

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1658763662516 din 10.08.2022

Obiectul achiziției: “ **Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2022 (Lista de bază, repetat 3)”**

Nr. lot	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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	
	Bunuri						
1	Acidum acetylsalicylicum 100 mg	Rompirin® E 100 mg; 100 mg ; comprimate gastrorezistenteN10x3	România	Antibiotice SA SC, România	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B01AC06; Forma farmaceutica comprimate gastrorezistente; Mod de administrare per os	GMP
2	Acidum acetylsalicylicum+Paracetamol+ Coffeinum 240-250 mg+150-180 mg+20-30 mg				ATC N02BA51. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
3	Acidum folicum 5 mg				ATC B03BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
4	Acidum thiocticum 0.5% 2 ml				ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
5	Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml				ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
6	Acidum thiocticum 600 mg 50 ml	Thiogamma® Turbo-set; 600 mg 50 ml; soluție perfuzabilăN10	Germania	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH, Germania; Worwag Pharma GmbH&Co.KG, Germania	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A16AX01; Forma farmaceutica soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v	GMP

7	Acidum ursodeoxycholicum 150 mg				ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
8	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	Ursomac; 300 mg ; capsuleN10x2	Georgia	GM Pharmaceuticals Ltd., Georgia	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A05AA02; Forma farmaceutica capsule; Mod de administrare per os	GMP
9	Ambroxolum 30 mg/5 ml	Sekrol®; 30 mg/5 ml 150 ml; siropN1	Turcia	Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret A.Ş., Turcia	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC R05CB06; Forma farmaceutica sirop; Mod de administrare per os	GMP
10	Amikacinum 500 mg				ATC J01GB06. Forma farmaceutica Sol. inj. sau Liof./sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
11	Amitriptylinum 10 mg/ml 2 ml				ATC N06AA09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
12	Amlodipinum 10 mg	Amlodipină LPH® 10 mg; 10 mg ; comprimateN10x3	România	Labormed Pharma S.A., România	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C08CA01; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
13	Amoxicillinum 1000 mg				ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
14	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg				ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
15	Aprotininum 100000 KUI/10 ml				ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
16	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0,005 mg)/ml				ATC N01BB58. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
17	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0.01 mg)/ml				ATC N01BB58. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
18	Atorvastatinum 20 mg	Torvacard® 20 mg; 20 mg ; comprimate filmateN15x2	Cehia	Zentiva k.s., Cehia	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C10AA05; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP

19	Atropini sulfas 0.1% 1 ml	Atropin-Darnita; 1mg/1ml ; soluție injectabilăN10	Ucraina	PrJSC Pharmaceutical firm "Darnitsa"	ATC A03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC A03BA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m, s/cutan	GMP
20	Azithromycinum 500 mg	Azicin 500; 500 mg ; comprimate filmateN3	India	Zim Laboratories Limited, India	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01FA10; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
21	Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml				ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
22	Benzydaminum 0.15% 30 ml	Bioverde 1,5 mg/ml; 1,5 mg/ml 30 ml; spray bucofaringianN1	Republica Moldova	SC Flumed-Farm SRL, Republica Moldova	ATC A01AD02. Forma farmaceutica Spray bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A01AD02; Forma farmaceutica spray bucofaringian; Mod de administrare extern	GMP
23	Benzylpenicillinum 1000000UI				ATC J01CE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii		
24	Betamethasoni natrii phosphas+Betamethasoni dipropionas/Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml				ATC H02AB01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		

25	Bisoprololum 10 mg				ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
26	Bisoprololum 2.5 mg				ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
27	Bisoprololum 5 mg				ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
28	Bromhexinum 4 mg	Bromhexin Grindeks; 4 mg ; comprimateN10x5	Letonia	Grindeks SA, Letonia	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC R05CB02; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
29	Bupivacainum 0.5% 10 ml				ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.		
30	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml				ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.		

31	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml				ATC N06BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
32	Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml				ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
33	Captoprilum 25 mg	Captopril LPH® 25 mg; 25 mg ; comprimateN10x3	România	Labormed Pharma S.A., România	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C09AA01; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
34	Carbamazepinum 300 mg				ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
35	Carbamazepinum 600 mg				ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
36	Carbo activatus 250 mg				ATC A07BA01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
37	Carvedilolum 6.25 mg	Karvidil®; 6,25 mg ; comprimateN14x2	Letonia	Grindeks SA, Letonia	ATC C07AG02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C07AG02; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
38	Cefuroximum 125 mg/5 ml				ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
39	Chloropyraminum 20 mg/1 ml	Suprastin®; 20 mg/ml ; soluție injectabilăN5	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC R06AC03; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v+i/m	GMP
40	Chloropyraminum 25 mg	Suprastin®; 25 mg ; comprimateN10x2	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC R06AC03; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
41	Chlorpromazinum 25 mg				ATC N05AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
42	Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml	Ciprinol®; 100 mg/10 ml ; concentrat pentru soluție perfuzabilăN5	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01MA02; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v	GMP

43	Clemastinum 1 mg				ATC R06AA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
44	Cocarboxylasum 50 mg+2 ml				ATC A11DA. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
45	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	Cianocobalamin-Darnița (Vitamina B12-Darnița) ; 0,5 mg/ml 1 ml; soluție injectabilăN10	Ucraina	Darnița SAP, Firmă farmaceutică, Ucraina	ATC B03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B03BA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m	GMP
46	Cyanocobalaminum+Pyridoxinum+Thiaminum 0.5 mg+50 mg+50 mg/ml 2 ml				ATC A11DB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
47	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml				ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
48	Diazepamum 10 mg/2 ml	Diazepeks®; 5 mg/ml ; soluție injectabilă2 ml N5x2	Letonia	HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Grindeks SA, Letonia	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a	ATC N05BA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v+i/m	GMP

49	Diclofenacum 75 mg/3 ml	Diclofenac de sodiu; 25 mg/ml 3 ml; soluție injectabilăN5x2	Republica Belarus	UPM din Borisov SAD, Republica Belarus	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC M01AB05; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m	GMP
50	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml				ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii		
51	Dipyridamolum 0.5% 2 ml				ATC B01AC07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii		
52	Dipyridamolum 25 mg				ATC B01AC07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
53	Doxycyclinum 100 mg				ATC J01AA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
54	Droperidolum 0.25% 5 ml				ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		

55	Epinephrinum/Epinephrini hydrotartras 1.82 mg/ml 1 ml	Adrenalin-Darnita; 1.8 mg/ml ; soluție injectabilăN10	Ucraina	Pr.JSC Pharmaceutical firm "Darnitsa"	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC C01CA24; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m, s/cutan	GMP
56	Etamsylatum 250 mg/2 ml				ATC B02BX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
57	Extractum folii Eucalypti spissum 2 mg/ml 15 ml				ATC D08AX. Forma farmaceutica Spray bucofaringian/cu tanat/vaginal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură: flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
58	Famotidinum 20 mg+5 ml				ATC A02BA03. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
59	Fentanylum 0,005% 2 ml	Fentanil Kalceks; 0,05 mg/ml ; soluție injectabilă2 ml N5x2	Letonia	Kalceks SA, Letonia; HBM Pharma s.r.o., Slovacia	ATC N02AB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N01AH01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v+i/m	GMP
60	Fluconazolom 0.2% 100 ml	Fluconazol; 2 mg/ml 100 ml; soluție perfuzabilăN1	Ucraina	Iuria-Farm SRL, Ucraina	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J02AC01; Forma farmaceutica soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v	GMP

61	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	Furosemid; 10 mg/ml 2 ml; soluție injectabilă N10	Republica Belarus	UPM din Borisov SAD, Republica Belarus	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C03CA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m	GMP
62	Glucosum 10% 500 ml				ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
63	Glucosum 40% 10 ml				ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
64	Glucosum 5% 500 ml				ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
65	Haloperidolum 5 mg				ATC N05AD01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
66	Hydrochlorothiazidum 25 mg				ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
67	Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g				ATC D07CA01. Forma farmaceutica Spray cutanat. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
68	Imipraminum 25 mg				ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
69	Indapamidum 1.5 mg	Rawel® SR ; 1,5 mg ; comprimate filmate cu eliberare prelungităN10x3	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C03BA11; Forma farmaceutica comprimate filmate cu eliberare prelungită; Mod de administrare per os	GMP
70	Interferonum alfa-2b 150000 UI				ATC L03AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
71	Iodixanolum 320 mg I/ml 50 ml				ATC V08AB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
72	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	Isoket®; 1 mg/ml 10 ml; concentrat pentru soluție perfuzabilăN5x2	Marea Britanie	Aesica Pharmaceuticals GmbH, Germania	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C01DA08; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v	GMP

73	Isosorbidi dinitras 20 mg				ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
74	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg				ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
75	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 30 mg/1 ml				ATC M01AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
76	Lercanidipinum 10 mg				ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
77	Lercanidipinum 20 mg				ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
78	Levofloxacinum 500 mg	Leflox®; 500 mg ; comprimate filmateN7	Turcia	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01MA12; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
79	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml				ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
80	Lincomycinum 30% 1 ml				ATC J01FF02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
81	Lisinoprilum 10 mg				ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
82	Lisinoprilum 5 mg				ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
83	Lornoxicamum 8 mg				ATC M01AC05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		

84	Losartanum 50 mg				ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
85	Losartanum+Hydrochlorthiazidum 50 mg+12.5 mg				ATC C09DA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova		
86	Metamizoli natrium 50% 2 ml				ATC N02BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
87	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	Glucophage®; 1000 mg ; comprimate filmateN15x4	Franța	Merck SL, Spania; MERCK SANTE s.a.s, Franța	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A10BA02; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
88	Metforminum/Metformini hydrochloridum 500 mg	Glucophage®; 500 mg ; comprimate filmateN15x4	Franța	Merck SL, Spania; MERCK SANTE s.a.s, Franța	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A10BA02; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
89	Metforminum/Metforminum hydrochloridum 850 mg	Glucophage®; 850 mg ; comprimate filmateN15x4	Franța	Merck SL, Spania; MERCK SANTE s.a.s, Franța	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A10BA02; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
90	Metoclopramidum 10 mg				ATC A03FA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
91	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	Metoclopramid; 5 mg/ml 2 ml; soluție injectabilăN10	Republica Belarus	UPM din Borisov SAD, Republica Belarus	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A03FA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v+i/m	GMP
92	Metronidazolum 500 mg				ATC J01XD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
93	Morphinum 1% 1 ml	Morfin Kalceks; 10 mg/ml 1 ml; soluție injectabilăN2x5	Letonia	HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Kalceks SA, Letonia	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N02AA01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v+i/m	GMP
94	Moxifloxacinum 400 mg in volume de 100 ml sau 250 ml				ATC J01MA14. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
95	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml				ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		

96	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml				ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
97	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum+Natrii lactas 500 ml				ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
98	Natrii thiosulfas 300 mg/ml				ATC V03AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
99	Nebivololum 5 mg				ATC C07AB12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
100	Nicergolinum 4 mg+5 ml				ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		
101	Nicethamidum 25% 2 ml				ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica		

102	Nystatinum 500000 UI	Nistatină Atb® 500000 UI; 500000 UI ; comprimate filmate N10x2	România	Antibiotice SA SC, România	ATC A07AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC A07AA02; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
103	Octreotidum 0.1 mg/1 ml				ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
104	Omeprazolum 20 mg	Omezole-20-Gracure; 20 mg ; capsule gastrorezistente N10x3	India	Gracure Pharmaceuticals Ltd., India	ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropetele. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A02BC01; Forma farmaceutica capsule gastrorezistente; Mod de administrare per os	GMP
105	Omnoponum 1 ml				ATC N02AA51. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
106	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml				ATC H01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
107	Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Prot easum) 3500 U+4200 U+250 U				ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		

108	Pantoprazolum 40 mg	Zolopant®; 40 mg ; comp. film. gastrorez.N10x3	Ucraina	Kusum Pharm SRL	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Comprimat gastrorezistente/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A02BC02; Forma farmaceutica comp. film. gastrorez.; Mod de administrare per os	GMP
109	Pantoprazolum 40 mg				ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
110	Paracetamol 125 mg	Paracetamol Atb® 125 mg supozitoare; 125 mg ; supozitoareN3x2	România	Antibiotice SA SC, România	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N02BE01; Forma farmaceutica supozitoare; Mod de administrare rectal	GMP
111	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	Pentoxifilin; 2% 5ml ; soluție injectabilăN10	Republica Belarus	Borisov	ATC C04AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC C04AD03; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/v	GMP

112	Perindoprilum 5 mg	Prestarium® 5 mg; 5 mg ; comprimate filmateN30	Franța	Les Laboratoires Servier Industrie (LSI), Franța; Servier (Ireland) Industries Ltd, Irlanda; Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A., Polonia	ATC C09AA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC C09AA04; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
113	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml				ATC C01CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v,i/m, subcutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
114	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml				ATC A05BA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
115	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml				ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
116	Piracetamum 800 mg				ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
117	Pregabalinum 150 mg				ATC N03AX16. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		

118	Procainum 0.5% 5 ml				ATC N01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
119	Propranololum 10 mg				ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
120	Ramiprilum 10 mg				ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
121	Ramiprilum 5 mg				ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
122	Retinolum+Tocoferolum/Retinoli palmitas + Tocopheroli acetat 100000 UI+100 mg				ATC A11JA. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
123	Risperidonum 2 mg				ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
124	Rosuvastatinum 10 mg				ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
125	Rosuvastatinum 20 mg				ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
126	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg				ATC J01EE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
127	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml				ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
128	Tolperisonum 150 mg				ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		

129	Tolperisonum 50 mg				ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
130	Torasemidum 10 mg	Trigrim; 10 mg ; comprimateN10x3	Polonia	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polonia	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C03CA04; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
131	Tramadolum 100 mg/2 ml	Tramadol; 100 mg/2 ml 2 ml; soluție injectabilăN5	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Soluție injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N02AX02; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare i/m+i/v+s/c	GMP
132	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg				ATC N02A14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
133	Trifluoperazinum 5 mg				ATC N05AB06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
134	Trimeperidinum 2% 1 ml	Promedol Kalceks; 20 mg/ml ; sol. inj.1 ml N5x2	Letonia	Kalceks SA (prod.: HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Kalceks SA, Letonia)	ATC N02AB. Forma farmaceutica Soluție injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și	ATC N02AX ; Forma farmaceutica sol. inj.; Mod de administrare i/m	GMP

135	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	Valeriana; 30 mg ; comprimate filmateN10x3	Bulgaria	Sopharma AD, Bulgaria	ATC N05CM09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N05CM09; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
136	Valsartanum 160 mg	Valsacor®; 160 mg ; comprimate filmateN15x2	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C09CA03; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os	GMP
137	Venlafaxinum 75 mg	Velaxin®; 75 mg ; capsule cu eliberare prelungităN14x2	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	ATC N06AX16. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N06AX16; Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungită; Mod de administrare per os	GMP
138	Venlafaxinum 75 mg	Venlaxor®; 75 mg ; comprimateN10x3	Letonia	Grindeks SA, Letonia	ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N06AX16; Forma farmaceutica comprimate; Mod de administrare per os	GMP
139	Verapamilum 2,5 mg/ml 2 ml				ATC C08DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
140	Verapamilum 40 mg				ATC C08DA0. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica		
141	Vinpocetinum 10 mg				ATC N06BX18. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor)		
142	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml				ATC N06BX18. Forma farmaceutica sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
143	Vinpocetinum 5 mg/ml 5 ml				ATC N06BX18. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
144	Xeroformium+Pix liquida (analog Wishnevsky) 30 mg/30 mg/g 40 g				ATC D08AX. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
145	Xylometazolinum 0.1% 10 ml				ATC R01AA07. Forma farmaceutica Picături nazale, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).		
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chistoacă Iurie În calitate de Administrator

Ofertantul: Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chisinau, str-la Burebista 23

