



ACHIZIȚII PUBLICE

Acord – cadru de achiziție a bunurilor nr. ocds...84951 din 22.08.2024

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>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> |
| | <p>Promitent-furnizor 2</p> <p>Pharmony SRL Adresa: Telefon:+ 37369646604 , info@pharmony.md cod fiscal (IDNO): 1015600025123 IBAN:MD90AG000000022512668240 reprezentată prin Alexandru ȘARCO, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p> |
| | <p>Promitent-furnizor 3</p> <p>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> |

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 pentru realizarea Programului Național Hipertensiunea pulmonară pentru anul 2025-2027”, repetat 1”, 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:

| Nr. d/o | Denumire lot | Denimire comercială/ Țara/ Producător | Cantit ățile minime | Cantit ățile maxime | Valorile maxime estimate | Operator economic |
|---------|--|--|---------------------------|---------------------------|--------------------------------|----------------------|
| 1 | Macitentanu m 10 mg, Comprimat | Maciten, 10 mg, N30 / Coreea (de Sud) / Samjin Pharmaceutical Co., Ltd., Coreea (de Sud) | 4 059 | 16 236 | 16 061 950,0 8 | Medeferent Grup SRL |
| 2 | Macitentanu m 10 mg, Comprimat | Macitentan Tablets 10 mg, N10 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 4 059 | 16 236 | 23 986 131,2 1 | Pharmony SRL |
| 3 | Macitentanu m 10 mg, Comprimat | Opsumit® 10 mg, N30 / Belgia / Janssen Pharmaceutica NV, Belgia | 4 059 | 16 236 | 24 099 088,3 1 | Dita EstFarm SRL |
| 4 | Selexipagum 200 mcg, Comprimat | Selexipag, 200mcg, N60 / India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | 3 000 | 12 000 | 9 162 720 | Medeferent Grup SRL |
| 5 | Selexipagum 200 mcg, Comprimat | Selexipag, 200mcg, N140 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 3 000 | 12 000 | 12 489 055,2 | Pharmony SRL |
| 6 | Selexipagum 200 mcg, Comprimat | Upbravi, 200 mcg, N60 / Rusia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | 3 000 | 12 000 | 12 639 939,6 | Dita EstFarm SRL |
| 7 | Selexipagum , 400 mcg, Comprimat | Selexipag, 400 mcg, N60 / India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | | 1 680 | 1 282 780,8 | Medeferent Grup SRL |

| | | | | | | |
|----|------------------------------------|---|-------|--------|-------------------|---------------------|
| 8 | Selexipagum , 400 mcg, Comprimat | Selexipag, 400 mcg, N60 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | | 1 680 | 1 852 190,26 | Pharmony SRL |
| 9 | Selexipagum , 400 mcg, Comprimat | Upbravi, 400 mcg, N60 / Rusia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | | 1 680 | 1 867 434,58 | Dita EstFarm SRL |
| 10 | Selexipagum , 800 mcg, Comprimate | Selexipag, 800 mcg, N60 / India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | 3 600 | 14 400 | 10 995 264 | Medeferent Grup SRL |
| 11 | Selexipagum , 800 mcg, Comprimate | Selexipag, 800 mcg, N60 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 3 600 | 14 400 | 15 113 874,2 4 | Pharmony SRL |
| 12 | Selexipagum , 800 mcg, Comprimate | Upbravi, 800 mcg, N60 / Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | 3 600 | 14 400 | 15 167 927,5 2 | Dita EstFarm SRL |
| 13 | Selexipagum , 1000 mcg, Comprimate | Selexipag, 1000 mcg, N60 / India / Zydus Lifesciences Ltd., India | 2 160 | 8 640 | 6 783 782,4 | Medeferent Grup SRL |
| 14 | Selexipagum , 1000 mcg, Comprimate | Selexipag, 1000 mcg, N60 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 2 160 | 8 640 | 9 343 322,78 | Pharmony SRL |
| 15 | Selexipagum , 1000 mcg, Comprimate | Upbravi, 1000 mcg, N60 / Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | 2 160 | 8 640 | 9 380 600,93 | Dita EstFarm SRL |
| 16 | Selexipagum , 1200 mcg, Comprimate | Selexipag, 1200 mcg, N60 / India / Zydus Lifesciences Ltd., India | 3 600 | 14 400 | 11 306 304 | Medeferent Grup SRL |
| 17 | Selexipagum , 1200 mcg, Comprimate | Selexipag, 1200 mcg, N60 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 3 600 | 14 400 | 15 572 204,6 4 | Pharmony SRL |
| 18 | Selexipagum , 1200 mcg, Comprimate | Upbravi, 1200 mcg, N60 / Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | 3 600 | 14 400 | 15 634 334,8 8 | Dita EstFarm SRL |
| 19 | Selexipagum , 1400 mcg, Comprimate | Selexipag, 1400 mcg, N60 / India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | 2 160 | 8 640 | 6 783 782,4 | Medeferent Grup SRL |

| | | | | | | |
|----|------------------------------------|---|-------|-------|--------------|------------------|
| 20 | Selexipagum , 1400 mcg, Comprimate | Selexipag, 1400 mcg, N60 / India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | 2 160 | 8 640 | 9 343 322,78 | Pharmony SRL |
| 21 | Selexipagum , 1400 mcg, Comprimate | Upbravi, 1400 mcg, N60 / Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | 2 160 | 8 640 | 9 380 600,93 | Dita EstFarm SRL |

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, 22.08.2024, 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 |
|--|--|
| Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (semnături autorizate) LS | Medeferent Grup SRL (semnături autorizate) LS |
| | Promitent-furnizor 2 |
| | Pharmony SRL (semnături autorizate) LS |
| | Promitent-furnizor 3 |
| | Dita EstFarm SRL (semnături autorizate) LS |

Specificațiile tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718784284951

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Hipertensiunea pulmonară pentru anul 2025-2027, repetat 1

| 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 2 , Macitentanum 10 mg, Comprimat

| | | | | |
|---------------------|-----------------|---------------------|---|--|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 2 | Maciten, 10 mg, N30 | Coreea (de Sud) / Samjin Pharmaceutical Co., Ltd., Coreea (de Sud) | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|-----------------|---------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC C02KX04. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|---------------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 2 | Macitentanum Tablets 10 mg, N10 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|---------------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC C02KX04. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|---------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 2 | Opsumit® 10 mg, N30 | Belgia / Janssen Pharmaceutica NV, Belgia | Autorizat în RM, 9220601879 |
|------------------|-----------------|---------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC C02KX04. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 3 , Selexipagum 200 mcg, Comprimat

| | | | | |
|---------------------|-----------------|------------------------|---|--|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 3 | Selexipag, 200mcg, N60 | India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|-----------------|------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|-------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 3 | Selexipag, 200mcg, N140 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|-------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 3 | Upravri, 200 mcg, N60 | Rusia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301667 |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 4 , Selexipagum, 400 mcg, Comprimat

| | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------|--|--|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 4 | Selexipag, 400 mcg, N60 | India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|-----------------|-------------------------|--|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|-------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 4 | Selexipag, 400 mcg, N60 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|-------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 4 | Upravri, 400 mcg, N60 | Rusia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301668 |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 5 , Selexipagum, 800 mcg, Comprimate

| | | | | |
|---------------------|----------------|-------------------------|---|--|
| Medeferent Grup SRL | 3360000-6 5 | Selexipag, 800 mcg, N60 | India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|----------------|-------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|----------------|-------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 3360000-6 5 | Selexipag, 800 mcg, N60 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|----------------|-------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|----------------|-----------------------|--|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 3360000-6 5 | Upravri, 800 mcg, N60 | Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301678 |
|------------------|----------------|-----------------------|--|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate 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 , Selexipagum, 1000 mcg, Comprimate

| | | | | |
|---------------------|----------------|--------------------------|---------------------------------------|--|
| Medeferent Grup SRL | 3360000-6 6 | Selexipag, 1000 mcg, N60 | India / Zydus Lifesciences Ltd, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|----------------|--------------------------|---------------------------------------|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 6 | Selexipag, 1000 mcg, N60 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 6 | Upbravi, 1000 mcg, N60 | Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301670 |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate 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 , Selexipagum, 1200 mcg, Comprimate

| | | | | |
|---------------------|-----------------|--------------------------|--|--|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 7 | Selexipag, 1200 mcg, N60 | India / Zydus Lifesciences Ltd, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|-----------------|--------------------------|--|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 7 | Selexipag, 1200 mcg, N60 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. I. La etapa de încheiere 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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 7 | Upbravi, 1200 mcg, N60 | Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301671 |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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/Apri12022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/Apri12022/000091_(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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 8 , Selexipagum, 1400 mcg, Comprimat

| | | | | |
|---------------------|-----------------|--------------------------|---|--|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 8 | Selexipag, 1400 mcg, N60 | India / Alembic Pharmaceuticals Ltd., India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP |
|---------------------|-----------------|--------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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/Apri12022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/Apri12022/000091_(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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|
| Pharmony SRL | 33600000-6 8 | Selexipag, 1400 mcg, N60 | India / MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED, India | Ne-autorizat în Republica Moldova, GMP, CoPP |
|--------------|-----------------|--------------------------|---|--|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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/Apri12022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/Apri12022/000091_(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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 8 | Upbravi, 1400 mcg, N60 | Belgia / Actelion Pharmaceuticals Ltd, Elveția; Excella GmbH & Co. KG, Germania; Allpack Group AG, Elveția | Autorizat în RM, 9220301672 |
|------------------|-----------------|------------------------|--|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă

ATC B01AC27. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I. La etapa de încheiere 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/Apri12022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/Apri12022/000091_(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 medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718784284951

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Hipertensiunea pulmonară pentru anul 2025-2027, repetat 1

| Promitent-furnizor | Cod CPV | Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor | UM | Cantitate | Preț fără TVA | Preț cu TVA | Suma fără TVA | Suma cu TVA |
|--------------------|---------|--|----|-----------|---------------|-------------|---------------|-------------|
| | Nr Lot | | | | | | | |

Lot 2 , Macitentanum 10 mg, Comprimat

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------------|------------|-----------|------------|------------|-----------------|-----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 2 | Maciten, 10 mg, N30 | comprimată | 16 236,00 | 916,0000 | 989,2800 | 14 872 176,0000 | 16 061 950,0800 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 2 | Macitentan Tablets 10 mg, N10 | comprimată | 16 236,00 | 1 367,9096 | 1 477,3424 | 22 209 380,2700 | 23 986 131,2100 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 2 | Opsumit® 10 mg, N30 | comprimată | 16 236,00 | 1 374,3515 | 1 484,2996 | 22 313 970,9500 | 24 099 088,3100 |

Lot 3 , Selexipagum 200 mcg, Comprimat

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------|------------|-----------|----------|------------|-----------------|-----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 3 | Selexipag, 200mcg, N60 | comprimată | 12 000,00 | 707,0000 | 763,5600 | 8 484 000,0000 | 9 162 720,0000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 3 | Selexipag, 200mcg, N140 | comprimată | 12 000,00 | 963,6617 | 1 040,7546 | 11 563 940,4000 | 12 489 055,2000 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 3 | Upbravi, 200 mcg, N60 | comprimată | 12 000,00 | 975,3040 | 1 053,3283 | 11 703 648,0000 | 12 639 939,6000 |

Lot 4 , Selexipagum, 400 mcg, Comprimat

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------|------------|----------|------------|------------|----------------|----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 4 | Selexipag, 400 mcg, N60 | comprimată | 1 680,00 | 707,0000 | 763,5600 | 1 187 760,0000 | 1 282 780,8000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 4 | Selexipag, 400 mcg, N60 | comprimată | 1 680,00 | 1 020,8280 | 1 102,4942 | 1 714 991,0400 | 1 852 190,2600 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 4 | Upbravi, 400 mcg, N60 | comprimată | 1 680,00 | 1 029,2298 | 1 111,5682 | 1 729 106,0600 | 1 867 434,5800 |

Lot 5 , Selexipagum, 800 mcg, Comprimate

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------|------------|-----------|----------|------------|-----------------|-----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 5 | Selexipag, 800 mcg, N60 | comprimată | 14 400,00 | 707,0000 | 763,5600 | 10 180 800,0000 | 10 995 264,0000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 5 | Selexipag, 800 mcg, N60 | comprimată | 14 400,00 | 971,8283 | 1 049,5746 | 13 994 327,5200 | 15 113 874,2400 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 5 | Upbravi, 800 mcg, N60 | comprimată | 14 400,00 | 975,3040 | 1 053,3283 | 14 044 377,6000 | 15 167 927,5200 |

Lot 6 , Selexipagum, 1000 mcg, Comprimate

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|--------------------------|------------|----------|------------|------------|----------------|----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 6 | Selexipag, 1000 mcg, N60 | comprimată | 8 640,00 | 727,0000 | 785,1600 | 6 281 280,0000 | 6 783 782,4000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 6 | Selexipag, 1000 mcg, N60 | comprimată | 8 640,00 | 1 001,2992 | 1 081,4031 | 8 651 225,0900 | 9 343 322,7800 |

| | | | | | | | | |
|------------------|-----------------|------------------------|------------|----------|------------|------------|----------------|----------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 6 | Upbravi, 1000 mcg, N60 | comprimata | 8 640,00 | 1 005,2942 | 1 085,7177 | 8 685 741,8900 | 9 380 600,9300 |
|------------------|-----------------|------------------------|------------|----------|------------|------------|----------------|----------------|

Lot 7 , Selexipagum, 1200 mcg, Comprimate

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|--------------------------|------------|-----------|------------|------------|-----------------|-----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 7 | Selexipag, 1200 mcg, N60 | comprimata | 14 400,00 | 727,0000 | 785,1600 | 10 468 800,0000 | 11 306 304,0000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 7 | Selexipag, 1200 mcg, N60 | comprimata | 14 400,00 | 1 001,2992 | 1 081,4031 | 14 418 708,4800 | 15 572 204,6400 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 7 | Upbravi, 1200 mcg, N60 | comprimata | 14 400,00 | 1 005,2942 | 1 085,7177 | 14 476 236,4800 | 15 634 334,8800 |

Lot 8 , Selexipagum, 1400 mcg, Comprimate

| | | | | | | | | |
|---------------------|-----------------|--------------------------|------------|----------|------------|------------|----------------|----------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 8 | Selexipag, 1400 mcg, N60 | comprimata | 8 640,00 | 727,0000 | 785,1600 | 6 281 280,0000 | 6 783 782,4000 |
| Pharmony SRL | 33600000-6 8 | Selexipag, 1400 mcg, N60 | comprimata | 8 640,00 | 1 001,2992 | 1 081,4031 | 8 651 225,0900 | 9 343 322,7800 |
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 8 | Upbravi, 1400 mcg, N60 | comprimata | 8 640,00 | 1 005,2942 | 1 085,7177 | 8 685 741,8900 | 9 380 600,9300 |