



ACHIZIȚII PUBLICE

Acord – cadru de achiziție a bunurilor nr. ocds...52966 din 15.08.2024

1. Părțile acordului-cadru

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

Promitent-achizitor	Promitent-furnizor 1
<p>Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate Adresă completă: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Telefon / fax: 022-222 445 / 022 – 222- 364 Cod fiscal: 1016601000212 IBAN: MD68TRPCCC518430A01859AA reprezentată prin domnul Gheorghe GORCEAG, în calitate de promitent-achizitor, pe de o parte, și</p>	<p>Distrimed SRL Adresa: bd. Traian 22, or. Chișinău MD-2043 Telefon:0 (22) 536564 , victor.donea@distrimed.md; distrimed@mail.ru cod fiscal (IDNO): 1009600029081 IBAN:MD37ML000000002251828957 reprezentată prin Gheorghe APOSTOL, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p>
	<p>Promitent-furnizor 2 Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Burebista, 23 Telefon:022 405395/394/383 , oleg.panici@dita.md; vladimir.bodean@dita.md cod fiscal (IDNO): 1002600046359 IBAN:MD14MO2224ASV23284347100 reprezentată prin Grigore MORARU, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p>
	<p>Promitent-furnizor 3 Medeferent Grup SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Alba- Iulia 75/8 etaj 3 Telefon:022-105753, 022-105750, Fax: 022-105752 , info@medeferent.com cod fiscal (IDNO): 1002600053289 IBAN:MD42ML000000022512093446 reprezentată prin Alexia CAISÎN, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p>

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

2. Scopul acordului cadru

2.1 - Scopul acordului cadru îl reprezintă stabilirea elementelor/condițiilor esențiale care vor governa contractele de achiziție încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, serurilor și imunoglobulinelor curative în scopul realizării Programului Special "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2024-2027", ce urmează a fi atribuite în temeiul și pe durata derulării prezentului acord.

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

3. Durata acordului- cadru

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

4. Prețul unitar al bunurilor

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

5. Ajustarea prețului

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

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

6. Cantitatea și valorile maxime previzionate

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

7. Obligațiile promitentului-furnizor

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

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

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

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

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

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

8. Obligațiile promitentului-achizitor

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

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

9. Comunicări

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

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

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

10. Documentele acordului cadru:

a) oferta tehnică – anexa nr. 1;

b) oferta financiară – anexa nr. 2;

11. Încetarea acordului cadru

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

- prin atingerea la termen;

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

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

- prin acordul de voință al părților;

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

12. Litigii

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

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

Părțile au încheiat astăzi, 20.08.2024, prezentul acord-cadru, care intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS și este valabil 36 luni din data înregistrării la CAPCS.

Promitent-achizitor	Promitent-furnizor 1
<p>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p>	<p>Distrimed SRL (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p>
	<p>Promitent-furnizor 2</p>
	<p>Dita EstFarm SRL (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p>
<p>Promitent-furnizor 3</p>	
<p>Medeferent Grup SRL (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p>	

Specificațiile tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718720552966

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, serurilor și imunoglobulinelor curative în scopul realizării Programului Special “Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027

Promitent-furnizor	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	CertIFICATE de calitate / Standarde de referință
	Nr Lot	Modelul articolului		
	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Lot 5 , Dexamethasonum 4 mg/ml 1 ml

Distrimed SRL	33600000-6 5	Dexametazon-BP soluție injectabilă 4 mg/ml 1 ml N5x2	Republica Moldova / SC Balkan Pharmaceuticals SRL, Rep. Moldova	Neautorizat, GMP
---------------	-----------------	--	---	------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea unui medicament neautorizat (la momentul deschiderii ofertelor) constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 6 , Doxycyclinum

Dita EstFarm SRL	33600000-6 6	Doxiciclină, 100 mg, N10	Republica Moldova / Eurofarmaco SA, ÎCS, Republica Moldova	Autorizat în RM, 400470023
------------------	-----------------	--------------------------	--	----------------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC J01AA02. Forma farmaceutica: Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea unui medicament neautorizat (la momentul deschiderii ofertelor) constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 7 , Glucosum 5% 400-500 ml

Medeferent Grup SRL	33600000-6 7	Glucoză 50 mg/ml, N1	China / Hebei Tiancheng Pharmaceutical Co., Ltd, China	Neautorizat, GMP
---------------------	-----------------	----------------------	---	------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline

Dita EstFarm SRL	33600000-6 7	Glucoză 5% 500 ml; N1	China / Shijiazhuang No.4 Pharmaceutical Co., Ltd., China	Autorizat în RM, 700250633
------------------	-----------------	-----------------------	---	----------------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se accepta: 1. medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) in cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse in Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv in rezultatul expertizei si testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate in RM sau medicamente neautorizate in RM), in cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua in calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, in Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza in baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea unui medicament neautorizat (la momentul deschiderii ofertelor) constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate in Republica Moldova.

Lot 9 , Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml

Dita EstFarm SRL	33600000-6 9	Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă, N1	China / Shandong Qidu Pharmaceutical Co., Ltd, China	Autorizat in RM, 9231203094
------------------	-----------------	--	---	-----------------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se accepta: 1. medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) in cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse in Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv in rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate in RM sau medicamente neautorizate in RM), in cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua in calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, in Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza in baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea unui medicament neautorizat (la momentul deschiderii ofertelor) constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate in Republica Moldova.

Medeferent Grup SRL	33600000-6 9	Clorură de sodiu 9 mg/ml, N1	China / Hebei Tiancheng Pharmaceutical Co., Ltd., China	Neautorizat, GMP
---------------------	-----------------	------------------------------	---	------------------

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B05CB01. Forma farmaceutica soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de incheiere a acordului cadru se accepta: 1. medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) in cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse in Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv in rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate in RM sau medicamente neautorizate in RM), in cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua in calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, in Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza in baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate in Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea unui medicament neautorizat (la momentul deschiderii ofertelor) constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate in Republica Moldova.

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718720552966

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, serurilor și imunoglobulinelor curative în scopul realizării Programului Special “Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027

Promitent-furnizor	Unitate			Ambalaj				
	Nr. d/o	Denumirea Comercială medicamentului,doza	UM	Preț fără TVA UM	Nr. În ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj	Suma fără TVA	Suma cu TVA
	Cod CPV		Cantitate unitati	TVA in pret UM	Cantitate ambalaj	TVA in pret la ambalaj		
	Codul medicamentului	Producătorul Țara de origine		Preț cu TVA UM		Preț cu TVA la ambalaj		
Lot 5 , Dexamethasonum 4 mg/ml 1 ml								
Distrimed SRL	1	Dexametazon-BP soluție injectabilă 4 mg/ml 1 ml N5x2	fiolă	1,7593	10	17,5926	7 037,0400	7 600,0000
	33600000-6		4 000	0,1407	400	1,4074		
	5-52966	Republica Moldova / SC Balkan Pharmaceuticals SRL, Rep. Moldova		1,9000		19,0000		
Lot 6 , Doxycyclinum								
Dita EstFarm SRL	2	Doxiciclină, 100 mg, N10	capsulă	1,2031	10	12,0310	481,2400	519,7200
	33600000-6		400	0,0962	40	0,9620		
	0400470023	Republica Moldova / Eurofarmaco SA, ÎCS, Republica Moldova		1,2993		12,9930		
Lot 7 , Glucosum 5% 400-500 ml								
Medeferent Grup SRL	3	Glucoză 50 mg/ml, N1	Flacon PP	9,2500	1	9,2500	37 000,0000	39 960,0000
	33600000-6		4 000	0,7400	4 000	0,7400		
	7-52966	China / Hebei Tiancheng Pharmaceutical Co., Ltd, China		9,9900		9,9900		
Dita EstFarm SRL	4	Glucoză 5% 500 ml; N1	flacon	9,4136	1	9,4136	37 654,4000	40 666,8000
	33600000-6		4 000	0,7531	4 000	0,7531		
	0700250633	China / Shijiazhuang No.4 Pharmaceutical Co., Ltd., China		10,1667		10,1667		
Lot 9 , Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml								
Dita EstFarm SRL	5	Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă, N1	Flacon	8,1614	1	8,1614	97 936,8000	105 771,6000
	33600000-6		12 000	0,6529	12 000	0,6529		
	9231203094	China / Shandong Qidu Pharmaceutical Co., Ltd, China		8,8143		8,8143		
	6		Flacon PP	8,0500	1	8,0500		

Medeferent Grup SRL	33600000-6	Ciorura de sodiu 9 mg/ml, 18 l	12 000	0,6440	12 000	0,6440	96 600,0000	104 328,0000
	9-52966		China / Hebei Tiancheng Pharmaceutical Co., Ltd., China		8,6940			