

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 _____

Obiectul achiziției: “ **Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale** ”

| 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 | Sanocard | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Sanocard B01AC06 Comprimate gastrorezistente 100 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 2 | Acidum acetylsalicylicum+Paracetamol+ Coffeinum 240-250 mg+150-180 mg+20-30 mg | Citramon-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Citramon-BP N02BA51 Comprimate 240 mg/180 mg/27.5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 3 | Acidum folicum 5 mg | Acid Folic-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Acid Folic-BP B03BB01 Comprimate 5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|---|------------------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|
| 4 | Acidum thiocticum 0.5% 2 ml | Tioctic acid | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | Tioctic acid A16AX01 Solutie injectabila 5 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
|---|------------------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|

| | | | | | | | |
|----|---|---------------------|--------------------------------------|-----------------|---|---|-----|
| 5 | Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml | Tiomax 600 | SC Balkan Pharmaceut icals SRL | Rep. Moldova | 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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.. | Tiomax 600 A16AX01 Concentrat/sol.perfuzabila 30 mg/ml 20 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 6 | Acidum thiocticum 600 mg 50 ml | Tiomax 600 Turbo | SC Balkan Pharmaceut icals SRL | Rep. Moldova | 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). | Tiomax 600 Turbo A16AX01 Solutie perfuzabila 12 mg/ml 50 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 7 | Acidum ursodeoxycholicum 150 mg | Hepaurs | SC Balkan Pharmaceut icals SRL | Rep. Moldova | 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). | Hepaurs A05AA02 Capsule 150 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 8 | Acidum ursodeoxycholicum 300 mg | Hepaurs | SC Balkan Pharmaceut icals SRL | Rep. Moldova | 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). | Hepaurs A05AA02 Capsule 300 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 9 | Ambroxolum 30 mg/5 ml | | | | 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). | | |
| 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 | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 12 | Amlodipinum 10 mg | Amlodipin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Amlodipin-BP C08CA01 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 13 | Amoxicillinum 1000 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 14 | Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 15 | Aprotininum 100000 KUI/10 ml | Aprotinin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Aprotinin-BP B02AB01 Solutie injectabila 100000 KUI/10 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|--|---------------------------------|-------------------------------|--------------|--|---|-----|
| 16 | Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0,005 mg)/ml | BP Anest cu Adrenalină 1:200000 | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | BP Anest cu Adrenalină 1:200000 N01BB58 Solutie injectabila 68 mg + 0,0085 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 17 | Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0.01 mg)/ml | BP Anest cu Adrenalină 1:100000 | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | BP Anest cu Adrenalină 1:100000 N01BB58 Solutie injectabila 68 mg + 0,017 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 18 | Atorvastatinum 20 mg | | | | 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). | | |
| 19 | Atropini sulfas 0.1% 1 ml | | | | 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |
| 20 | Azithromycinum 500 mg | Azitromicin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Azitromicin-BP J01FA10 capsule 500 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|--|----------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|
| 21 | Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml | | | | ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). | | |
| 22 | Benzydaminum 0.15% 30 ml | | | | 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). | | |
| 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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în | | |
| 24 | Betamethasoni natrii phosphas+Betamethasoni dipropionas/Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml | Betametason-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Betametason-BP H02AB01 Suspensie injectabila 2,63 mg/ml+6,43 mg/ml 1 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 25 | Bisoprololum 10 mg | Bisoprolol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Bisoprolol-BP C07AB07 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|----------------------------------|---------------|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 26 | Bisoprololum 2.5 mg | Bisoprolol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Bisoprolol-BP C07AB07 Comprimate 2.5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 27 | Bisoprololum 5 mg | Bisoprolol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Bisoprolol-BP C07AB07 Comprimate 5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 28 | Bromhexinum 4 mg | | | | 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 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 ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |
| 29 | Bupivacainum 0.5% 10 ml | Bupivacain-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola. | Bupivacain-BP N01BB01 Solutie injectabila 0.5% 10 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 30 | Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml | Bupivacain-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola. | Bupivacain-BP N01BB01 Solutie injectabila 5 mg/ml 4 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | |
|----|---|--|--|--|--|--|
| 31 | Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie..</p> | | |
| 32 | Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml | | | <p>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).</p> | | |
| 33 | Captoprilum 25 mg | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | |
|----|------------------------------|--|--|--|--|--|
| 34 | Carbamazepinum 300 mg | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, este suficient prezentarea Certificatului GMP cu date identice</p> | | |
|----|------------------------------|--|--|--|--|--|

| | | | | | | | |
|----|-------------------------------|---------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 35 | Carbamazepinum 600 mg | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, trebuie prezentat Certificatul GMP sau este obligatorie prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente).</p> | | |
| 36 | Carbo activatus 250 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 37 | Carvedilolum 6.25 mg | Carvedilol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Carvedilol-BP C07AG02 Comprimate 6.25 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|-----------------------------------|------------|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 38 | Cefuroximum 125 mg/5 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, trebuie să prezente Certificatul GMP pentru fabricația</p> | | |
| 39 | Chloropyraminum 20 mg/1 ml | Alergostop | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Alergostop R06AC03 Solutie injectabila 20 mg/ml 1 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 40 | Chloropyraminum 25 mg | Alergostop | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Alergostop R06AC03 Comprimate 25 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | |
|----|-------------------------------------|--|--|---|--|--|
| 41 | Chlorpromazinum 25 mg | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 42 | Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|----|-------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 43 | Clemastinum 1 mg | Clemastin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>ATC R06AA04. 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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | Clemastin-BP R06AA04 Comprimat 1 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
|----|-------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|

| | | | | | | | |
|----|--|---|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 44 | Cocarboxylasum 50 mg+2 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 45 | Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml | Cianocobalamin-BP (Vitamina B12) | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Cianocobalamin-BP (Vitamina B12) B03BA01 Solutie injectabila 0.5 mg/ml 1 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 46 | Cyanocobalaminum+Pyridoxinum+Thiaminum 0.5 mg+50 mg+50 mg/ml 2 ml | B Complex PLUS (Vit. B1, Vit. B6, Vit. B12) | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | B Complex PLUS (Vit. B1, Vit. B6, Vit. B12) A11DB Solutie injectabila 0.5 mg+50 mg+50 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 47 | Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml | Dexametazon-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Dexametazon-BP H02AB02 Solutie injectabila 4 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|--------------------------------|---------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 48 | Diazepamum 10 mg/2 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 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 ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în</p> | | |
| 49 | Diclofenacum 75 mg/3 ml | Diclofenac-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Diclofenac-BP M01AB05 Solutie injectabila 75 mg/3 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | |
|----|----------------------------------|--|--|--|--|--|
| 50 | Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml | | | <p>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 ofertelor).</p> <p>**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 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 ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în</p> | | |
|----|----------------------------------|--|--|--|--|--|

| | | | | | | |
|----|--------------------------------|--|--|---|--|--|
| 51 | Dipyridamolum 0.5% 2 ml | | | <p>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 ofertelor).</p> <p>**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 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 ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în</p> | | |
|----|--------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | |
|----|----------------------------|--|--|---|--|--|
| 52 | Dipyridamolum 25 mg | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 53 | Doxycyclinum 100 mg | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | |
|----|--------------------------------|--|--|---|--|--|
| 54 | Droperidolum 0.25% 5 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|----|--------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | | |
|----|--|---------|-------------------------------|--------------|--|---|-----|
| 55 | Epinephrinum/Epinephrini hydrotartras 1.82 mg/ml 1 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 56 | Etamsylatum 250 mg/2 ml | | | | <p>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).</p> | | |
| 57 | Extractum folii Eucalypti spissum 2 mg/ml 15 ml | | | | <p>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).</p> | | |
| 58 | Famotidinum 20 mg+5 ml | Famotin | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Famotin A02BA03 Pulb.+solv./sol.inj. 20 mg+5 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 59 | Fentanylum 0,005% 2 ml | | | | <p>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).</p> | | |
| 60 | Fluconazolum 0.2% 100 ml | | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|----|----------------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 61 | Furosemidum 10 mg/ml 2 ml | Furosemid-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Furosemid-BP C03CA01 Solutie injectabila 10 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | 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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |

| | | | | | | |
|----|---|--|--|---|--|--|
| 66 | Hydrochlorothiazidum 25 mg | | | <p>ATC C03AA03. 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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 67 | Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|----|---------------------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 68 | Imipraminum 25 mg | | | | <p>ATC N06AA02. 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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 69 | Indapamidum 1.5 mg | Indapamid-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | Indapamid-BP C03BA11 comprimate filmate cu elib. prelungita 1.5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 70 | Interferonum alfa-2b 150000 UI | | | | <p>ATC L03AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |

| | | | | | | | |
|----|---------------------------------------|--|--|--|--|--|--|
| 71 | Iodixanolum 320 mg I/ml 50 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 72 | Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml | | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|----|---|--------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|
| 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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |
| 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 | Ketorolac-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Ketorolac-BP M01AB15 Solutie injectabila 30 mg/1 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 76 | Lercanidipinum 10 mg | Lercanid | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lercanid C08CA13 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 77 | Lercanidipinum 20 mg | Lercanid | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lercanid C08CA13 Comprimate 20 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 78 | Levofloxacinum 500 mg | | | | 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). | | |
| 79 | Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml | Lidocain-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lidocain-BP C01BB01 Solutie injectabila 100 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |
| 81 | Lisinoprilum 10 mg | Lisinopril-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lisinopril-BP C09AA03 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 82 | Lisinoprilum 5 mg | Lisinopril-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lisinopril-BP C09AA03 Comprimate 5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------------------|--------------|--|---|-----|
| 83 | Lornoxicamum 8 mg | Lornoxicam-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Lornoxicam-BP M01AC05 Pulbere/sol.inj. 8 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 84 | Losartanum 50 mg | Losartan-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Losartan-BP C09CA01 Comprimate filmate 50 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 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 (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 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 ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie. | | |
| 86 | Metamizoli natrium 50% 2 ml | Algospazmin | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Algospazmin A03DA02 Solutie injectabila 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 87 | Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg | Metformin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Metformin-BP A10BA02 Comprimate filmate 1000 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|----|---|---------------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 88 | Metforminum/Metformini hydrochloridum 500 mg | Metformin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Metformin-BP A10BA02 Comprimate filmate 500 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 89 | Metforminum/Metforminum hydrochloridum 850 mg | Metformin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Metformin-BP A10BA02 Comprimate filmate 850 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 90 | Metoclopramidum 10 mg | Metoclopramid-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Metoclopramid-BP A03FA01 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 91 | Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml | Metoclopramid-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Metoclopramid-BP A03FA01 Solutie injectabila 5 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 92 | Metronidazolum 500 mg | Metronidazol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | ATC J01XD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat | |
| 93 | Morphinum 1% 1 ml | | | | 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). | | |
| 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 | Clorură de Sodiu-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | 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). | Clorură de Sodiu-BP B05CB01 Solutie injectabila 9 mg/ml 5 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 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 | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 99 | Nebivololum 5 mg | | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | |
|-----|-------------------------------|--|--|--|--|--|
| 100 | Nicergolinum 4 mg+5 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, este suficient prezentarea Certificatului GMP cu date obiective</p> | | |
|-----|-------------------------------|--|--|--|--|--|

| | | | | | | |
|-----|------------------------------|--|--|---|--|--|
| 101 | Nicethamidum 25% 2 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | | |
|-----|--------------------------------|--|--|--|---|--|--|
| 102 | Nystatinum 50000 UI | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 103 | Octreotidum 0.1 mg/1 ml | | | | <p>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).</p> | | |
| 104 | Omeprazolum 20 mg | | | | <p>ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |

| | | | | | | | |
|-----|--------------------------------|--------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|
| 105 | Omnoponum 1 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 106 | Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml | Oxitocină-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Oxitocină-BP H01BB02 Solutie injectabila 5 UI/ml 1 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|-----|--|----------------|-------------------------------|--------------|--|--|--|
| 107 | Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500 U+4200 U+250 U | | | | <p>ATC A09AA02. 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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 108 | Pantoprazolum 40 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 109 | Pantoprazolum 40 mg | Pantoprazol-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | <p>ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> | |
| 110 | Paracetamolul 125 mg | | | | <p>ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |

| | | | | | | |
|-----|------------------------------------|--|--|---|--|--|
| 111 | Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|------------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | |
|-----|---------------------------|--|--|---|--|--|
| 112 | Perindoprilum 5 mg | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|---------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | |
|-----|-------------------------------------|--|--|---|--|--|
| 113 | Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, este suficient prezentarea Certificatului GMP cu date obiective</p> | | |
|-----|-------------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | | |
|-----|--|--|--|--|---|--|--|
| 114 | Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 115 | Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml | | | | <p>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).</p> | | |
| 116 | Piracetamum 800 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 117 | Pregabalinum 150 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 118 | Procainum 0.5% 5 ml | | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|-----|----------------------------|-------------|-------------------------------|--------------|--|--|-----|
| 119 | Propranololum 10 mg | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie..</p> | | |
| 120 | Ramiprilum 10 mg | Ramipril-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Ramipril-BP C09AA05 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 121 | Ramiprilum 5 mg | Ramipril-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Ramipril-BP C09AA05 Comprimate 5 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |

| | | | | | | | |
|-----|--|---------------|-------------------------------|--------------|--|---|-----|
| 122 | Retinolum+Tocoferolum/Retinoli palmitas + Tocopheroli acetas 100000 UI+100 mg | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 123 | Risperidonum 2 mg | Risperidon-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Risperidon-BP N05AX08 Comprimate 2 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 124 | Rosuvastatinum 10 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 125 | Rosuvastatinum 20 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 126 | Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg | | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | |
|-----|---|--|--|---|--|--|
| 127 | Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 128 | Tolperisonum 150 mg | | | <p>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).</p> | | |

| | | | | | | | |
|-----|---|--------------|-------------------------------|--------------|---|---|-----|
| 129 | Tolperisonum 50 mg | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 130 | Torasemidum 10 mg | Torasemid-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Torasemid-BP C03CA04 Comprimate 10 mg SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 131 | Tramadolum 100 mg/2 ml | | | | <p>ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie 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).</p> | | |
| 132 | Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg | | | | <p>ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |

| | | | | | | |
|-----|------------------------------|--|--|---|--|--|
| 133 | Trifluoperazinum 5 mg | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | | |
|-----|---|---------------|-------------------------------|--------------|---|--|-----|
| 134 | Trimeperidinum 2% 1 ml | | | | <p>ATC N02AB. 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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
| 135 | Valeriana officinalis L./Valerianae radices extractum siccum 20 mg-30 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 136 | Valsartanum 160 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 137 | Venlafaxinum 75 mg | | | | <p>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).</p> | | |
| 138 | Venlafaxinum 75 mg | Venlafaxin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | <p>ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> | GMP |

| | | | | | | |
|-----|-----------------------------------|--|--|---|--|--|
| 139 | Verapamilum 2,5 mg/ml 2 ml | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|-----------------------------------|--|--|---|--|--|

| | | | | | | |
|-----|--------------------------|--|--|--|--|--|
| 140 | Verapamilum 40 mg | | | <p>ATC C08DA0. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p> | | |
|-----|--------------------------|--|--|--|--|--|

| | | | | | | | |
|--------------|---|---------------|-------------------------------|--------------|--|---|-----|
| 141 | Vinpocetinum 10 mg | | | | <p>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).</p> <p>**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 Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, trebuie să prezenteze Certificatul GMP pe site-ul oficial al autorității naționale competente).</p> | | |
| 142 | Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml | Vinpocetin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Vinpocetin-BP N06BX18 Concentrat/sol.perfuzabila 5 mg/ml 2 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 143 | Vinpocetinum 5 mg/ml 5 ml | Vinpocetin-BP | SC Balkan Pharmaceuticals SRL | Rep. Moldova | <p>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).</p> | Vinpocetin-BP N06BX18 Solutie injectabila 5 mg/ml 5 ml SC Balkan Pharmaceuticals SRL Rep.Moldova | GMP |
| 144 | Xeroformium+Pix liquida (analog Wishnevsky) 30 mg/30 mg/g 40 g | | | | <p>ATC D08AX. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |
| 145 | Xylometazolinum 0.1% 10 ml | | | | <p>ATC R01AA07. Forma farmaceutica Picaturi nazale, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> | | |
| TOTAL | | | | | | | |

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _ v donea sef licitatie
Ofertantul: distrimed srl Adresa:
chisinau traian 14/4 of 27
