

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 (suplimentar nr. 11)”**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

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

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

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

2. IDNO: 1016601000212

3. Adresa: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, 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 (MDL)
1	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg/ml 3 ml	fiola	3000	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Sol. inj./sol. p/u inhalat sau Sol. inj./sol. de inhalat prin nebulizator sau Sol. inj. de inhalat p. Mod de administrare i/v, inhalatie. Unitatea de masura fiola.	20070
2	33600000-6	Aciclovirum 200 mg	bucata	2300	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	2683,41
3	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 75 mg	bucata	13200	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	3055,8
4	33600000-6	Acidum aminocapronicum 5% 100 ml	flacon	200	ATC B02AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4639,7
5	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 5 ml	fiola	3500	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5600
6	33600000-6	Acidum nicotinicum 1% 1 ml	fiola	3400	ATC C04AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	3264
7	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg/flacon	fiola/flacon	481	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. inj. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola/flacon.	8309,61
8	33600000-6	Acidum tranexamicum 500 mg/5 ml	fiola	2635	ATC B02AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	16653,2
9	33600000-6	Acidum valproicum 300 mg	bucata	12500	ATC N03AG01. Forma farmaceutica capsule cu mini-comprimate cu elib. prelung. sau comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	16368,75

10	33600000-6	Actovegin 80 mg (sau echivalentul) 40 mg/ml 2 ml	fiola	250	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5448,18
11	33600000-6	Ademetioninum 400 mg+5 ml sau 500 mg+5 ml	fiola	115	ATC A16AA02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4296,88
12	33600000-6	Albendazolum 4% 10 ml	flacon	7	ATC P02CA03. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	123,48
13	33600000-6	Albendazolum 400 mg	comprimat	20	ATC P02CA03. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	121,3
14	33600000-6	Aluminii hydroxidum+Magnesii hydroxidum 3.5 g+4 g/100 ml 250 ml	flacon	90	ATC A02AD01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	7501,46
15	33600000-6	Ambroxolum 30 mg	bucata	3000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	660,6
16	33600000-6	Aminophyllinum 20-24 mg/ml 5 ml	fiola	7573	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	10181,14
17	33600000-6	Aminoplasma Hepa 10% 500 ml	flacon	200	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	46080
18	33600000-6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	fiola	250	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1863,43
19	33600000-6	Amiodaronum 200 mg	comprimat	1000	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1300
20	33600000-6	Amlodipinum 10 mg	comprimat	1560	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	780
21	33600000-6	Amlodipinum 5 mg	comprimat	480	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	151,1

22	33600000-6	Amoxicillinum 1000 mg	flacon	300	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	1042,5
23	33600000-6	Amoxicillinum 125 mg/5 ml 60 ml	flacon	62	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2317,56
24	33600000-6	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 400 mg + 57 mg/5 ml	mililitru	420	ATC J01CR02. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	205,38
25	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 1000 mg+200 mg	flacon	82	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1575,33
26	33600000-6	Ampicillinum 1000 mg	flacon	1750	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	12394,73
27	33600000-6	Aqua pro injectionibus 5 ml	fiola	1000	ATC V07AB. Forma farmaceutica Sol. inj./Solv. pu uz parenteral. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1368,9
28	33600000-6	Atorvastatinum 40 mg	comprimat	300	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	573,84
29	33600000-6	Atracurii besilas 25 mg/2.5 ml	fiola	5	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	62,6
30	33600000-6	Atropini sulfas 0.1% 1 ml	fiola	300	ATC A03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.	383,97
31	33600000-6	Azithromycinum 200 mg/5 ml	mililitru	100	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	177,45
32	33600000-6	Bemiparinum 2500 UI/0.2 ml	seringa preumpluta	10	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	367,73
33	33600000-6	Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml	seringa preumpluta	10	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	605,34

34	33600000-6	Bendazolum 1% 1 ml	fiola	50	ATC C04AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	92,29
35	33600000-6	Benzalkonii chloridum+Chlorhexidinum 5 mg+2 mg/ml 125 ml	flacon	20	ATC D08AJ. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	790,11
36	33600000-6	Benzathini benzylpenicillinum+Benzylpenicillinum 1500000 UA	flacon	40	ATC J01CE30. Forma farmaceutica Pulbere/susp.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	728
37	33600000-6	Betamethasoni natrii phosphas+Betamethasoni dipropionas/Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml sau 2,63 mg/6,43 mg/1 ml	fiola	13	ATC H02AB01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	171,6
38	33600000-6	Bisoprololum 10 mg	comprimat	120	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	41,11
39	33600000-6	Bisoprololum 5 mg	comprimat	120	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	25,56
40	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	fiola	200	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare spinal. Unitatea de masura fiola.	6036,78
41	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml	mililitru	2500	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	562,5
42	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	comprimat	6000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3700,8
43	33600000-6	Captoprilum 25 mg	comprimat	9500	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1235
44	33600000-6	Captoprilum 50 mg	comprimat	150	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100
45	33600000-6	Cefazolinum 1000 mg	flacon	2000	ATC J01DB04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	7820,8

46	33600000-6	Cefoperazonum 1000 mg	flacon	3000	ATC J01DD12. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	26250
47	33600000-6	Ceftriaxonum 1000 mg	flacon	2700	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.	18774,72
48	33600000-6	Cefuroximum 1500 mg	flacon	192	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./susp. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	1267,2
49	33600000-6	Cefuroximum 750 mg	flacon	20	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./susp. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	79,2
50	33600000-6	Cetirizinum 10 mg/ml	mililitru	200	ATC R06AE07. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	448,84
51	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	tub	500	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	6800
52	33600000-6	Chloramphenicolum+Methyluracilum 7,5 mg+40 mg/g	gram	40480	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	11739,2
53	33600000-6	Chlorhexidinum 0.05% 100 ml	flacon	30	ATC D08AC02. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	508,5
54	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg	comprimat	53000	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	21136,4
55	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg/ml 2 ml	fiola	50	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	129
56	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 50 mg/g 30 g	tub	15	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1137

57	33600000-6	Cinnarizinum 25 mg	comprimat	3000	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	621,3
58	33600000-6	Clonazepamum 2 mg	comprimat	60	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	61,03
59	33600000-6	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	flacon	110	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila sau Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila/de. Mod de administrare i/v sau i/v+i/m+inhalatie. Unitatea de masura flacon.	5831,74
60	33600000-6	Cyclophosphamidum 200 mg/flacon	flacon	228	ATC L01AA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2469,92
61	33600000-6	Dapagliflozinum (cu 3 indicatii conform RCP) 10 mg	comprimat	7460	ATC A10BK01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Indicații conform Rezumatului Caracteristicilor Produsului (RCP): (1) pentru tratamentul diabetului zaharat de tip 2, (2) insuficiență cardiacă și (3) boala cronică de rinichi (renală).	92829,26
62	33600000-6	Dapagliflozinum (cu indicatie in Diabet zaharat tip 2 conform RCP) 10 mg	comprimat	5940	ATC A10BK01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Indicații conform Rezumatului Caracteristicilor Produsului (RCP): pentru tratamentul diabetului zaharat de tip 2.	73914,98
63	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml	fiola	5500	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	8461,54
64	33600000-6	Dexketoprofenum 50 mg/2 ml	fiola	200	ATC M01AE17. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	487,04
65	33600000-6	Dexmedetomidinum 100 mcg/ml 2 ml	fiola	50	ATC N05CM18. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	176,96
66	33600000-6	Dextranum+Natrii chloridum 100 mg+9 mg/ml 200 ml	flacon	93	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2349,18

67	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	fiola	2390	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5975
68	33600000-6	Diclofenacum 100 mg	Supozitor	300	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	479,55
69	33600000-6	Diclofenacum 50 mg/g	gram	20000	ATC M02AA15. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	14378
70	33600000-6	Dimethylsulfoxidum 100 g	flacon	5	ATC M02AX03. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	414,25
71	33600000-6	Dioxydinum 1% 10 ml	fiola	270	ATC J01XX. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura fiola.	5184
72	33600000-6	Diphenhydraminum 1% 1 ml	fiola	5500	ATC R06AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4180
73	33600000-6	Enoxaparini natrium 4000 UI anti-Xa/0.4 ml	seringa preumpluta	120	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	3234,06
74	33600000-6	Epinephrinum 0,15 mg/0,3 ml	stilou injector preumplut	5	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabilă în stilou injector preumplut. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	7057,17
75	33600000-6	Epinephrinum 0,3 mg/0,3 ml	stilou injector preumplut	5	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabilă în stilou injector preumplut. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	9468,75
76	33600000-6	Epinephrinum/Epinephrini hydrotartras 1.82 mg/ml 1 ml	fiola	700	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.	1681,68
77	33600000-6	Famotidinum 20 mg	flacon	2300	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Pulb./sol.inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere-1 flacon solvent),	45787,02

					în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat. Denumirea solventului urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor)	
78	33600000-6	Ferrosi sulfas+Acidum ascorbinicum 320 mg+60 mg	comprimat	560	ATC B03AA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	886,82
79	33600000-6	Fluconazolum 0.2% 100 ml	flacon	460	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7820
80	33600000-6	Fluconazolum 150 mg	bucata	1000	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	2518
81	33600000-6	Fluconazolum 50 mg	bucata	300	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	383,4
82	33600000-6	Fluocinoloni acetonidum+Neomycinum 0.25 mg+5 mg/g 18 g	tub	30	ATC D07CC02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	777,75
83	33600000-6	Furazidinum 50 mg	bucata	8000	ATC J01XE. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	4982,4
84	33600000-6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	fiola	5210	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4089,85
85	33600000-6	Gabapentinum 400 mg	capsula	300	ATC N02BF01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1148,19

86	33600000-6	Ganciclovirum 500 mg	flacon	100	ATC J05AB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	30144
87	33600000-6	Gentamicinum 80 mg/2 ml	fiola	1500	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	4213,05
88	33600000-6	Gliclazidum 60 mg	comprimat	9720	ATC A10BB09. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. modif./prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12475,62
89	33600000-6	Glucosum 10% 200 ml-250 ml	flacon	216	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1074,02
90	33600000-6	Glucosum 10% 400 ml-500 ml	flacon	7	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	49,45
91	33600000-6	Glucosum 40%	mililitru	24000	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	8296,8
92	33600000-6	Glucosum 5% 400 ml-500 ml	flacon	262	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1649,71
93	33600000-6	Glycerolum 2.11 g	Supozitor	700	ATC A06AX01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	875
94	33600000-6	Haloperidolum 0.5% 1 ml	fiola	20	ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	65,4
95	33600000-6	Heparini natrium 25000 UI/5 ml	flacon	300	ATC B01AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	7317,12
96	33600000-6	Hydrogenii peroxydum 3% 100 ml	flacon	400	ATC D08AX01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2240
97	33600000-6	Ichthammolum 200 mg/g 25 g	tub	40	ATC D08AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	589,11

98	33600000-6	Imipenemum+Cilastatinum 500 mg+500 mg	flacon	100	ATC J01DH51. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5094
99	33600000-6	Indapamidum 1.5 mg	comprimat	750	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	279,75
100	33600000-6	Indapamidum 2,5 mg	bucata	1980	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1374,91
101	33600000-6	Indometacinum 10% 40 g	tub	700	ATC M02AA23. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	9044
102	33600000-6	Inosinum pranobex 50 mg/ml	mililitru	3720	ATC J05AX05. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	2400,14
103	33600000-6	Insulinum aspartum 100 UI/ml 3 ml	preumplut	45	ATC A10AB05. Forma farmaceutica Sol. inj. stilou inject. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	4625,58
104	33600000-6	Insulinum detemirum 100 UI/ml 3 ml	stilou injector preumplut	45	ATC A10AE05. Forma farmaceutica solutie injectabila în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	7016,96
105	33600000-6	Insulinum glarginum 100 UI/ml 3 ml	cartus/stilou injector preumplut	243	ATC A10AE04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura cartus/stilou injector preumplut.	19496,98
106	33600000-6	Insulinum glulisinum 100 UI/ml 3 ml	stilou injector preumplut	45	ATC A10AB06. Forma farmaceutica Sol. inj. stilou inject. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	3786,75
107	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.) 100 UI/ml 10 ml	flacon	90	ATC A10AC01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/m. Unitatea de masura flacon.	14668,33
108	33600000-6	Insulinum humanum (act.rap) 100 UI/ml 10 ml	flacon	216	ATC A10AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	40419,39

109	33600000-6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	fiola	30	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1187,69
110	33600000-6	Isosorbidi mononitras 20 mg	comprimat	450	ATC C01DA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	396,95
111	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	comprimat	350	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	486,64
112	33600000-6	Kalii chloridum 4% 10 ml	Fiola/Flacon	200	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Fiola/Flacon.	490
113	33600000-6	Ketaminum 50 mg/ml	mililitru	1000	ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	2570
114	33600000-6	Labetalolum 5 mg/ml 10 ml	fiola	6	ATC C07AG01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	197,58
115	33600000-6	Lactobacillus acidophilus+Bifidobacterium infantis+Enterococcus faecium 1.2 x10 ⁷ CFU (280 mg)	capsula	784	ATC A07FA01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	3682,45
116	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 200 ml	flacon	5	ATC A06AD11. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	274,76
117	33600000-6	Lansoprazolum 30 mg	capsula	2632	ATC A02BC03. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	2266,68
118	33600000-6	Levofloxacinum 0.5% 100 ml	flacon	200	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	12082,14
119	33600000-6	Levomentholum + Procainum + Benzocainum (analog Menovazin) 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml	flacon	700	ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	19582,5
120	33600000-6	Levothyroxinum 100 mcg	comprimat	2000	ATC H03AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	700

121	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum -	flacon	500	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Spray. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	25250
122	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	fiola	600	ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de masura fiola.	713,76
123	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	fiola	6160	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4429,04
124	33600000-6	Lincomycinum 30% 1 ml	fiola	2500	ATC J01FF02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	6125
125	33600000-6	Lipofundin 20% 500 ml	flacon	100	ATC B05BA02. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	32120
126	33600000-6	L-ornitina-L-aspartat/Ornithinum/Ornithinum aspartatum 500 mg/ml	mililitru	1800	ATC A05BA. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	9972
127	33600000-6	Losartanum 50 mg	comprimat	600	ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	311,1
128	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	fiola	900	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1216,71
129	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	comprimat	12	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	131,84
130	33600000-6	Meldonium 10% 5 ml	fiola	450	ATC C01EB22. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1839,38
131	33600000-6	Menadioni natrii bisulfis 1%1 ml	fiola	3670	ATC B02BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	11303,6
132	33600000-6	Metamizoli natrium 50% 2 ml	fiola	6250	ATC N02BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	6812,5

133	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	comprimat	33740	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	13158,6
134	33600000-6	Methylprednisolonum 500 mg	flacon+fiola	46	ATC H02AB04. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon+fiola.	9091,41
135	33600000-6	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	fiola	4780	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	6524,22
136	33600000-6	Metoprololum 1 mg/ml 5 ml	fiola	75	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	798,75
137	33600000-6	Metoprololum 25 mg	comprimat	370	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	130,57
138	33600000-6	Metoprololum 50 mg	comprimat	3600	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1779,84
139	33600000-6	Metronidazolum 10 mg/g 30 g	tub	300	ATC D06BX01. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	6675
140	33600000-6	Metronidazolum 500 mg/100 ml	flacon	1500	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4755
141	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	comprimat	120	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1572
142	33600000-6	Misoprostolum 25 mcg	bucata	80	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimat vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	3222,29
143	33600000-6	Mometasonum furoatum + Acidum salicylicum 1 mg+ 50 mg/g	gram	1215	ATC R01AD59. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	1202,85
144	33600000-6	Morphinum 1% 1 ml	fiola	100	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	296

145	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 400 ml	flacon	5000	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	32350
146	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum + Natrii lactas (analog Hartman/Rinlaktin) 500 ml	flacon	30	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	305,7
147	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat (analog Acesol)* 5 mg+1mg+2 mg/ml 400 ml	flacon	110	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2068
148	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 200 ml- 250 ml	flacon	300	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1253,19
149	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 200 ml sau 0.86 g+0.03 g+0.0322 g/100 ml 200 ml	flacon	4000	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	18720
150	33600000-6	Natrii oxybutyras 20% 10 ml	fiola	70	ATC N01AX11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	840
151	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	fiola	135	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	616,72
152	33600000-6	Nifedipinum 10 mg	comprimat	7000	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3150
153	33600000-6	Nifedipinum 20 mg	comprimat	7830	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3797,55
154	33600000-6	Nifuroxazidum 200 mg	capsula	1500	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1642,95
155	33600000-6	Nimodipinum 10 mg/50 ml	flacon	50	ATC C08CA06. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1446,11
156	33600000-6	Nimodipinum 30 mg	comprimat	2700	ATC C08CA06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7695

157	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 1 ml	fiola	724	ATC C01CA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila/concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	13687,94
158	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 4 ml	fiola	410	ATC C01CA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila/concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	17689,49
159	33600000-6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	fiola	300	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.	6510
160	33600000-6	Ofloxacinum 400 mg	comprimat	300	ATC J01AM01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	32879,16
161	33600000-6	Omeprazolum 20 mg	capsula	9500	ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelite. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	3934,9
162	33600000-6	Omnoponum 1 ml	fiola	100	ATC N02AA51. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.	1032
163	33600000-6	Paliperidonum 6 mg	comprimat	120	ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3958,94
164	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	bucata	3000	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	2573,4
165	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	flacon	160	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2698,72
166	33600000-6	Papaverinum 2% 2 ml	fiola	5870	ATC A03AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	5236,04
167	33600000-6	Paracetamolum 10 mg/ml 100 ml	flacon	7	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	81,4

168	33600000-6	Paracetamolum 120 mg/5 ml	mililitru	200	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Sirop/Susp. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	100
169	33600000-6	Paracetamolum 125 mg	Supozitor	60	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	100
170	33600000-6	Paracetamolum 250 mg	Supozitor	48	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	100
171	33600000-6	Phenobarbitalum 200 mg/ml 1 ml	fiola	45	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2148,75
172	33600000-6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	fiola	90	ATC C01CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v,i/m, subcutan. Unitatea de masura fiola.	215,71
173	33600000-6	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml	fiola	400	ATC A05BA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	14352
174	33600000-6	Piperacillinum+Tazobactamum 2000 mg+250 mg	flacon	98	ATC J01CR05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	9818,91
175	33600000-6	Piperacillinum+Tazobactamum 4000 mg+500 mg	flacon	100	ATC J01CR05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5180
176	33600000-6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	fiola	30	ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	94,41
177	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 100-150 ml	mililitru	36500	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	15695
178	33600000-6	Prednisolonum 30 mg/1 ml	fiola	360	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2379,6
179	33600000-6	Procainum 0.5% 5 ml	fiola	4000	ATC N01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4392

180	33600000-6	Progesteronum 200 mg	bucata	840	ATC G03DA04. Forma farmaceutica Capsule moi/ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	7584,53
181	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	flacon	400	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	9424
182	33600000-6	Rifaximinum 200 mg	comprimat	84	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1506,12
183	33600000-6	Rosuvastatinum 10 mg	comprimat	1400	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1211,98
184	33600000-6	Rosuvastatinum 20 mg	comprimat	2800	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4161,64
185	33600000-6	Salbutamolum 100 mcg/doza 200 doze	flacon	300	ATC R03AC02. Forma farmaceutica susp./inhalat presurizata. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.	8463,27
186	33600000-6	Sitagliptinum 100 mg	comprimat	1944	ATC A10BH01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10157,21
187	33600000-6	Spiritus aethylicus 70% 100 ml	flacon	250	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1625
188	33600000-6	Spironolactonum 50 mg	bucata	5600	ATC C03DA01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	7155,68
189	33600000-6	Sterofundin ISO (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 500 ml	flacon	500	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	12500
190	33600000-6	Sulfadiazinum argenticum/Sulfadiazini argenticum 10 mg/g	gram	15000	ATC D06BA01. Forma farmaceutica Unguent/Crema/Pasta cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	26139
191	33600000-6	Sulodexidum 600 ULS 2ml	fiola	200	ATC D01AB11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	7166

192	33600000-6	Tetracyclinum 1% 5 g	tub	20	ATC S01AA09. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	348
193	33600000-6	Thiaminum/Thiamini hydrochloridum 5% 1 ml	fiola	3750	ATC A11DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4475,25
194	33600000-6	Torasemidum 20 mg/4 ml	fiola	50	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	842
195	33600000-6	Tramadolum 100 mg/2 ml	fiola	330	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.	456,72
196	33600000-6	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg	comprimat	1425	ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8770,88
197	33600000-6	Trimeperidinum 2% 1 ml	fiola	600	ATC N02AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	6210
198	33600000-6	Trimetazidinum 35 mg	comprimat	1980	ATC C01EB15. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. modif./prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1719,23
199	33600000-6	Troxerutinum 2% 40 g	tub	700	ATC C05CA04. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	19794,81
200	33600000-6	Urapidilum 5 mg/ml 5 ml	fiola	560	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	8694,22
201	33600000-6	Valaciclovirum 500 mg	comprimat	1000	ATC J05AB11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14208,2
202	33600000-6	Valsartanum 80 mg	comprimat	600	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	533,34
203	33600000-6	Vancomycinum/Vancomycinum hydrochloridum 500 mg	flacon	1293	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	17714,1

204	33600000-6	Venenum Viperæ Bersus siccum+Acidum salicylicum+Camphoræ+Oleum terebentinae (analog Viprosal B) 0,05 UI+10 mg+30 mg+30 mg/g	gram	700	ATC M02AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	910
205	33600000-6	Verapamilum 2,5 mg/ml 2 ml	fiola	10	ATC C08DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	16,77
206	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml	fiola	5950	ATC N06BX18. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	9525,95
207	33600000-6	Xeroformium+Pix liquida (analog Wishnevsky) 30 mg/30 mg/g 40 g	tub	301	ATC D08AX. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	10297,96
208	33600000-6	Zinci oxydum 100 mg/g 25 g	tub	710	ATC D02AB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	19187,75
Total – 1 407 538,94 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: **Nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

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

	2026	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” “Pulb./sol. inj./perf.”, “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și “Conc./sol. perf.” cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
			Cantitatea per lot		Cantitatea per lot

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.	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.	proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
	Septembrie				
	Octombrie				
	Noiembrie				
	până la 15 Decembrie				
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată. Primul bon de comandă nu poate fi plasat mai devreme de prima tranșă de livrare.		În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.	

Note:

1. Condiții de livrare speciale

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

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

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

1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ cantitatea conform unei tranșei de livrare și cantitatea totală, care poate fi comandată, conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare (în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, medicamentelor biologice și

medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori care cad sub incidența prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 – cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare).

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

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

1.7. 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.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin: a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în	+

		original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS; 2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA <i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	
2.	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;	+
3.	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;	+
4.	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		
5.	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;	+
6.	Declarație privind valabilitatea ofertei (60 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;	+
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 sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice; și 2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica	+

		Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului). <i>Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</i>	
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, 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. Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	+
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	I. Pentru loturile nr. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 52, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 108, 109, 110, 112, 115, 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 144, 145, 146, 148, 149, 150, 156, 157, 158, 159, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175, 177, 178, 179, 180, 181, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 204, 206, 207, 208 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). II. Pentru lotul nr. 10, 42, 51, 53, 60, 91, 111, 113, 114, 136, 143, 147, 151, 152, 153, 154, 155, 160, 176, 182, 205 se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau	+

		2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <i>*În cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.</i> III. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare (https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf), astfel încît să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. IV. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului 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. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia. Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP. <i>Pentru lotul nr. 60 se aplică prevederile din Nota. Nr 3.</i>	
17.	Nota 2. Medicamnete antibacteriene pentru utilizare sistemică	Pentru loturile de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 203 se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.	+

18.	Nota 3.	Pentru loturile de medicamente oncologice (<i>antineoplazice</i>) neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor): 60 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. <i>Prioritate vor avea medicamentele pentru care s-a prezentat 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.</i> La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele de medicamente pentru care s-a prezentat 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 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 pentru care s-a prezentat 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, autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente neautorizate pentru care s-a prezentat dovada autorizării acestora în țara de origine și Certificatului GMP al fabricantului, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.	
19.	Nota 4.	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. 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).	+
20.	Nota 5.	- 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; - În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice:	+

		“Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”. 3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”. 5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire. 7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).	
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		

21.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	+
22.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)” Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.	+

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:

a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

sau

b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA "RSAP", la sediul CAPCS;

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

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

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

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

Notă:

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

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

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

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

18. Garanția de bună execuție a contractului

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

2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

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

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

Notă:

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

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

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -

22. Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenești)

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

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

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

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 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: 23.05.2025

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 26.08.2026

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): Nu
(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____/semnat electronic/

Ana Bînzari