

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista de bază, repetat nr. 4 + Lista suplimentară nr. 1, repetat nr. 3 + Lista suplimentară nr. 2, repetat nr. 3)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/06/20240628132518.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; https://capcs.md/
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fără TVA (MDL)
1	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	Mililitru	48000	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	8 777,28
2	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	Comprimat	48670	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	16 786,64
3	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg	Flacon	100	ATC B01AC06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	18 518,52
4	33600000-6	Acidum ascorbicum 100 mg/ml 30 ml	Flacon	30	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	833,33
5	33600000-6	Acidum boricum 3% 10-50 ml	Mililitru	53070	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	19 105,20
6	33600000-6	Acidum ethacrynicum 50 mg	Comprimat	100	ATC C03CC01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	434,07
7	33600000-6	Acidum fusidicum 10 mg/ml 5 ml	Flacon	234	ATC S01AA13. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	15 656,33
8	33600000-6	Acidum hopantenicum 10% 100 ml	Flacon	100	ATC N06BX. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	11 666,67
9	33600000-6	Acidum tranexamicum 500 mg	Comprimat	100	ATC B02AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	800,65
10	33600000-6	Adenosini phosphas 10 mg/ml	Fiolă	24860	ATC C01EB10. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	46 985,40
11	33600000-6	Aloe arborescens M. 1 ml	Fiolă	150	ATC L03AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.	279,68

12	33600000-6	Alprostadilum 60 mcg	Fiolă	100	ATC C01EA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	42 735,00
13	33600000-6	Aluminii phosphatis 10.4 g/16 g sau 12.38 g/20 g	Plic	9740	ATC A02AB03. Forma farmaceutica Gel oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	54 111,54
14	33600000-6	Ambroxolum 15 mg/5 ml	Mililitru	25000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	2 875,00
15	33600000-6	Ambroxolum 60 mg	Comprimat	1000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Comprimat efervescente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5 087,96
16	33600000-6	Aminophyllinum 150 mg	Comprimat	32720	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3 993,05
17	33600000-6	Aminosol-Neo 10% 500 ml	Flacon	8638	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	598 211,89
18	33600000-6	Amisulpridinum 200 mg	Comprimat	15800	ATC N05AL05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	139 477,43
19	33600000-6	Amisulpridinum 400 mg	Comprimat	9650	ATC N05AL05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	92 668,59
20	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	Mililitru	12500	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	183 841,44
21	33600000-6	Ampicillinum 500 mg	Flacon	10320	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	33 540,00
22	33600000-6	Apixabanum 5 mg	Comprimat	200	ATC B01AF02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 505,56
23	33600000-6	Apremilastum 10 mg	Comprimat	210	ATC L04AA32. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	31 500,00

24	33600000-6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	Fiolă	36025	ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2 139 484,72
25	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml	Flacon	61171	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2 384 632,49
26	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml	Flacon	21096	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1 243 552,55
27	33600000-6	Atorvastatinum 40 mg	Comprimat	26520	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	57 513,92
28	33600000-6	Azapentacenum 0.15 mg/ml 15 ml	Flacon	100	ATC S01XA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	6 270,37
29	33600000-6	Bacitracinum + Neomycinum 250 UI+5000 UI/g 10 g	Flacon	1106	ATC D06AX. Forma farmaceutica Pulbere cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	65 287,07
30	33600000-6	Baclofenum 25 mg	Comprimat	200	ATC M03BX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	380,41
31	33600000-6	Betamethasonum+Acidum salicylicum 0,64 mg + 20 mg/g 30 ml sau 0,5 mg+20 mg/g 30 ml	Flacon	50	ATC D07XC01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2 100,00
32	33600000-6	Betamethasoni natrii phosphas+ Betamethasoni dipropionas/ Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml	Fiola	5	ATC H02AB01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	50,79
33	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	Comprimat	33730	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8 095,20
34	33600000-6	Budesonidum 2 mg	Flacon	6	ATC A07EA06. Forma farmaceutica Spuma rectala. Mod de administrare intrarectal. Unitatea de masura flacon.	391,75
35	33600000-6	Budesonidum 3 mg	Capsulă	500	ATC A07EA06. Forma farmaceutica Capsule cu pelete gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	24 804,90

36	33600000-6	Butamiratum 5 mg/ml 20 ml	Flacon	50	ATC R05DB13. Forma farmaceutica Picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3 655,09
37	33600000-6	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml	Fiolă	31150	ATC N06BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	31 914,33
38	33600000-6	Calcii folinas 15 mg	Comprimat	200	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	809,46
39	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	Comprimat	5000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 087,96
40	33600000-6	Calcium-Magnesium inositohexaphosphatum+ Calcium gluconas+Ergocalciferolum (analog D-Calcin) 125 mg+375 mg+3000 UI	Flacon	30	ATC A12AX. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2 305,56
41	33600000-6	Camphora 10%	Flacon	40	ATC C01EB02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	535,19
42	33600000-6	Carbacholum 0.01% 1.5 ml	Flacon	452	ATC S01EB02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	83 703,70
43	33600000-6	Carbomerum 0.25% 10 g	Tub	15	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	972,22
44	33600000-6	Cefaclorum 125 mg/5 ml 100 ml	Flacon	320	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	29 952,00
45	33600000-6	Cefaclorum 250 mg	Capsulă	3050	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	17 444,59
46	33600000-6	Cefaclorum 250 mg/5 ml 100 ml	Flacon	947	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	136 368,00
47	33600000-6	Cefalexinum 250 mg/5 ml 100 ml	Flacon	579	ATC J01DB01. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	83 376,00

48	33600000-6	Cefiximum 100 mg/5 ml	Mililitru	41280	ATC J01DD08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	207 194,64
49	33600000-6	Cefpodoximum 100 mg/5 ml 100 ml	Flacon	90	ATC J01DD13. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	881,50
50	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	Mililitru	144220	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	271 721,16
51	33600000-6	Celecoxibum 200 mg	Capsulă	100	ATC M01AH01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	340,93
52	33600000-6	Centaurii herba+Levistici radix+Rosmarini folium/Herba Centauri + Radix Levistici + Folium Rosmarini 100 ml	Flacon	90	ATC G04BX. Forma farmaceutica Lichid oral sau Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	7 310,00
53	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	Tub	7669	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	83 975,55
54	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 50 mg/g 30 g	Tub	50	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	3 977,78
55	33600000-6	Chondroitinum+Glucosaminum 200 mg+250 mg	Capsulă	2000	ATC M09AX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	8 222,22
56	33600000-6	Ciprofloxacinum 250 mg	Capsulă/ Comprimat	1250	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1 675,00
57	33600000-6	Ciprofloxacinum 3 mg/g 5 g	Tub	563	ATC S01AX13. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	40 108,54
58	33600000-6	Clarithromycinum 250 mg/5 ml	Mililitru	21870	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	10 125,00
59	33600000-6	Clobetasolum 0,5 mg/g	Gram	1500	ATC D07AD01. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	1 459,44
60	33600000-6	Clonidinum 150 mcg/ml 1ml	Fiolă	100	ATC C02AC02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	925,93

61	33600000-6	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	Flacon	2000	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	91 959,80
62	33600000-6	Cytidin-5'-disodium monophosphatum + Uridinum 5 mg+1.33 mg	Capsulă	360	ATC N07XX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1 452,90
63	33600000-6	Cytochromum C 0,25% 4 ml	Flacon	300	ATC C01CX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	13 888,89
64	33600000-6	D-fructose-1,6-diphosphate sodium salt hydrate 5g/50 ml	Flacon	800	ATC C01EB07. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	296 120,00
65	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	Tub	1408	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	31 075,99
66	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B+ Phenylephrinum (analog Neladex-NS) 0,25 mg+6500 UI+10000 UI+2,5 mg/ml 15 ml	Flacon	10	ATC R01AD53. Forma farmaceutica Spray nazal. Mod de administrare intranasal. Unitatea de masura flacon.	881,85
67	33600000-6	Dexamethasonum+Tobramycinum 1 mg+3 mg/ml 5 ml	Flacon	2366	ATC S01CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	31 231,20
68	33600000-6	Dexpanthenolum 5% 10 g	Flacon	135	ATC S01XA12. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	12 625,00
69	33600000-6	Dextranum 6% 200 ml	Flacon	600	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20 555,56
70	33600000-6	Dextranum + Hypromellosem 1 mg+3 mg/ml 15 ml	Flacon	1	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	41,47
71	33600000-6	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml	Fiolă	190	ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	351,12
72	33600000-6	Diltiazemum 180 mg	Comprimat/ Capsulă	120	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	387,68
73	33600000-6	Diltiazemum 60 mg	Comprimat	120	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	128,89

74	33600000-6	Diltiazemum 90 mg	Comprimat/ Capsulă	420	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	777,78
75	33600000-6	Dimethylsulfoxidum 50 ml	Flacon	1388	ATC M02AX03. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	53 798,46
76	33600000-6	Dimetindenum/Dimethindenum 1 mg/g	Gram	6500	ATC D04AA13. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	11 314,81
77	33600000-6	Dipyridamolum 0.5% 2 ml	Fiolă	30480	ATC B01AC07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	35 763,20
78	33600000-6	Doktor Mom Herbal Cough Lozenges (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Pastilă	1000	ATC R05CA10. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura pastila.	1 519,44
79	33600000-6	Doxazosinum 4 mg	Comprimat	100	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	358,33
80	33600000-6	Doxazosinum 8 mg	Comprimat	100	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	660,37
81	33600000-6	Droperidolum 0.25%	Mililitru	13950	ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	31 258,33
82	33600000-6	Ephedrinum 10 mg/ml	Fiolă	600	ATC R01AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	11 111,11
83	33600000-6	Ephedrinum 50 mg/ml 1 ml	Fiolă	200	ATC R03CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	8 448,67
84	33600000-6	Eplerenonum 50 mg	Comprimat	300	ATC C03DA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 091,39
85	33600000-6	Eptacogum alfa activatum 250 KIU	Flacon	5	ATC B02BD08. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	43 680,19

86	33600000-6	Eptifibatidum 0.75 mg/ml 100 ml	Flacon	35	ATC B01AC16. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	127 610,00
87	33600000-6	Erythromycinum 200-250 mg	Comprimat	500	ATC J01FA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 083,33
88	33600000-6	Ethinylestradiolum + Gestodenum 0.02 mg+0.075 mg	Draje/Comprimat	426	ATC G03AA10. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	774,33
89	33600000-6	Extractum folia Eucalypti 1% 100 ml	Flacon	235	ATC D08AX. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	6 721,00
90	33600000-6	Extractum folia Eucalypti 20 mg/ml 20 ml	Flacon	216	ATC D08AX10. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2 376,00
91	33600000-6	Extractum folii Eucalypti spissum 2 mg/ml 15 ml	Flacon	712	ATC D08AX. Forma farmaceutica Spray bucofaringian/cu tanat/vaginal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	22 285,60
92	33600000-6	Fenoldopamum 10 mg/ml	Fiolă	300	ATC C01CA19. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	297 827,78
93	33600000-6	Ferri carboxymaltosum 50 mg Fier/ml 2 ml	Flacon	65	ATC B03AC. Forma farmaceutica Dispersie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	95 808,92
94	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum/ Ferri (III) hydroxidum cum dextronum complexus 100 mg/2ml	Fiola	100	ATC B03AC. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1 913,00
95	33600000-6	Flucloxacillinum 1 g	Flacon	30	ATC J01CF05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2 351,66
96	33600000-6	Fluconazolum 0.3% 5 ml	Flacon	50	ATC S01AA. Forma farmaceutica Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2 314,81
97	33600000-6	Fluocinoloni acetonidum 0.25 mg/g	Gram	12860	ATC D07AC04. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	5 020,54
98	33600000-6	Fluticasonum 0.5 mg/g	Gram	1500	ATC D07AC17. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	4 430,56

99	33600000-6	Fluticasonum 50 mcg/doza 120 doze	Flacon	211	ATC R03BA05. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	9 557,47
100	33600000-6	Ganciclovirum 1.5 mg/g 5 g	Tub	187	ATC S01AD09. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	16 242,02
101	33600000-6	Gentamicinum 0.3% 5 ml	Flacon	100	ATC S03AA06. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/auriculare. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1 111,11
102	33600000-6	Gentamicinum 40 mg/1 ml	Fiolă	12240	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	38 311,20
103	33600000-6	Glimepiridum 4 mg	Comprimat	1020	ATC A10BB12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 231,56
104	33600000-6	Glucagonum 1 mg+1 ml	Flacon	1047	ATC H04AA01. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	144 341,46
105	33600000-6	Glucosum 20% 200 ml	Flacon	500	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	8 796,30
106	33600000-6	Griseofulvinum 125 mg	Comprimat	6000	ATC D01BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9 297,78
107	33600000-6	Hemoderivat deproteinizat din sânge de vitel (analog Actovegin) 5% 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	332,87
108	33600000-6	Heparini natrium + Prednisolonum + Polidocanolum (Lauromacrogolum 400) 120 UI+1.675 mg+30 mg	Supozitor	2780	ATC C05AX03. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	10 430,66
109	33600000-6	Hyaluronidasum 64 UC	Flacon	1600	ATC B06AA03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	37 037,04
110	33600000-6	Hydralazinum 10 mg	Comprimat	30	ATC C02DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	93,65
111	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 25 mg	Comprimat	500	ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 733,33
112	33600000-6	Hydroxychloroquinum 200 mg	Comprimat	2910	ATC P01BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4 787,76

113	33600000-6	Hypromellosem 2%	Flacon	1	ATC S01KA02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	14,74
114	33600000-6	Ibuprofenum 100 mg/5 ml	Mililitru	3000	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Sirop/Suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	575,70
115	33600000-6	Infesolum 50 50 mg/ml 250 ml	Flacon	600	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	27 777,78
116	33600000-6	Inosinum 2% 5 ml	Fiolă	900	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1 003,50
117	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 10 ml	Flacon	158	ATC A10AD01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	24 558,60
118	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 3 ml	Cartuș	30	ATC A10AD01. Forma farmaceutica suspensie injectabila in cartus. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura cartus.	1 992,43
119	33600000-6	Interferonum alfa-2b + Diphenhydraminum (analog Oftalmoferon) 10000 UI + 1 mg/ml 5 ml	Flacon	10	ATC S01AD05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	694,44
120	33600000-6	Iodum 5% 10 ml	Flacon	9897	ATC D08AG03. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	58 648,89
121	33600000-6	Iodum+Kalii iodidum+Glycerolum 1g+2g+94g/100ml 25 g	Flacon	50	ATC R02AA. Forma farmaceutica Solutie bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	444,44
122	33600000-6	Iohexolum 350 mg I/ml 100 ml	Flacon	500	ATC V08AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	165 014,25
123	33600000-6	Iohexolum 350 mg I/ml 200 ml	Flacon	300	ATC V08AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	202 763,22
124	33600000-6	Iohexolum 350 mg I/ml 50 ml	Flacon	100	ATC V08AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	24 276,85
125	33600000-6	Ipratropii bromidum + Salbutamololum 0,5 mg+2,5 mg/2,5 ml	Fiolă	400	ATC R03AL02. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola.	1 694,81
126	33600000-6	Isosorbidi dinitras 20 mg	Comprimat	69600	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	57 072,00

127	33600000-6	Isosorbidi dinitras 40 mg	Comprimat	33900	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	47 070,78
128	33600000-6	Ivabradinum 5 mg	Comprimat	1408	ATC C01EB17. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 607,41
129	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	Comprimat	289160	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	266 937,52
130	33600000-6	Kalii chloridum 22,5% - 10 ml	Fiolă	6200	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	51 666,67
131	33600000-6	Kalii permanganas 3 g	Plic	3110	ATC D08AX06. Forma farmaceutica Pulbere. Mod de administrare extern. Unitatea de masura plic.	24 108,41
132	33600000-6	Labetalolum 100 mg	Comprimat	30	ATC C07AG01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	101,45
133	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	Fiolă	300	ATC N01BB10. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare epidural. Unitatea de masura fiola.	9 856,67
134	33600000-6	Levocarnitinum 200 mg/ml 5 ml	Fiolă	1180	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	18 123,93
135	33600000-6	Levocetirizinum 5 mg	Comprimat/ Film orodispersabil	100	ATC R06AE09. Forma farmaceutica Comprimate sau Film orodispersabil. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	112,54
136	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg/1 ml	Fiolă	23320	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	92 025,47
137	33600000-6	Lidocainum + Epinephrinum 20 mg + 0,01 mg/ml 2 ml	Flacon multidoză	8000	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura Flacon multidoza.	132 247,41
138	33600000-6	Lidocainum + Prilocainum 25 mg + 25 mg/g 30 g	Tub	237	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	53 860,80
139	33600000-6	Lisinoprilum+Amlodipinum 20 mg+10 mg	Comprimat	1000	ATC C09BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3 592,59
140	33600000-6	Magnesii sulfas 20 g	Plic	100	ATC A06AD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	369,44

141	33600000-6	Mannitolum 20% 500 ml	Flacon	6496	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	259 840,00
142	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	Comprimat	8208	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	26 372,00
143	33600000-6	Melatoninum 1 mg	Comprimat	500	ATC N05CH01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	713,70
144	33600000-6	Mentholum in menthylisovaleratum -	Comprimat/ Capsulă	36590	ATC C01EX. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale/Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	8 541,94
145	33600000-6	Meropenemum 1000 mg	Flacon	700	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	24 318,00
146	33600000-6	Mesalazinum 250 mg	Supozitor	164	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	1 619,38
147	33600000-6	Mesalazinum 4 g/60 ml	Flacon unidoză	175	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Suspensie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura flacon unidoza.	58 138,89
148	33600000-6	Metamizoli natrium+Pitofenonum+Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	Fiolă	8000	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23 354,07
149	33600000-6	Methotrexatum 2.5 mg	Comprimat	13850	ATC L01BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12 824,07
150	33600000-6	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta 50 mcg/0.3 ml	Seringă preumplută	30	ATC B03XA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.	42 123,41
151	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 10 ml	Flacon	234	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	3 683,33
152	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 25 ml	Flacon	2081	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie apoasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	27 843,36
153	33600000-6	Methylergometrinum 200 mcg/1ml	Fiolă	1450	ATC G02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	32 987,50
154	33600000-6	Methylethylpiridinol 10 mg/ml 5 ml	Flacon	99	ATC S01XA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	7 173,83

155	33600000-6	Midecamycinum 400 mg	Comprimat	1944	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3 979,44
156	33600000-6	Mifepristonum 200 mg	Comprimat	562	ATC G03XB01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	104 706,22
157	33600000-6	Mirtazapinum 15 mg	Comprimat	1200	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 678,00
158	33600000-6	Mometasonum furoatum + Acidum salicylicum 1 mg+ 50 mg/g	Gram	900	ATC R01AD59. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	885,50
159	33600000-6	Morphinum 1% 1 ml	Fiolă	30	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	101,10
160	33600000-6	Nadololum 40 mg	Comprimat	100	ATC C07AA12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	351,85
161	33600000-6	Nadroparini calcium 2850 UI Axa/0.3 ml	Seringă preumplută	500	ATC B01AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila in seringa preumpluta. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	138 888,89
162	33600000-6	Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/g	Gram	1500	ATC D01AE22. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	6 625,00
163	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	Fiolă	3320	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	26 352,81
164	33600000-6	Nandrolonum/Nandroloni decanoas 50 mg/1 ml	Fiolă	400	ATC A14AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	13 296,30
165	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 200-250 ml	Flacon	30000	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	130 992,00
166	33600000-6	Natrii chloridum 50 mg/ml 10 ml	Flacon	526	ATC S01XA03. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/nazale. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	21 353,70
167	33600000-6	Natrii chloridum 58.5 mg/ml 100 ml	Flacon	1260	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	35 000,00
168	33600000-6	Nefopamum 20 mg/2 ml	Fiolă	500	ATC N02BG06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5 231,48

169	33600000-6	Netilmicinum 100 mg/2 ml	Fiolă	20	ATC J01GB07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	651,67
170	33600000-6	Nicardipinum 10 mg	Comprimat	2500	ATC C08CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	63 425,93
171	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Fiolă	38245	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	174 715,91
172	33600000-6	Nifuroxazidum 200 mg	Capsulă	200	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	229,72
173	33600000-6	Nimodipinum 10 mg/50 ml	Flacon	2565	ATC C08CA06. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	175 326,06
174	33600000-6	Nitrofuralum 20 mg	Comprimat	1200	ATC D08AF01. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate efervescente. Mod de administrare extern. Unitatea de masura comprimat.	1 833,33
175	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	Comprimat	100	ATC J01XE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	92,59
176	33600000-6	Nitroxolinum 50 mg	Draje/Comprimat	2100	ATC J01XX07. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1 902,64
177	33600000-6	Novo-Passit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Comprimat	1200	ATC N05CM. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10 311,11
178	33600000-6	Octreotidum 0,1 mg/1 ml	Fiola	200	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutanat, i/v. Unitatea de masura fiola.	3 350,00
179	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 3 g	Tub	150	ATC S01AE01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	8 985,51
180	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum 10 mg	Comprimat	56	ATC C09CA08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	281,56
181	33600000-6	Oxacillinum 1 g	Flacon	400	ATC J01CF04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11 314,33
182	33600000-6	Oxolinum 0.25% 10 g	Tub	30	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	239,55

183	33600000-6	Paliperidonum 9 mg	Comprimat	1050	ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	37 457,58
184	33600000-6	Paracetamolum 50 mg	Supozitor	4310	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	2 700,14
185	33600000-6	Paracetamolum + Chlorphenaminum + Pseudoephedrinum 100 ml	Flacon	124	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2 147,68
186	33600000-6	Permethrinum 1% 120 ml	Flacon	1721	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Lotiune/Sampon. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	137 296,44
187	33600000-6	Phenazepamum 1 mg	Comprimat	86450	ATC N05BX. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	190 190,00
188	33600000-6	Phenobarbitalum 15 mg	Comprimat	500	ATC N02AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6 423,24
189	33600000-6	Phenobarbitalum 200 mg/ml 1 ml	Fiolă	6850	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	361 680,00
190	33600000-6	Phenytoinum 50 mg/ml 5 ml	Fiolă	5010	ATC N03AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	61 122,00
191	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Draje	1350	ATC A11AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	2 400,00
192	33600000-6	Pilocarpinum 1% 10 ml	Flacon	12	ATC S01EB01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	316,13
193	33600000-6	Piracetamum 200 mg	Comprimat/ Capsulă	3000	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	582,50
194	33600000-6	Piracetamum + Cinnarizinum 400 mg+25 mg	Comprimat/ Capsulă	85820	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	40 557,90
195	33600000-6	Povidoni iodidum 60 mg/ml 200 ml	Flacon	498	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	25 896,00
196	33600000-6	Prasugrelum 10 mg	Comprimat	300	ATC B01AC22. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11 632,23

197	33600000-6	Procainamidum 100 mg/ml	Fiolă	1000	ATC C01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	7 046,30
198	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml	Fiolă	2100	ATC C01BC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	38 888,89
199	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	Flacon	401	ATC S01HA04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	74 056,68
200	33600000-6	Propranololum 1 mg/ml	Mililitru	250	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	38 300,00
201	33600000-6	Propranololum 10 mg	Comprimat	8470	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 374,02
202	33600000-6	Remifentanilum 1 mg	Flacon	2605	ATC N01AH06. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	254 285,15
203	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	Flacon	150	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	3 863,60
204	33600000-6	Retinolum 50000 UI/ml 10 ml	Flacon	224	ATC A11CA01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2 921,19
205	33600000-6	Retinolum+Tocopherolum+Menadionum+Carotenum (analog Aecol) 50 ml	Flacon	40	ATC D03AX. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	647,04
206	33600000-6	Revit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	Draje	239600	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	22 362,67
207	33600000-6	Risperidonum 1 mg	Comprimat	8160	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10 339,78
208	33600000-6	Risperidonum 37.5 mg+2 ml	Flacon	15	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	29 272,52
209	33600000-6	Salbutamololum 2 mg/5 ml	Mililitru	750	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	569,44
210	33600000-6	Salbutamololum 4 mg	Comprimat	18000	ATC R03AC02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14 043,60

211	33600000-6	Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	574,07
212	33600000-6	Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	574,07
213	33600000-6	Solcoserylum 8.3 mg/g 5 g	Tub	255	ATC S01XA. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	11 805,56
214	33600000-6	Sorbitolum liquidum (cristalizabil) + Natrii citras + Natrii lauril- sulfoacetatum (analog Microlax) 893 mg + 90 mg + 12,9 mg/ml	Recipient unidoză	200	ATC A06AG11. Forma farmaceutica Solutie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura recipient unidoza.	23 024,07
215	33600000-6	Sulfanilamidum 5% 30 g	Tub	20	ATC D06BA05. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	507,22
216	33600000-6	Sulpiridum 100 mg/2 ml	Fiolă	52356	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	457 591,44
217	33600000-6	Sumatriptanum 50 mg	Comprimat	50	ATC N02CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	847,22
218	33600000-6	Taurinum+Crataegus sanguinea+Leonurus Cardiaca 867 mg+43 mg+87 mg	Comprimat	960	ATC C01EX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 160,00
219	33600000-6	Tetracainum 1% 10 ml	Flacon	10	ATC S01HA03. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	380,18
220	33600000-6	Terazosinum 2 mg	Comprimat	560	ATC G04CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 617,47
221	33600000-6	Terazosinum 5 mg	Comprimat	700	ATC G04CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4 450,77
222	33600000-6	Tetracyclinum 1% 5 g	Tub	1759	ATC S01AA09. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	31 279,42
223	33600000-6	Thiaminum + Pyridoxinum + Cyanocobalaminum (analog Benevion-WM) 250 mg+250 mg+1 mg	Comprimat	15500	ATC A11DB. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	62 321,48
224	33600000-6	Tirofibanum 0,25 mg/ml 50 ml	Flacon	190	ATC B01AC17. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	125 664,10

225	33600000-6	Tobramycinum 3 mg/g 3,5 g	Flacon	355	ATC S01AA12. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	75 641,31
226	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	Comprimat	7430	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5 159,72
227	33600000-6	Tolterodinum 2 mg	Comprimat	700	ATC G04BD07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 776,93
228	33600000-6	Torasemidum 200 mg	Comprimat	300	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3 207,56
229	33600000-6	Tribenosidum + Lidocainum (analog Procto-Glyvenol) 400 mg+40 mg	Supozitor	60	ATC C05AX05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	592,78
230	33600000-6	Trimetabol (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	Flacon	50	ATC A15. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	6 218,52
231	33600000-6	Tropicamidum 0.5% 10 ml	Flacon	12	ATC S01FA06. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	180,33
232	33600000-6	Tropicamidum 10 mg/ml	Mililitru	120	ATC S01FA06. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	223,07
233	33600000-6	Tyrothricinum + Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini gluconas 0.5 mg+1 mg+1 mg	Comprimat	2000	ATC R02AA05. Forma farmaceutica Comprimate de supt. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura comprimat.	5 512,96
234	33600000-6	Undevit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Draje	21000	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	5 250,00
235	33600000-6	Valeriana officinalis + Crataegus sanguinea + Passiflora incarnate 100 mg + 25 mg + 25 mg	Capsulă	600	ATC N05CM. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1 483,33
236	33600000-6	Vasopressinum 20 U/ml	Fiola	410	ATC H01BA01. Forma farmaceutica Sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	104 550,00
237	33600000-6	Verapamilum 80 mg	Comprimat	7752	ATC C08DA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4 294,46
238	33600000-6	Vildagliptinum 50 mg	Comprimat	2000	ATC A10BH02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8 589,63

239	33600000-6	Viridum nitens 1% 10 ml	Flacon	15873	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	123 045,91
240	33600000-6	Warfarinum 3 mg	Comprimat	67500	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	39 825,00
241	33600000-6	Xeroformium + Extractum Belladonnae spissum + Zinci sulfas 100 mg+30 mg+50 mg	Supozitor	2350	ATC C05AX02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	5 269,88
242	33600000-6	Zaleplonum 10 mg	Capsulă	1950	ATC N05CF03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	11 483,33
243	33600000-6	Zofenoprilum 30 mg	Comprimat	830	ATC C09AA15. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3 320,00
Total – 15 098 944,29 MDL						

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**

10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) **Pentru toate loturile;**

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Furnizorului, pe parcursul anului 2025, conform următoarelor cerințe:**

	2025	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează:	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează:	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat
	Februarie				
	Martie				
	Aprilie				
	Mai				

	Iunie Iulie August Septembrie Octombrie Noiembrie până la 15 Decembrie	1. În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2025.	fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 60 de zile.	1. În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2025.	poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.		

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul plasează **în mod obligatoriu** în adresa Furnizorului bon/bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă- livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea

tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;

6. Furnizorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.*
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2025.

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
I.	Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice		
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

2.	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	<p>1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</p> <p>sau</p> <p>b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	+
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	<p>1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice;</p> <p>și</p> <p>2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;</p>	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	<p>Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului).</p> <p><i>Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</i></p>	+

13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	<p>Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2025 - 30.06.2025, va constitui:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. <p>Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2025- 31.12.2025 va constitui:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. <p>Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.</p> <p>Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.</p>	+
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	<p>I. Pentru loturile nr. 1, 7, 9, 10, 14, 15, 16, 18, 19, 21, 22, 24, 27, 29, 30, 32, 33, 44, 45, 46, 49, 50, 51, 52, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 61, 64, 65, 67, 70, 71, 75, 76, 77, 84, 88, 89, 90, 91, 94, 97, 103, 108, 112, 114, 116, 117, 118, 122, 123, 124, 125, 128, 129, 134, 135, 138, 142, 144, 145, 146, 147, 149, 154, 158, 159, 161, 162, 163, 165, 166, 168, 171, 172, 174, 178, 180, 183, 184, 185, 187, 189, 192, 194, 195, 201, 203, 205, 207, 208, 216, 217, 218, 219, 220, 221, 223, 224, 231, 232, 233, 237, 238, 240, 241, 243 se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). <p>II. Pentru lotul nr. 2, 3, 4, 5, 6, 8, 11, 12, 13, 17, 20, 23, 25, 26, 28, 31, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 47, 48, 53, 60, 62, 63, 66, 68, 69, 72, 73, 74, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 85, 86, 87, 92, 93, 95, 96, 98, 99, 100, 101, 102, 104, 105, 106, 107, 109, 110, 111, 113, 115, 119, 120, 121, 126, 127, 130, 131, 132, 133, 136, 137, 139, 140, 141, 143, 148, 150, 151, 152, 153, 155, 156, 157, 160, 164, 167, 169, 170, 173, 175, 176, 177, 179, 181, 182, 186, 188, 190, 191, 193, 196, 197, 198, 199, 200, 202, 204, 206, 209, 210, 211, 212, 213, 214, 215, 222, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 234, 235, 236, 239, 242 se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 	+

2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau

3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).

**În cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.*

III. Pentru loturile nr. 5, 120, 121, 131, 151, 152, 186, 239 se acceptă ofertarea produselor pentru care a fost eliberat Aviz sanitar de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică (în acest caz, ofertantul va prezenta Aviz sanitar valabil la data deschiderii ofertelor).

**Prioritar vor fi examinate ofertele cu produse care au statut de medicamente.*

IV. Cerințe adiționale:

La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSPP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încît să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

V. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:

1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data

		<p>deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de “autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferit cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>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. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.</p>	
17.	Nota 2. Medicamnete antibacteriene pentru utilizare sistemică	<p>Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S (cu luarea în considerare a notelor de mai jos) sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP (conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 630/2024 cu privire la organizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii pentru necesitățile sistemului de sănătate): nr. 21, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 56, 58, 61, 87, 95, 102, 145, 155, 169, 172, 175, 176, 181.</p> <p>Nota 1: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.</p> <p>În cazul neconformității (reieșind din actele normative în vigoare și cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente care sunt însoțite de Certificatul GMP emis</p>	+

		<p>de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente, care nu sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.</p> <p>Nota 2: Se admite prezentarea dovezii autorizării medicamentului (ofertat) în cel puțin una din statele membre ale PIC/S sau de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului), în loc de Certificat GMP emis de către un stat membru al PIC/S, în calitate de dovadă a deținerii producătorului medicamentului ofertat a Certificatului GMP emis de către un stat membru al PIC/S. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate.</p> <p>Documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p>	
18.	Nota 3	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender.</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021).</p>	+
19.	Nota 4	<ol style="list-style-type: none"> 1. Doza indicată în denumirea fiecărui lot în parte (pct. 8 din Anunțul de participare) este parte componentă a compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” și urmează a fi abordată ca atare; 2. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”. 3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 	

		<ol style="list-style-type: none"> 4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”. 5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire. 7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 	
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
20.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	<p>Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.</p>	+

21.	<p>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</p>	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.12.2025.</p>	+
-----	--	---	---

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:

a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;
sau

b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;

2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare:

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat
Codul fiscal: 1016601000212
IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 2% din valoarea ofertei fără TVA.

Notă:

Autoritatea contractantă va reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului

1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;
2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota “Pentru garanția de bună execuție la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”

Cuantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat.

Notă:

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -
22. Ofertele se prezintă în valuta: **MDL (Lei Moldovenesti)**
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**

Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S (cu luarea în considerare a notelor de mai jos) sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP (conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 630/2024 cu privire la organizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii pentru necesitățile sistemului de sănătate):

Loturile nr. 21, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 56, 58, 61, 87, 95, 102, 145, 155, 169, 172, 175, 176, 181.

Nota 1: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

În cazul neconformității (reieșind din actele normative în vigoare și cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente, care nu sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

Nota 2: Se admite prezentarea dovezii autorizării medicamentului (ofertat) în cel puțin una din statele membre ale PIC/S sau de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului), în loc de Certificat GMP emis de către un stat membru al PIC/S, în calitate de dovadă a deținerii producătorului medicamentului ofertat a Certificatului GMP emis de către un stat membru al PIC/S. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate.

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: -

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
-		-
-		-

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP”

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: -

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): -

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: -

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 26.07.2024

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 16.01.2025

37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	+
Sistemul de comenzi electronice	+
Facturarea electronică	+
Plățile electronice	+

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Da

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Ana BÎNZARI