

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: *Achiziționarea medicamentelor suplimentare
necesare instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2021*

Cod CPV: 33600000-6

Autoritatea Contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE
CENTRALIZATE IN SANATATE

Procedura achiziției: Licitație deschisă (bunuri)

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Pînă la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încît de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate pînă la noul termen de depunere a ofertelor să rămînă cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punînd astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum

și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru

corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținînd valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);

b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (F4.1) și Specificații de preț (F4.2). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în FDA punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (F3.2), după cum este specificat în FDA punctul 3.2.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în FDA punctul 3.3, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în FDA punctul 3.2.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul câștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricăruia dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate

declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atît încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoarea estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5**.

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II
FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>1016601000212</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Achiziționarea medicamentelor suplimentare necesare instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2021</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1611148318579</i> <i>Tipul procedurii de achiziție:</i> <i>Licitație deschisă (bunuri)</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>Achiziționarea medicamentelor suplimentare necesare instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2021</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33600000-6</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM</i> <i>2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE</i>

1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	-
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>Centrul Pentru Achizitii Publice Centralizate în Sanatate IDNO 1003600132121</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>Confrom listei de distribuție</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>limba de stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP - MTednder</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	-
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	-

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr.lot ului	CPV	Denumire lot	cantitate	unitate de masura	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33600000 -6	Acetylcysteinum 100 mg	400	Bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comprimate efervescente sau Pulb./sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	507.52
2	33600000 -6	Acetylcysteinum 100 mg/ml 3 ml	200	Bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Sol. inj./sol. p/u inhalat sau sol. inj. de inhalat prin nebulizator/p/u instilatie endotraheopulmon. Mod de administrare i/v, inhalatie. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2,398.06

3	33600000 -6	Acetylcysteinum 200 mg	59390	Bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	74,504.76
4	33600000 -6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	10000	Bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2,600.00
5	33600000 -6	Acetylcysteinum 600 mg	54300	Bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comp. eferv. sau pulb/sol. orală sau granule/sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	125,791.38
6	33600000 -6	Aciclovirum 200 mg	200	Bucata	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	98.18

					autorizate în Republica Moldova.	
7	33600000 -6	Aciclovirum 50 mg/g	200	Bucata	ATC D06BB03. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	298.14
8	33600000 -6	Acidum acetylsalicylicum 100 mg	8000	Bucata	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3,120.00
9	33600000 -6	Acidum acetylsalicylicum 150 mg	25000	Bucata	ATC N02BA01. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	16,042.00

10	33600000 -6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	18000	Bucata	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	7,020.00
11	33600000 -6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg	12000	Bucata	ATC N02BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2,976.48
12	33600000 -6	Acidum ascorbicum 10% 2 ml	11000	Bucata	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6,486.48
13	33600000 -6	Acidum ascorbicum 10% 5 ml	254000	Bucata	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	219,318.84

					autorizate în Republica Moldova.	
14	33600000 -6	Acidum ascorbicum 5% 2 ml	14000	Bucata	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8,058.96
15	33600000 -6	Acidum ascorbicum 500 mg	117000	Bucata	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	103,428.00
16	33600000 -6	Acidum folicum 5 mg	1300	Bucata	ATC B03BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	607.048

17	33600000 -6	Acidum thiocticum 600 mg	300	Bucata	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1404
18	33600000 -6	Acidum thiocticum 600 mg/24 ml	5000	Bucata	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	171587.65
19	33600000 -6	Acidum tranexamic 500 mg/5 ml	1500	Bucata	ATC B02AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	20680.92
20	33600000 -6	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	1600	Bucata	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	7002.112

					autorizate în Republica Moldova.	
21	33600000 -6	Actovegin 200 mg (sau echivalentul) 40 mg/ml 5 ml	200	Bucata	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8901.36
22	33600000 -6	Ademethioninum 400 mg+5 ml sau 500 mg+5 ml	10800	Bucata	ATC A16AA02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	855507.74
23	33600000 -6	Ademetioninum 400 mg sau 500 mg	7000	Bucata	ATC A16AA02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	213706.22

24	33600000 -6	Alprazolamum 0.25 mg	6100	Bucata	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2369.484
25	33600000 -6	Alprazolamum 0.5 mg	3900	Bucata	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2341.326
26	33600000 -6	Althaea officinalis L./Extractum Athaea herba siccum 50 mg	21000	Bucata	ATC R05CA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5012.28
27	33600000 -6	Aluminii hydroxidum+Magnesii hydroxidum 3.5 g+4 g/100 ml 250 ml	50	Bucata	ATC A02AD01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3720.665

28	33600000 -6	Ambroxolum 30 mg	164800	Bucata	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	37234.912
29	33600000 -6	Ambroxolum 30 mg/5 ml	1000	Bucata	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	153.27
30	33600000 -6	Amikacinum 1000 mg	12960	Bucata	ATC J01GB06. Forma farmaceutica Pulbere sau Liofilizat pu sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	487284.6
31	33600000 -6	Amikacinum 500 mg	3200	Bucata	ATC J01GB06. Forma farmaceutica Sol. inj. sau Liof./sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	79252.992

					autorizate în Republica Moldova.	
32	33600000 -6	Aminophyllinum 150 mg	1500	Bucata	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	223.275
33	33600000 -6	Aminophyllinum 2.4% 5 ml	130900	Bucata	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	230648.42
34	33600000 -6	Aminoplasma E 10% 500 ml	4555	Bucata	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	733111.31

35	33600000 -6	Aminoplasmal Hepa 10% 500 ml	8235	Bucata	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1694724.5
36	33600000 -6	Aminosol-Neo (sau echivalentul) 10% 500 ml	1120	Bucata	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	202519.7
37	33600000 -6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	14110	Bucata	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	82543.5
38	33600000 -6	Amiodaronum 200 mg	300	Bucata	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	444.6

					autorizate în Republica Moldova.	
39	33600000 -6	Amlodipinum 10 mg	500	Bucata	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	214.5
40	33600000 -6	Amlodipinum 5 mg	500	Bucata	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	128.05
41	33600000 -6	Amoxicillinum 1000 mg	500	Bucata	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1846.845

42	33600000 -6	Amoxicillinum 250 mg	500	Bucata	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	357.5
43	33600000 -6	Amoxicillinum 500 mg	2000	Bucata	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Capsule/Comprimatate/Comprimatate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1775.02
44	33600000 -6	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 400 mg + 57 mg/5 ml	7300	Bucata	ATC J01CR02. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4175.6
45	33600000 -6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 1000 mg+200 mg	3600	Bucata	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	43637.724

					autorizate în Republica Moldova.	
46	33600000 -6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 875 mg+125 mg	12480	Bucata	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	48834.24

47	33600000 -6	Amphotericinum B 50 mg	200	Bucata	.ATC J02AA01. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	42077.88
----	----------------	-------------------------------	------------	--------	---	-----------------

48	33600000 -6	Ampicillinum 1000 mg	1000	Bucata	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3013.27
49	33600000 -6	Ampicillinum 500 mg	300	Bucata	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1134.393
50	33600000 -6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	6650	Bucata	ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	373204.65

51	33600000 -6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml	10000	Bucata	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	565579.3
----	----------------	--	--------------	--------	---	-----------------

52	33600000 -6	Atracurii besilas 25 mg/2.5 ml	11800	Bucata	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	329540.02
53	33600000 -6	Atracurii besilas 50 mg/5 ml	58980	Bucata	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1187465.6
54	33600000 -6	Atropini sulfas 0.1% 1 ml	1000	Bucata	ATC A03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1881.75
55	33600000 -6	Azithromycinum 200 mg/5 ml 15 ml	300	Bucata	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor	6769.62

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
56	33600000 -6	Azithromycinum 500 mg	23700	Bucata	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	146005.51
57	33600000 -6	Azithromycinum 500 mg	3100	Bucata	ATC J01FA10. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	247999.75
58	33600000 -6	Barii sulfas 80-100 g	400	Bucata	ATC V08BA02. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	26866.944

59	33600000 -6	Bemiparinum 2500 UI/0.2 ml	40500	Bucata	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1606483.1
60	33600000 -6	Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml	57360	Bucata	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3745349.3
61	33600000 -6	Bendazolum 1% 1 ml	1000	Bucata	ATC C04AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1388.79
62	33600000 -6	Bendazolum 1% 5 ml	3400	Bucata	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor	9443.772

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
63	33600000 -6	Bisacodylum 5 mg	1600	Bucata	ATC A06AB02. Forma farmaceutica Comprimate enterosolubile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	936.832
64	33600000 -6	Bromhexinum 4 mg	3000	Bucata	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1049.49
65	33600000 -6	Bromhexinum 4 mg/5 ml	30200	Bucata	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Sirop/Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	13258.102

66	33600000 -6	Bromhexinum 8 mg	252600	Bucata	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	121467.76
67	33600000 -6	Butamiratum 1.5 mg/ml 200 ml	20	Bucata	ATC R05DB13. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1785.42
68	33600000 -6	Cagocelum 12 mg	600	Bucata	ATC J05AX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6227.754
69	33600000 -6	Calcii chloridum 10% 5 ml	50100	Bucata	ATC B05XA07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	60492.744

70	33600000 -6	Calcii gluconas 10% 5 ml	7000	Bucata	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	7738.64
71	33600000 -6	Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml	10000	Bucata	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	40500.2
72	33600000 -6	Captoprilum 25 mg	2100	Bucata	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	317.226
73	33600000 -6	Captoprilum 50 mg	1000	Bucata	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	408.85

					autorizate în Republica Moldova.	
74	33600000 -6	Carbo activatus 250 mg	300	Bucata	ATC A07BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	88.452
75	33600000 -6	Cefalexinum 500 mg	1000	Bucata	ATC J01DB01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2465.45
76	33600000 -6	Cefazolinum 1000 mg	13000	Bucata	ATC J01DB04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	72277.92
77	33600000 -6	Cefepimum 1000 mg	21650	Bucata	ATC J01DE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor	327931.47

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
78	33600000 -6	Cefiximum 400 mg	1050	Bucata	ATC J01DD08. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	15882.185
79	33600000 -6	Cefoperazonum 1000 mg	40850	Bucata	ATC J01DD12. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	264988.64
80	33600000 -6	Cefoperazonum 2000 mg	14500	Bucata	ATC J01DD12. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	330645.97

81	33600000 -6	Cefoperazonum+Sulbactamum 1000 mg+1000 mg	39030	Bucata	ATC J01DD62. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	434493.28
82	33600000 -6	Cefotaximum 1000 mg	68000	Bucata	ATC J01DD01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	268532.68
83	33600000 -6	Ceftazidimum 1000 mg	37300	Bucata	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	630554.26
84	33600000 -6	Ceftazidimum 2000 mg	15100	Bucata	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	514955.75

85	33600000 -6	Ceftazidimum 500 mg	1000	Bucata	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	17087.07
86	33600000 -6	Ceftriaxonum 1000 mg	174200	Bucata	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	657911.59
87	33600000 -6	Ceftriaxonum 2000 mg	8000	Bucata	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	315536
88	33600000 -6	Cefuroximum 1500 mg	13600	Bucata	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	109670.81

89	33600000 -6	Cefuroximum 500 mg	3000	Bucata	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	19794.06
90	33600000 -6	Cefuroximum 750 mg	6000	Bucata	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	27714.18
91	33600000 -6	Chloramphenicolum+Methyluracilum 0.75 g+4 g/100 g	1500	Bucata	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	484.38

92	33600000 -6	Chlorbutanolum hemihydratum+Levomentholum+Camphora+Oleum Eucalypti (analog Cameton) 10 mg+10 mg+10 mg+10 mg/g 20 ml	500	Bucata	ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaringian/nazal, emulsie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	23201.1
93	33600000 -6	Chloropyraminum 20 mg/1 ml	2100	Bucata	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	11875.5
94	33600000 -6	Chloropyraminum 25 mg	3800	Bucata	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2667.6

95	33600000 -6	Chondroitini sulfas 100 mg/ml 2 ml	200	Bucata	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4407.26
96	33600000 -6	Cinnarizinum 25 mg	1000	Bucata	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	277.94
97	33600000 -6	Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml	41000	Bucata	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	419199.17
98	33600000 -6	Ciprofloxacinum 200 mg/100 ml	64900	Bucata	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	323474.58

					autorizate în Republica Moldova.	
99	33600000 -6	Ciprofloxacinum 250 mg	540	Bucata	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	680.7996
100	33600000 -6	Ciprofloxacinum 400 mg/200 ml	600	Bucata	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	37545.768
101	33600000 -6	Ciprofloxacinum 500 mg	20500	Bucata	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	24544.65

102	33600000 -6	Citicolinum 1000 mg/4 ml	5000	Bucata	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	85828.6
103	33600000 -6	Clarithromycinum 250 mg	980	Bucata	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5109.1222
104	33600000 -6	Clarithromycinum 500 mg	9180	Bucata	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	45536.564
105	33600000 -6	Clemastinum 0.1% 2 ml	2900	Bucata	ATC R06AA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	27898

					autorizate în Republica Moldova.	
106	33600000 -6	Clemastinum 1 mg	40000	Bucata	ATC R06AA04. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	68120
107	33600000 -6	Clopidogrelum/Clopidogreli hydrogen sulfas 75 mg	3600	Bucata	ATC B01AC04. Forma farmaceutica Comprimatate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6051.24
108	33600000 -6	Colecalciferolum 15000 UI/ml sau 18000 UI/ml (0,45 mg/ml) 10 ml	100	Bucata	ATC A11CC05. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2565.485

109	33600000 -6	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	7000	Bucata	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	564310.11
110	33600000 -6	Combinatie de probiotice (analog Opefera) -	10080	Bucata	ATC A07FA01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie	100800

					<p>în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.</p>	
111	33600000-6	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	2000	Bucata	<p>ATC B03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.</p>	1375.92

112	33600000 -6	Desloratadinum 5 mg	100	Bucata	ATC R06AX27. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	247.234
113	33600000 -6	Dexamethasonum 4 mg/ml 1 ml	65000	Bucata	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	80275
114	33600000 -6	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml	230500	Bucata	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	859995.5
115	33600000 -6	Dexketoprofenum 50 mg/2 ml	1000	Bucata	ATC M01AE17. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	3146.26

					autorizate în Republica Moldova.	
116	33600000 -6	Dextranum+Natrii chloridum 10% 200 ml	200	Bucata	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6681.48
117	33600000 -6	Diazepamum 10 mg/2 ml	3000	Bucata	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).	8339.76
118	33600000 -6	Diazepamum 5 mg	12300	Bucata	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	3565.77

					autorizate în Republica Moldova.	
119	33600000 -6	Diazepamum 5 mg/2.5 ml	10	Bucata	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura tub.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	252.5523
120	33600000 -6	Diclofenacum 100 mg	100	Bucata	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	150.93
121	33600000 -6	Diclofenacum 50 mg	400	Bucata	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6796.4
122	33600000 -6	Diclofenacum 75 mg/3 ml	10000	Bucata	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data	11793.6

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
123	33600000 -6	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml	3500	Bucata	ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8504.86
124	33600000 -6	Diosminum+Hesperedinum 450 mg+50 mg	2000	Bucata	ATC C05CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4654
125	33600000 -6	Dioxydinum 1% 10 ml	100	Bucata	ATC J01XX. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2016.222

126	33600000 -6	Diphenhydraminum 1% 1 ml	14000	Bucata	ATC R06AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	9041.76
127	33600000 -6	Dipyridamolum 0.5% 2 ml	10500	Bucata	ATC B01AC07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	16840.005

128	33600000 -6	Dobutaminum 250 mg/20 ml	3520	Bucata	ATC C01CA07. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	162580.7
-----	----------------	---------------------------------	-------------	--------	---	-----------------

129	33600000 -6	Dobutaminum 250 mg/50 ml	3500	Bucata	ATC C01CA07. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	1225715.9
-----	----------------	---------------------------------	-------------	--------	---	------------------

130	33600000 -6	Domperidonum 10 mg	1200	Bucata	ATC A03FA03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1710.696
131	33600000 -6	Dopaminum 40 mg/ml 5 ml	100	Bucata	ATC C01CA04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2145.728
132	33600000 -6	Doxycyclinum 100 mg	500	Bucata	ATC J01AA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	369.98
133	33600000 -6	Drotaverinum 2% 2 ml	7600	Bucata	ATC A03AD02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor	16912.584

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
134	33600000 -6	Drotaverinum 40 mg	1000	Bucata	ATC A03AD02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	494
135	33600000 -6	Drotaverinum 80 mg	1000	Bucata	ATC A03AD02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1053
136	33600000 -6	Enalaprilum 1.25 mg/1 ml	1000	Bucata	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5899.66

137	33600000 -6	Enalaprilum 20 mg	1500	Bucata	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	617.76
138	33600000 -6	Enoxaparini natrium 2000 UI anti-Xa/0.2 ml	34700	Bucata	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1074921.7
139	33600000 -6	Enoxaparini natrium 4000 UI anti-Xa/0.4 ml	100300	Bucata	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5674950.9
140	33600000 -6	Enoxaparini natrium 8000 UI anti-Xa/0.8 ml	1650	Bucata	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	160140.34

					autorizate în Republica Moldova.	
141	33600000 -6	Epoetinum alfa 4000 UI 0.4 ml	2000	Bucata	ATC B03XA. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1109556.8
142	33600000 -6	Epoetinum beta 2000 UI/ 0.3 ml	2000	Bucata	ATC B03XA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	610775.36
143	33600000 -6	Etamsylatum 250 mg/2 ml	1000	Bucata	ATC B02BX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1985.23

144	33600000 -6	Famotidinum 20 mg	13900	Bucata	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4788.55
145	33600000 -6	Famotidinum 20 mg+5 ml	119420	Bucata	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1847427.4
146	33600000 -6	Famotidinum 40 mg	137700	Bucata	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	73394.1

147	33600000 -6	Favipiravir 200 mg	17880	Bucata	ATC J05AX27. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cuaplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	554280
148	33600000 -6	Fentanylum 0,005% 2 ml	4300	Bucata	ATC N02AB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data	21337.03

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
149	33600000 -6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/5 ml	27000	Bucata	ATC B03AB05. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10881
150	33600000 -6	Ferrosi sulfas+Acidum ascorbinicum 320 mg+60 mg	12000	Bucata	ATC B03AE10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	16068
151	33600000 -6	Fidaxomicinum 200 mg	4000	Bucata	ATC A07AA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4000000
152	33600000 -6	Fluconazolum 0.2% 100 ml	2100	Bucata	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data	57287.412

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
153	33600000 -6	Fluconazolum 100 mg	6000	Bucata	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	17160
154	33600000 -6	Fluconazolum 150 mg	22800	Bucata	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	37050
155	33600000 -6	Fondaparinuxum sodium 2.5 mg/0.5 ml	100	Bucata	ATC B01AX05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10144.784

156	33600000 -6	Fondaparinuxum sodium 7.5 mg/0.6 ml	30300	Bucata	ATC B01AX05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	9994168.7
157	33600000 -6	Fosfomicinum 3 g	200	Bucata	ATC J01XX01. Forma farmaceutica Granule p/u sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10269.558
158	33600000 -6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	46550	Bucata	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	40623.72
159	33600000 -6	Gentamicinum 80 mg/2 ml	18400	Bucata	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	16791.84

					autorizate în Republica Moldova.	
160	33600000 -6	Glucosum 10% 500 ml	10000	Bucata	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	67440.1
161	33600000 -6	Glucosum 40% 10 ml	100	Bucata	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	109.512
162	33600000 -6	Glucosum 40% 20 ml	20000	Bucata	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	52509.6

163	33600000 -6	Glucosum 5% 500 ml	20000	Bucata	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	123198.4
164	33600000 -6	Glycerolum 2.11 g	200	Bucata	ATC A06AG04. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	255.086
165	33600000 -6	Heparini natrium 25000 UI/5 ml	60250	Bucata	ATC B01AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3457242
166	33600000 -6	Hepasol-Neo 8% 500 ml	752	Bucata	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	127801.26

					autorizate în Republica Moldova.	
167	33600000 -6	Hydrogenii peroxydum 3% 1000 ml	500	Bucata	ATC D08AX01. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8873.28
168	33600000 -6	Hydroxyethylamylum (HES 130/0,42) + Natrii chloridum 6% 250 ml	120	Bucata	ATC B05AA07. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10727.122

169	33600000 -6	Hydroxyethylamylum (HES 200/0,5) 10% 500 ml	320	Bucata	ATC B05AA07. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flaconSe acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cuaplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	110972.16
-----	----------------	--	------------	--------	--	------------------

170	33600000 -6	Ibuprofenum 400 mg	4300	Bucata	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimare/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4304.3
171	33600000 -6	Imipenemum+Cilastatinum 500 mg+500 mg	12650	Bucata	ATC J01DH51. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	825150.9
172	33600000 -6	Indapamidum 1.5 mg	2000	Bucata	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimare elib. modif./Comprimare retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	708.24
173	33600000 -6	Indometacinum 100 mg	1000	Bucata	ATC M01AB01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	5112.9

					autorizate în Republica Moldova.	
174	33600000 -6	Inosinum 2% 5 ml	65500	Bucata	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	95912.96
175	33600000 -6	Inosinum pranobex 500 mg	1000	Bucata	ATC J05AX05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1642.68
176	33600000 -6	Insulinum humanum (act.interm.) 100 UI/ml 10 ml	30	Bucata	ATC A10AC01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor	4714.3707

					pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).	
177	33600000-6	Insulinum humanum (act.rap) 100 UI/ml 10 ml	80	Bucata	ATC A10AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).	11426.22
178	33600000-6	Interferonum alfa-2b 1000000 UI	120	Bucata	ATC L03AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3216.8604

179	33600000 -6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	1000	Bucata	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	43454.19
180	33600000 -6	Itraconazolum 100 mg	5000	Bucata	ATC J02AC02. Forma farmaceutica Capsule/Capsule cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	29196.7
181	33600000 -6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158 mg+140 mg	5000	Bucata	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5429.45
182	33600000 -6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 452 mg+400 mg/10 ml	2220	Bucata	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	5879.6478

					autorizate în Republica Moldova.	
183	33600000 -6	Kalii chloridum 4% 10 ml	450	Bucata	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1939.626
184	33600000 -6	Ketaminum 50 mg/ml 10 ml	5710	Bucata	ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	200020.9
185	33600000 -6	Ketoprofenum 100 mg/2 ml	2000	Bucata	ATC M01AE03. Forma farmaceutica Sol. inj./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5924.62

186	33600000 -6	Ketoprofenum 2.5% 50 g	100	Bucata	ATC M02AA10. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2899
187	33600000 -6	Lactobacillus acidophilus+Bifidobacterium infantis+Enterococcus faecium 1.2 x10⁷ CFU (280 mg)	39200	Bucata	ATC A07FA51. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	220998.23
188	33600000 -6	Lansoprazolum 30 mg	1400	Bucata	ATC A02BC03. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelite. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3094
189	33600000 -6	Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml	2000	Bucata	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	24339.64

					autorizate în Republica Moldova.	
190	33600000 -6	Levofloxacinum 0.5% 100 ml	35640	Bucata	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	633988.56
191	33600000 -6	Levofloxacinum 500 mg	6050	Bucata	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	38691.081
192	33600000 -6	Levofloxacinum 750 mg	3000	Bucata	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	54795

193	33600000 -6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	1000	Bucata	ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1292.46
194	33600000 -6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	4000	Bucata	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4160
195	33600000 -6	Lincomycinum 30% 1 ml	6000	Bucata	ATC J01FF02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	27028.56
196	33600000 -6	Lipofundin 20% 100 ml	100	Bucata	ATC B05BA02. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor	11705.2

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
197	33600000 -6	Loperamidum 2 mg	12400	Bucata	ATC A07DA03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	7834.32
198	33600000 -6	Loratadinum 10 mg	1000	Bucata	ATC R06AX13. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1046.11
199	33600000 -6	Macrogolum 64 g sau 73,69 g	380	Bucata	ATC A06AD15. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	26058.5

200	33600000 -6	Magnesii lactas+Pyridoxinum 470 mg+5 mg	2100	Bucata	ATC A11JB. Forma farmaceutica Draje/Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3484.845
201	33600000 -6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	34000	Bucata	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	23845.9
202	33600000 -6	Mannitolum 20% 250 ml	750	Bucata	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	27872.91
203	33600000 -6	Mannitolum 20% 500 ml	3640	Bucata	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data	196092.19

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
204	33600000 -6	Meldonium 10% 5 ml	7700	Bucata	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	59459.4
205	33600000 -6	Meldonium 500 mg	2750	Bucata	ATC C01EB22. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8962.1675
206	33600000 -6	Meropenemum 1000 mg	23550	Bucata	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1896893.2

207	33600000 -6	Meropenemum 500 mg	21600	Bucata	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1218211.5
208	33600000 -6	Mesalazinum 1000 mg	1000	Bucata	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Granule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie	20000

					<p>în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

209	33600000 -6	Mesalazinum 4 g/60 ml	1000	Bucata	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Flacon unidoza.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	30000
-----	----------------	------------------------------	-------------	--------	--	--------------

210	33600000 -6	Mesalazinum 500 mg	5000	Bucata	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	71919.9
211	33600000 -6	Metamizoli natrium 50% 2 ml	1542950	Bucata	ATC N02BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1668052.4

212	33600000 -6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	900	Bucata	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimata. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	545.805
213	33600000 -6	Methylprednisolonum 125 mg 2 ml	4320	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1728000

214	33600000 -6	Methylprednisolonum 16 mg	5500	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	26884
-----	----------------	----------------------------------	-------------	--------	--	--------------

215	33600000 -6	Methylprednisolonum 250 mg	8100	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1579500
216	33600000 -6	Methylprednisolonum 32 mg	7200	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie	50400

					în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	
217	33600000-6	Methylprednisolonum 4 mg	5680	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat..La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10337.6
218	33600000-6	Methylprednisolonum 40 mg	7300	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Susp. inj./Pulb. pu sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data	275210

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
219	33600000 -6	Methylprednisolonum 500 mg	325	Bucata	ATC H02AB04. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	145466.75
220	33600000 -6	Metoclopramidum 10 mg	3500	Bucata	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3498.95
221	33600000 -6	Metoclopramidum 10 mg/2 ml	4000	Bucata	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4324.32

222	33600000 -6	Metoprololum 1 mg/ml 5 ml	170	Bucata	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	2358.1584
-----	----------------	----------------------------------	------------	--------	---	------------------

223	33600000 -6	Metoprololum 25 mg	200	Bucata	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	78
224	33600000 -6	Metoprololum 50 mg	3000	Bucata	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	945.36
225	33600000 -6	Metronidazolom 500 mg	13000	Bucata	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	16562
226	33600000 -6	Metronidazolom 500 mg/100 ml	17800	Bucata	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	69912.882

227	33600000 -6	Midazolamum 5 mg/5 ml	4000	Bucata	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cuaplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	44085.6
-----	----------------	------------------------------	-------------	--------	--	----------------

228	33600000 -6	Midecamycinum 400 mg	800	Bucata	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2334.8
229	33600000 -6	Morphinum 1% 1 ml	3230	Bucata	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	15947.382
230	33600000 -6	Moxifloxacinum 400 mg	3300	Bucata	ATC J01MA14. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	55598.4
231	33600000 -6	Moxifloxacinum 400 mg in volume de 100 ml sau 250 ml	2650	Bucata	ATC J01MA14. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	279045

					autorizate în Republica Moldova.	
232	33600000 -6	Nadroparini calcium 5700 UI Axa/0.6 ml	75150	Bucata	ATC B01AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6572401.8
233	33600000 -6	Nadroparini calcium 7600 UI Axa/0.8 ml	5100	Bucata	ATC B01AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	549428.1
234	33600000 -6	Nadroparini calcium 9500 UI/ml 5 ml	1850	Bucata	ATC B01AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura Flacon multidoza.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1159484.7

235	33600000 -6	Natrii chloridum 0.9% 100 ml	5000	Bucata	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	16637.4
236	33600000 -6	Natrii chloridum 0.9% 200 ml	31000	Bucata	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	125615.1
237	33600000 -6	Natrii chloridum 0.9% 5 ml	2000	Bucata	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1560
238	33600000 -6	Natrii chloridum 0.9% 500 ml	36000	Bucata	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor	208798.2

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
239	33600000 -6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 500 ml	1000	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	10842.39
240	33600000 -6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 200 ml	6000	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	45380.4

241	33600000 -6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum+Natrii lactas (analog Hartman) 6.02 g+0.373 g+3.138 g+0.294 g/1000 ml 500 ml	500	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6086.34
242	33600000 -6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml	800	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	15565.784
243	33600000 -6	Natrii oxybutyras 20% 10 ml	4100	Bucata	ATC N01AX11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	62274.654

244	33600000 -6	Neostigminum methylsulphas 0.05% 1 ml	1100	Bucata	ATC N07AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1930.5
245	33600000 -6	Nicethamidum 25% 2 ml	800	Bucata	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3399.032
246	33600000 -6	Nifuroxazidum 100 mg	200	Bucata	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	232.154
247	33600000 -6	Nifuroxazidum 200 mg	5500	Bucata	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	11979.825

					autorizate în Republica Moldova.	
248	33600000 -6	Nitroglycerinum 0.5 mg	500	Bucata	ATC C01DA02. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	135.72
249	33600000 -6	Nitroxolinum 50 mg	1900	Bucata	ATC J01XX07. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2610.296
250	33600000 -6	Nystatinum 500000 UI	56700	Bucata	ATC A07AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	34260.408

251	33600000 -6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	200	Bucata	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2356.354
252	33600000 -6	Ofloxacinum 200 mg/100 ml	3600	Bucata	ATC J01MA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	96626.088
253	33600000 -6	Omeprazolum 20 mg	21100	Bucata	ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelite. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6657.261

254	33600000 -6	Omnoponum 1 ml	1700	Bucata	ATC N02AA51. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cuaplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	20932.236
-----	----------------	-----------------------	-------------	--------	--	------------------

255	33600000 -6	Oseltamivirum 75 mg	7400	Bucata	ATC J05AH02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	278580.77
256	33600000 -6	Oxolinum 0.25% 10 g	20	Bucata	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	191.5056
257	33600000 -6	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml	1100	Bucata	ATC H01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2388.1
258	33600000 -6	Pancreatinum (Lipasum + Amylasum + Proteasum) 10000 UI (U-Fe/UA) lipaza	6000	Bucata	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Capsule/capsule gastrorezistente/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula/comprimat.La data deschiderii ofertelor	9984

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
259	33600000 -6	Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500 U+4200 U+250 U	20000	Bucata	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	20399.6
260	33600000 -6	Pantoprazolum 40 mg	16100	Bucata	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	200501.03
261	33600000 -6	Papaverinum 2% 2 ml	7000	Bucata	ATC A03AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	9192.82

262	33600000 -6	Paracetamolum 10 mg/ml 100 ml	1200	Bucata	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	78486.72
263	33600000 -6	Paracetamolum 125 mg	100	Bucata	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	187.2
264	33600000 -6	Paracetamolum 500 mg	88900	Bucata	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	24708.866
265	33600000 -6	Paracetamolum + Acidum ascorbicum + Phenylephrini hydrochloridum 750 mg+10 mg+60 mg	1000	Bucata	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Pulb./susp. orala sau Pulb./sol. orala sau Granule/sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	6703.58

					autorizate în Republica Moldova.	
266	33600000 -6	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	14000	Bucata	ATC C04AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	27245.4
267	33600000 -6	Pentoxifyllinum 200 mg	7300	Bucata	ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8228.779
268	33600000 -6	Pentoxifyllinum 400 mg	1000	Bucata	ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2496

269	33600000 -6	Phenazonum+Lidocainum 40-45,52 mg+10-11,4 mg/ml 15-16 ml	120	Bucata	ATC S02DA30. Forma farmaceutica Picaturi auriculare, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4875.156
270	33600000 -6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	300	Bucata	ATC C01CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v,i/m, subcutan. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	723.489
271	33600000 -6	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml	2000	Bucata	ATC A05BA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	75647.52
272	33600000 -6	Phytomenadionum 10 mg/ 1 ml	150	Bucata	ATC B02BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor	1441.479

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
273	33600000 -6	Pilocarpinum 1% 10 ml	120	Bucata	ATC S01EB01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3091.6236
274	33600000 -6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	4930	Bucata	ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	200729.88
275	33600000 -6	Piperacillinum+Tazobactamum 2000 mg+250 mg	2000	Bucata	ATC J01CR05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	121597.58

276	33600000 -6	Piperacillinum+Tazobactamum 4000 mg+500 mg	5000	Bucata	ATC J01CR05. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	380315
277	33600000 -6	Piracetamum 20% 5 ml	5000	Bucata	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	7677.15

278	33600000 -6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	3100	Bucata	ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	8441.238
-----	----------------	---	-------------	--------	---	-----------------

279	33600000 -6	Povidoni iodidum 10% 1000 ml	20	Bucata	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2019.5136
280	33600000 -6	Povidoni iodidum 10% 120 ml	500	Bucata	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	14011.92
281	33600000 -6	Prednisolonum 30 mg/1 ml	25	Bucata	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	173.394
282	33600000 -6	Prednisolonum 5 mg	50	Bucata	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.La data deschiderii	68.1135

					ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
283	33600000 -6	Procainum 0.5% 5 ml	25000	Bucata	ATC N01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	20572.5
284	33600000 -6	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	2700	Bucata	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	51599.106
285	33600000 -6	Propofolum 10 mg/ml 50 ml	40960	Bucata	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2175175.5

286	33600000 -6	Pyridoxinum/Pyridoxinum hydrochloridum 5% 1 ml	19000	Bucata	ATC A11HA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	11604.06
-----	----------------	---	--------------	--------	--	-----------------

287	33600000 -6	Remdesevir 100 mg	1098	Bucata	ATC -. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizateși neautorizate în Republica Moldova.Pentru medicamentele neautorizate se varezenta următoarele documente:1.Documente prin care se confirmăautorizarea (inclusiv condiționată) de cătreAgenția Europeană a Medicamentului(European Medicines Agency încontinuare EMA) sau de către BirouluiFederației de control asupra calitățiialimentelor și medicamentelor (FDAUSA); sau să fie autorizate (inclusivcondiționat) în cel puțin o țară din Elveția,Canada, Japonia, Australia sau dovadaautorizării în una din țările SpațiuluiEconomic European sau (inclusivcondiționat) în țara de origine.2.Acord privind licențierea producerii (RDVLicence Agreement) prin care se confirmăcă:	538890.32
-----	----------------	--------------------------	-------------	--------	---	------------------

					<p>producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători.3. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei.</p>	
288	33600000-6	Reosorbilact (sau echivalentul) 200 ml	9800	Bucata	ATC B05XA31. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data	379341.14

					deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
289	33600000 -6	Retinolum+Tocoferolum 100000 UI+100 mg	46000	Bucata	ATC A11JA. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	58065.8
290	33600000 -6	Revit (sau echivalentul) 0,86 mg+ 1 mg+ 1 mg+ 35 mg	26400	Bucata	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3857.568
291	33600000 -6	Rifaximinum 150 mg	2750	Bucata	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	33000
292	33600000 -6	Rivaroxabanum 10 mg	6500	Bucata	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii	318416.28

					ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
293	33600000 -6	Rivaroxabanum 15 mg	3400	Bucata	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	161078.5
294	33600000 -6	Rivaroxabanum 20 mg	13600	Bucata	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	644314.01
295	33600000 -6	Saccharomyces boulardii 250 mg	12080	Bucata	ATC A07FA02. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	96640

296	33600000 -6	Salbutamolum 100 mcg/doza 200 doze	1725	Bucata	ATC R03AC02. Forma farmaceutica susp./inhalat presurizata. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	60402.186
297	33600000 -6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+250 mcg/doza 60 doze	2900	Bucata	ATC R03AK06. Forma farmaceutica pulb./inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura disc.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1378615.5
298	33600000 -6	Senna glycosides 70 mg	200	Bucata	ATC A06AB06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	92.82
299	33600000 -6	Silymarinum 140 mg/150 mg	38000	Bucata	ATC A05BA03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	44282.16

					autorizate în Republica Moldova.	
300	33600000 -6	Silymarinum 70 mg-110 mg	8500	Bucata	ATC A05BA03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	9427.86
301	33600000 -6	Sorbilact (sau echivalentul) 200 ml	200	Bucata	ATC B05XA31. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	19142.552
302	33600000 -6	Spiritus aethylicus 70% 100 ml	7000	Bucata	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	37248.12

303	33600000 -6	Spiritus aethylicus 70% 1000 ml	7300	Bucata	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	234194.22
304	33600000 -6	Spiritus aethylicus 96% 1000 ml	1140	Bucata	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	58340.412
305	33600000 -6	Spirolactonum 25 mg	6000	Bucata	ATC C03DA01. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6162
306	33600000 -6	Spirolactonum 50 mg	3000	Bucata	ATC C03DA01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	2145

					autorizate în Republica Moldova.	
307	33600000 -6	Sterofundin ISO (sau echivalentul) 1000 ml	5000	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	271955.45
308	33600000 -6	Sterofundin ISO (sau echivalentul) 500 ml	15010	Bucata	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	472659.5
309	33600000 -6	Streptocidum + Norsulfazolum 0.025+0.025 g/ml	10000	Bucata	ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	26237.9

310	33600000 -6	Strophanthinum 0.025% 1 ml	2000	Bucata	ATC C01AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	2009.8
311	33600000 -6	Sulfasalazinum 500 mg	10000	Bucata	ATC A07EC01. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	20546.5

312	33600000 -6	Sulphocamphocainum 10% 2 ml	1000	Bucata	ATC R07AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	2797.21
-----	----------------	------------------------------------	-------------	--------	---	----------------

313	33600000 -6	Sumatriptanum 50 mg	50	Bucata	ATC N02CC01. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1389.375
314	33600000 -6	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml	2400	Bucata	ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie	23983.44

					în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	
315	33600000-6	Thiamini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum 50 mg+50 mg+0.5 mg/ml 2 ml	68050	Bucata	ATC A11DB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	288112.81

316	33600000 -6	Thiaminum/Thiamini hydrochloridum 5% 1 ml	25900	Bucata	ATC A11DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	18545.436
317	33600000 -6	Thiopentalum natricum 1000 mg	520	Bucata	ATC N01AF03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	50791.666
318	33600000 -6	Thiopentalum natricum 500 mg	100	Bucata	ATC N01AF03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	8134.776
319	33600000 -6	Tocilizumabum 20 mg/ml 10 ml	611	Bucata	ATC L04AC07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor	4437966.7

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
320	33600000 -6	Tramadolum 100 mg/2 ml	3200	Bucata	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6155.136
321	33600000 -6	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg	200	Bucata	ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1405.092

322	33600000 -6	Trimeperidinum 2% 1 ml	600	Bucata	ATC N02AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	3807.648
-----	----------------	-------------------------------	------------	--------	--	-----------------

323	33600000 -6	Umifenovirum 100 mg	25800	Bucata	ATC L03AX. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	113422.22
324	33600000 -6	Umifenovirum 50 mg	3000	Bucata	ATC L03AX. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	7800
325	33600000 -6	Undevit (sau echivalentul) -	5000	Bucata	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1644.5
326	33600000 -6	Urapidilum 5 mg/ml 5 ml	325	Bucata	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie	15059.928

					autorizate în Republica Moldova.	
327	33600000 -6	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	12000	Bucata	ATC N05CM09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1613.04
328	33600000 -6	Valeriana officinalis+Leonurus cardiaca+Crataegus sanguinea 25 ml	50	Bucata	ATC C01EX. Forma farmaceutica Picaturi buvabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	429

329	33600000 -6	Vancomycinum 125 mg	5000	Bucata	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	250000
-----	----------------	----------------------------	-------------	--------	--	---------------

330	33600000 -6	Vancomycinum 250 mg	10300	Bucata	ATC J 05AB14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate înRepublica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor(FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia,Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European sau în țara de origine. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cuaplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	515000
-----	----------------	----------------------------	--------------	--------	--	---------------

331	33600000 -6	Vancomycinum 500 mg	14930	Bucata	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	299913.69
332	33600000 -6	Vancomycinum/Vancomycinum hydrochloridum 1000 mg	29960	Bucata	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	904356.98
333	33600000 -6	Verapamilum 80 mg	1000	Bucata	ATC C08DA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	534.69
334	33600000 -6	Vinpocetinum 10 mg	3000	Bucata	ATC N06BX18. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor	4368

					medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	
335	33600000 -6	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml	2000	Bucata	ATC N06BX18. Forma farmaceutica sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	5952.96
336	33600000 -6	Vinpocetinum 5 mg/ml 5 ml	500	Bucata	ATC N06BX18. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	4556.5
337	33600000 -6	Warfarinum 3 mg	2000	Bucata	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	1513.98

338	33600000 -6	Xylometazolinum 1 mg/ml (0,1%)	300	Bucata	ATC R01AA07. Forma farmaceutica Picaturi nazale, solutie sau Spray nazal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	3091.179
-----	----------------	---------------------------------------	------------	--------	--	-----------------

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><i>[forma garanției a/b/c]</i></p> <p><i>a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p>

		<p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății:</i></p> <p><i>Denumirea Băncii:</i></p> <p><i>Codul fiscal:</i></p> <p><i>Contul de decontare:</i></p> <p><i>Contul trezorerial:</i></p> <p><i>Contul bancar:</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____”</i></p> <p>.</p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	0,5 % din valoarea ofertei fără TVA.
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	Incoterms 2013
3.5.	Termenul de livrare:	În termen de 20 zile din data solicitării în forma scrisă din partea Beneficiarului, pe parcursul anului 2021.
3.6.	Locul livrării bunurilor:	Conform listei de distribuție
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. [30 zile după livrarea bunurilor și recepționarea facturilor fiscale de către CAPCS]
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	60 zile
3.9.	Ofertele în valută străină:	nu se acceptă

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>SIA RSAP - MTender</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Conform sistemului MTender</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	-

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>- Leu MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>La data deschiderii ofertelor</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată per loturi la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.</i>

5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	<i>Nu sunt</i>
------	---	----------------

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: <i>Cel mai mic preț cu corespunderea tuturor cerințelor</i>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	2 %
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i></p> <p><i>a) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i></p> <p><i>b) Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății:</i></p> <p><i>Denumirea Băncii:</i></p> <p><i>Codul fiscal:</i></p> <p><i>Contul de decontare;</i></p> <p><i>Contul trezorerial:</i></p> <p><i>Contul bancar:</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</i></p> <p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p>

6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	Societate pe acțiuni sau Societate cu răspundere limitată
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>10 zile</i>

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru: _____

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr.

_____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri

_____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

_____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

_____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

- g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.
- h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____
[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____
[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ___ ” _____ 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

_____ [Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ___ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
_____ [denumirea băncii]

_____ (numit în continuare „Ofertant”)
_____ [numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ___ ” _____ 20__ (numită în continuare „ofertă”) pentru livrarea

_____ [obiectul achiziției]
conform anunțului de participare nr. _____ din “ ___ ” _____ 20__.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
_____ [denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

_____ (_____)
[suma în cifre] [suma în cuvinte]

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ___ ” _____ 20 __.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna] [introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

¹ *Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”*

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CP V	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri						
	Lotul 1						
	<i>[adăugați numărul de rânduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>						
	Total lot 1						
	Lotul 2						
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
 Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Bunuri								
	Lotul 1								
	<i>[adăugați numărul de rânduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>								
	Total lot 1								
	Lotul 2								
	TOTAL								

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

