

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 2022 (Lista de bază, repetat 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/2022/07/1932_220712200858_001.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: 022-222-445; 022-222-490
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.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
1	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 100 mg	Bucată	480	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în	214,08

					Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	
2	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum+Paracetamolum+Coffeinum 240-250 mg+150-180 mg+20-30 mg	Bucată	2300	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).	441,60
3	33600000-6	Acidum folicum 5 mg	Bucată	7000	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).	2688,00
4	33600000-6	Acidum thiocticum 0.5% 2 ml	Bucată	4100	<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</p>	24108,00

					<p>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>	
--	--	--	--	--	--	--

5	33600000-6	Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml	Bucată	850	<p>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).</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>	19380,00
---	------------	----------------------------------	--------	-----	--	----------

6	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg 50 ml	Bucată	350	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).	14280,00
7	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 150 mg	Bucată	480	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).	1866,24
8	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	Bucată	11100	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).	37162,80
9	33600000-6	Ambroxolum 30 mg/5 ml	Bucată	10000	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).	2232,39
10	33600000-6	Amikacinum 500 mg	Bucată	100	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).	2980,80

11	33600000-6	Amitriptylinum 10 mg/ml 2 ml	Bucată	26960	<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>	84076,38
----	------------	------------------------------	--------	-------	---	----------

12	33600000-6	Amlodipinum 10 mg	Bucată	1380	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).	513,36
13	33600000-6	Amoxicillinum 1000 mg	Bucată	4000	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).	12286,08
14	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg	Bucată	3500	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).	39499,74
15	33600000-6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	Bucată	2810	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).	179347,48
16	33600000-6	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0,005 mg)/ml	Bucată	200	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).	2117,64
17	33600000-6	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0.01 mg)/ml	Bucată	200	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).	2258,83
18	33600000-6	Atorvastatinum 20 mg	Bucată	200	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).	176,50

19	33600000-6	Atropini sulfas 0.1% 1 ml	Bucată	58120	<p>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).</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>	101972,70
----	------------	---------------------------	--------	-------	--	-----------

20	33600000-6	Azithromycinum 500 mg	Bucată	150	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).	662,35
21	33600000-6	Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml	Bucată	1000	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).	80607,84
22	33600000-6	Benzydaminum 0.15% 30 ml	Bucată	300	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).	15062,95
23	33600000-6	Benzylpenicillinum 1000000UI	Bucată	22070	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 ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul	95819,11

					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 oferit 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.	
24	33600000-6	Betamethasoni natrii phosphas+Betamethasoni dipropionas/Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml	Bucată	310	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).	2269,20
25	33600000-6	Bisoprololum 10 mg	Bucată	1800	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).	804,82
26	33600000-6	Bisoprololum 2.5 mg	Bucată	900	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).	515,70
27	33600000-6	Bisoprololum 5 mg	Bucată	4000	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).	920,16

28	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	Bucată	1500	<p>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).</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>	430,38
----	------------	------------------	--------	------	---	--------

29	33600000-6	Bupivacainum 0.5% 10 ml	Bucată	50	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.	624,00
30	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	Bucată	3350	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.	52678,08
31	33600000-6	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml	Bucată	200	<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</p>	210,72

					ofertat 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..	
32	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml	Bucată	5800	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).	20494,42
33	33600000-6	Captoprilum 25 mg	Bucată	5400	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).	768,53

34	33600000-6	Carbamazepinum 300 mg	Bucată	1200	<p>ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimat 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 ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat 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>	2953,44
----	------------	-----------------------	--------	------	---	---------

35	33600000-6	Carbamazepinum 600 mg	Bucată	200	<p>ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimat 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1569,84
----	------------	-----------------------	--------	-----	--	---------

36	33600000-6	Carbo activatus 250 mg	Bucată	349765	ATC A07BA01. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	77060,22
37	33600000-6	Carvedilolum 6.25 mg	Bucată	2700	ATC C07AG02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1620,00
38	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	Bucată	3000	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie	6356,88

					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.	
39	33600000-6	Chloropyraminum 20 mg/1 ml	Bucată	100	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).	598,80
40	33600000-6	Chloropyraminum 25 mg	Bucată	1000	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).	588,00

41	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg	Bucată	160310	<p>ATC N05AA01. 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>	95628,12
----	------------	-----------------------	--------	--------	--	----------

42	33600000-6	Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml	Bucată	1000	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).	11292,03
43	33600000-6	Clemastinum 1 mg	Bucată	900	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). **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)	1728,00

					<p>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>	
--	--	--	--	--	--	--

44	33600000-6	Cocarboxylasum 50 mg+2 ml	Bucată	12505	<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>	134513,78
----	------------	---------------------------	--------	-------	---	-----------

45	33600000-6	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	Bucată	16500	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).	13258,08
46	33600000-6	Cyanocobalaminum+Pyridoxinum+Thiaminum 0.5 mg+50 mg+50 mg/ml 2 ml	Bucată	23700	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).	70815,60
47	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml	Bucată	13600	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).	32640,00
48	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	Bucată	367640	<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 ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în</p>	981510,57

					<p>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 ofertat 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>	
49	33600000-6	Diclofenacum 75 mg/3 ml	Bucată	14510	<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>	29503,18

50	33600000-6	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml	Bucată	32630	<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 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,</p>	74533,45
----	------------	---------------------------	--------	-------	---	----------

					Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
--	--	--	--	--	---	--

51	33600000-6	Dipyridamolum 0.5% 2 ml	Bucată	23970	<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 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,</p>	36449,74
----	------------	-------------------------	--------	-------	--	----------

					Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
--	--	--	--	--	---	--

52	33600000-6	Dipyridamolum 25 mg	Bucată	1000	<p>ATC B01AC07. 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>	349,80
----	------------	---------------------	--------	------	--	--------

53	33600000-6	Doxycyclinum 100 mg	Bucată	140	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).	163,85
54	33600000-6	Droperidolum 0.25% 5 ml	Bucată	400	ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica 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)	3306,24

					<p>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	33600000-6	Epinephrinum/Epinephrini hydrotartras 1.82 mg/ml 1 ml	Bucată	72395	<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>	232440,07
----	------------	---	--------	-------	--	-----------

56	33600000-6	Etamsylatum 250 mg/2 ml	Bucată	16200	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).	26034,05
57	33600000-6	Extractum folii Eucalypti spissum 2 mg/ml 15 ml	Bucată	565	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).	19230,86
58	33600000-6	Famotidinum 20 mg+5 ml	Bucată	25330	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).	306999,60
59	33600000-6	Fentanylum 0,005% 2 ml	Bucată	130882	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).	742288,07
60	33600000-6	Fluconazolum 0.2% 100 ml	Bucată	5960	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).	314313,43
61	33600000-6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	Bucată	609215	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).	576219,92
62	33600000-6	Glucosum 10% 500 ml	Bucată	63630	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).	1269401,45
63	33600000-6	Glucosum 40% 10 ml	Bucată	5200	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).	5189,18
64	33600000-6	Glucosum 5% 500 ml	Bucată	224496	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).	3676886,86

65	33600000-6	Haloperidolum 5 mg	Bucată	5200	<p>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).</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>	3214,60
----	------------	--------------------	--------	------	---	---------

66	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 25 mg	Bucată	8580	<p>ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</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>	8399,48
----	------------	----------------------------	--------	------	--	---------

67	33600000-6	Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g	Bucată	150	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).	15692,13
68	33600000-6	Imipraminum 25 mg	Bucată	500	ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)	327,18

					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.	
69	33600000-6	Indapamidum 1.5 mg	Bucată	9500	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2622,00
70	33600000-6	Interferonum alfa-2b 150000 UI	Bucată	250	ATC L03AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2523,96

71	33600000-6	Iodixanolum 320 mg I/ml 50 ml	Bucată	900	<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 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>	254821,68
----	------------	-------------------------------	--------	-----	--	-----------

72	33600000-6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	Bucată	2000	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).	76793,00
73	33600000-6	Isosorbidi dinitras 20 mg	Bucată	2600	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimat 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 ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)	3627,00

					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	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	Bucată	15500	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).	18544,20
75	33600000-6	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 30 mg/1 ml	Bucată	7100	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).	16869,60
76	33600000-6	Lercanidipinum 10 mg	Bucată	5220	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).	17236,65
77	33600000-6	Lercanidipinum 20 mg	Bucată	2160	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).	11500,96
78	33600000-6	Levofloxacinum 500 mg	Bucată	500	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).	4387,75
79	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	Bucată	900	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).	1429,59

80	33600000-6	Lincomycinum 30% 1 ml	Bucată	300	<p>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).</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>	946,15
----	------------	-----------------------	--------	-----	---	--------

81	33600000-6	Lisinoprilum 10 mg	Bucată	5150	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).	1359,60
82	33600000-6	Lisinoprilum 5 mg	Bucată	1392	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).	551,23
83	33600000-6	Lornoxicamum 8 mg	Bucată	1100	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).	22308,00
84	33600000-6	Losartanum 50 mg	Bucată	2600	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).	1092,00

85	33600000-6	Losartanum+Hydrochlorthiazidum 50 mg+12.5 mg	Bucată	900	<p>ATC C09DA01. 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>	1401,95
----	------------	--	--------	-----	--	---------

86	33600000-6	Metamizoli natrium 50% 2 ml	Bucată	14150	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).	16810,20
87	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	Bucată	7000	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).	3528,00
88	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 500 mg	Bucată	6000	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).	2520,00
89	33600000-6	Metforminum/Metforminum hydrochloridum 850 mg	Bucată	1000	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).	522,12
90	33600000-6	Metoclopramidum 10 mg	Bucată	1600	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).	1477,06
91	33600000-6	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	Bucată	5200	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).	5425,06
92	33600000-6	Metronidazolum 500 mg	Bucată	6300	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).	7182,00
93	33600000-6	Morphinum 1% 1 ml	Bucată	36690	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).	191725,43
94	33600000-6	Moxifloxacinum 400 mg in volume de 100 ml sau 250 ml	Bucată	100	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).	7559,89

95	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml	Bucată	12300	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).	11512,80
96	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml	Bucată	557218	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).	4455960,90
97	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum+Natrii lactas 500 ml	Bucată	3300	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).	37950,00

98	33600000-6	Natrii thiosulfas 300 mg/ml	Bucată	38000	<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>	37428,48
----	------------	-----------------------------	--------	-------	---	----------

99	33600000-6	Nebivololum 5 mg	Bucată	1400	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).	3143,11
100	33600000-6	Nicergolinum 4 mg+5 ml	Bucată	3995	ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul 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)	245932,20

					<p>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>	
--	--	--	--	--	--	--

101	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Bucată	550	<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>	2541,99
-----	------------	-----------------------	--------	-----	---	---------

102	33600000-6	Nystatinum 500000 UI	Bucată	400	<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>	403,44
-----	------------	----------------------	--------	-----	---	--------

103	33600000-6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	Bucată	4710	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).	54479,63
104	33600000-6	Omeprazolum 20 mg	Bucată	32000	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).	22824,68
105	33600000-6	Omnoponum 1 ml	Bucată	15890	ATC N02AA51. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea	181012,52

					<p>producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferit 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	33600000-6	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml	Bucată	5040	<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>	9979,20

107	33600000-6	<p style="text-align: center;">Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500 U+4200 U+250 U</p>	Bucată	28940	<p>ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</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>	26632,90
-----	------------	--	--------	-------	---	----------

108	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	Bucată	6000	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).	16468,12
109	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	Bucată	12250	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).	158760,00
110	33600000-6	Paracetamolum 125 mg	Bucată	150	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	272,65

111	33600000-6	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	Bucată	337937	<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 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>	600824,95
-----	------------	-----------------------------	--------	--------	---	-----------

112	33600000-6	Perindoprilum 5 mg	Bucată	300	<p>ATC C09AA04. 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>	1183,10
-----	------------	--------------------	--------	-----	--	---------

113	33600000-6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	Bucată	22570	<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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	53853,83
-----	------------	------------------------------	--------	-------	---	----------

114	33600000-6	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml	Bucată	500	<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>	18111,60
-----	------------	-----------------------------------	--------	-----	---	----------

115	33600000-6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	Bucată	875	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).	38994,69
116	33600000-6	Piracetamum 800 mg	Bucată	600	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1020,67
117	33600000-6	Pregabalinum 150 mg	Bucată	2964	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).	6914,42
118	33600000-6	Procainum 0.5% 5 ml	Bucată	2000	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).	2961,12

119	33600000-6	Propranololum 10 mg	Bucată	3180	<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>	686,12
-----	------------	---------------------	--------	------	--	--------

120	33600000-6	Ramiprilum 10 mg	Bucată	4000	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).	2304,00
121	33600000-6	Ramiprilum 5 mg	Bucată	1800	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).	799,20
122	33600000-6	Retinolum+Tocoferolum/Retinoli palmitas + Tocopheroli acetat 100000 UI+100 mg	Bucată	3000	ATC A11JA. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica 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	4377,60

					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.	
123	33600000-6	Risperidonum 2 mg	Bucată	100	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).	38,40
124	33600000-6	Rosuvastatinum 10 mg	Bucată	700	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).	738,19
125	33600000-6	Rosuvastatinum 20 mg	Bucată	1600	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).	3079,10
126	33600000-6	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg	Bucată	400	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).	319,49

127	33600000-6	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml	Bucată	150	<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>	1359,83
-----	------------	------------------------------------	--------	-----	---	---------

128	33600000-6	Tolperisonum 150 mg	Bucată	2600	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).	4272,53
129	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	Bucată	15000	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi ofertate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)	13500,00

					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.	
130	33600000-6	Torasemidum 10 mg	Bucată	33155	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).	26640,71
131	33600000-6	Tramadolum 100 mg/2 ml	Bucată	161045	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).	578203,89
132	33600000-6	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg	Bucată	950	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).	5863,93

133	33600000-6	Trifluoperazinum 5 mg	Bucată	113550	<p>ATC N05AB06. 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>	78240,49
-----	------------	-----------------------	--------	--------	--	----------

134	33600000-6	Trimeperidinum 2% 1 ml	Bucată	61750	<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>	494573,04
-----	------------	------------------------	--------	-------	---	-----------

135	33600000-6	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	Bucată	1000	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).	340,24
136	33600000-6	Valsartanum 160 mg	Bucată	4550	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).	11675,30
137	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg	Bucată	1000	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).	3136,84
138	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg	Bucată	1000	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).	2265,43

139	33600000-6	Verapamilum 2,5 mg/ml 2 ml	Bucată	600	<p>ATC C08DA01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.*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>	1466,93
-----	------------	----------------------------	--------	-----	---	---------

140	33600000-6	Verapamilum 40 mg	Bucată	200	<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>	168,48
-----	------------	-------------------	--------	-----	--	--------

141	33600000-6	Vinpocetinum 10 mg	Bucată	1800	<p>ATC N06BX18. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabil. 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,</p>	3521,23
-----	------------	--------------------	--------	------	--	---------

					Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
142	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml	Bucată	13000	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).	30732,00
143	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 5 ml	Bucată	700	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).	6636,00
144	33600000-6	Xeroformium+Pix liquida (analog Wishnevsky) 30 mg/30 mg/g 40 g	Bucată	300	ATC D08AX. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	10730,88
145	33600000-6	Xylometazolinum 0.1% 10 ml	Bucată	100	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).	1134,18
					Total:	17523283,48

9. În cazul procedurilor de preselectie 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; în termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare din partea beneficiarului, pe parcursul anului 2022;**

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

13. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31 decembrie 2022**

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 preselectie; 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
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	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 style="text-align: center;">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: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p>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;</p>	+
4.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

5.	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;	+
6.	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;	+
7.	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;	+
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	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; sau 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;	+
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.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație	.*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	+
15.	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	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.	+
16.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	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:	+

		<p align="center"><i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i></p> <p align="center"><i>Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</i></p> <p align="center"><i>Codul fiscal: 1016601000212</i></p> <p align="center"><i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p align="center"><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</i></p>	
17.	Notă	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.</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>	+
18.	Notă	Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentului în Republica Moldova acesta nu poate fi ofertat ca medicament neautorizat în Republica Moldova.	+

3. 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 Finantelor – 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.

4. **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)"

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

5. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -**
6. **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -**
7. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -**
8. **Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenești)**
9. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
10. **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%
-		-
-		-

11. **Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

Conform SIA "RSAP"

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

SIA "RSAP"

13. **Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile**

14. **Locul deschiderii ofertelor: SIA "RSAP"**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

15. 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.

16. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

Agenția 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

19. 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): -

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

21. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 05.07.2021

22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 25.07.2022

23. 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	+

24. 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)

25. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG