

Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1755785287132 din 09.09.2025

Obiectul de achiziție: **În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026)** ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 08.07.2024 privind încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027”

	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount%
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Nr.lot		Bunuri									
1	33600000-6	Cortisonum 25 mg	comprimat	52760	4.65	5.022	245334	264960.72	I tranșă - Februarie 2026, II tranșă – August 2026.	Conform SIA RSAP Mtender	0
3	33600000-6	Hydrocortisonum 20 mg	comprimat	43110	2.55	2.754	109930.5	118724.94	I tranșă - Februarie 2026, II tranșă – August 2026.	Conform SIA RSAP Mtender	0
		TOTAL					355264.5	383685.66			

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de: Director executiv
Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, sos. Muncești, MD-2002 Chisinau

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1755785287132 din 09.09.2025

Obiectul achiziției: **În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026)** ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 08.07.2024 privind încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027”

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciu lui	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	Bunuri						
1	Cortisonum 25 mg	Cortison comprimate 25mg N80	Federația Rusă	Akrihin SA, Combinat chimico-farmaceutic	ATC H02AB10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine. 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil, 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.	ATC H02AB10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. Facturare - N80 Termen de valabilitate - cel puțin 01.02.2028.	GMP

3	Hydrocortisonum 20 mg	Hydrason 20 comprimate 20mg N30	Bangladesh	M/s Drug International	ATC H02AB09. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine. 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil, 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.	ATC H02AB09. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. Facturare - N30	GMP
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de: Director executiv

Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chisinau

**LISMEDFARM S.R.L.**

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 2
la Regulamentul cu privire la achizițiile
publice de valoare mică

DECLARAȚIE DE ELIGIBILITATE

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al Lismedfarm SRL, în calitate de ofertant, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și sub sancțiunile aplicate faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în una dintre situațiile prevăzute la art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Mă oblig, la solicitarea autorității/entității contractante, în scopul verificării și confirmării declarației, să prezint orice document doveditor de care dispun.

Data completării 07.09.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

**LISMEDFARM S.R.L.**

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 8
la Documentația standard
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

DECLARAȚIE PRIVIND VALABILITATEA OFERTEI

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea** În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 08.07.2024 privind încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027” (se indică obiectul achiziției) prin procedura de achiziție Licitatie deschisă (tipul procedurii de achiziție), pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de 31/12/2025 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 07.09.2025

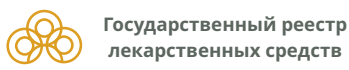
Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

ORDIN DE PLATA		Nr.	158	DATA EMITERII	08 septembrie 2025	TIP DOC : 1	
PLATITI:	7200-00	LEI	sapte mii doua sute lei .00 bani				
PLATITOR	(R) "LISMEDFARM" SRL			CODUL IBAN:	MD73EX0000000222401475MD		
				COD FISCAL:	1003600113573		
PRESTATORUL PLATITOR: B.C. "EXIMBANK" S.A. SUCURSALA NR.20 CHISINAU							
BENEFICIAR	(R) MF-TT CHISINAU-BUGETUL DE STAT CENTRUL PENTRU ACHIZITII CENTRALIZATE IN SANATATE			CODUL IBAN:	MD23TRPCCC518430B01859AA		
				COD FISCAL:	1016601000212		
PRESTATORUL BENEFICIAR: MINISTERUL FINANTELOR - TREZORERIA DE STAT							
DESTINATIA PLATII				TIPUL TRANSFERULUI			
/P102/7200.00 Plata pentru Garantia pentru oferta la LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1755785287132 din 09.09.2025				NORMAL/URGENT			
				N			
COD TRANZACTIE:				DATA PRIMIRII:			
101							
DATA EXECUTARII:							
SEMNATURA BANCII:				3BCFA6D5A35D78FCE0F2F3ECA015D7D3			
SEMNATURA BANCII				SEMNATURILE EMITENTULUI			
				ECATERINA CHITIC			
				mT3rq76BCPnHXQjhb3Y8B0D5dOApYWqHu4Liitl=			
				ECATERINA CHITIC			
				mT3rq76BCPnHXQjhb3Y8B0D5dOApYWqHu4Liitl=			
				Iniiat în sistemul Eximbank Online și			
				autorizat cu Semnătura Digitală			
MOTIVUL REFUZULUI:							



ГРЛС

БМКП

ЕЭК

РОП

Сервис

Справка

Войти

Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003710/01	Дата регистрации	22.07.2009	Дата решения	09.08.2023
	Дата переоформления	09.08.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Кортизон				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Кортизон				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		таблетки	25 мг	5 лет	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)	
					• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (8 шт.) - пачки картонные (80 шт.) - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя
						Страна

		1	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия	
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия	
		3	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия	
		4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование
		1	Р N003710/01-180512		2012		Кортизон
		2	Изм. №1 к Р N003710/01-180512		2013	1	Кортизон
		3	Изм. №2 к Р N003710/01-180512		2018	2	Кортизон
		4	Изм. №3 к Р N003710/01-180512		2020	3	Кортизон
		5	Изм. №4 к Р N003710/01-180512		2023	4	Кортизон
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					
		глюкокортикостероид					
10	Анатомо-	Код АТХ		АТХ			

	терапевтическая химическая классификация	H02AB10	Кортизон						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Кортизон	Кортизона ацетат	Хэнань Лихуа Фармасьютикал Ко.Лтд	Qilidian, North Part of Antang Road, Longan District, Anyang, Henan, China	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-002401-230614	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							Нет
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							~



BAHAGIAN REGULATORI FARMASI NEGARA

National Pharmaceutical Regulatory Agency

KEMENTERIAN KESIHATAN MALAYSIA

Ministry of Health Malaysia

Lot 36, Jalan Prof. Diraja Ungku Aziz, 46200 Petaling Jaya, Selangor, Malaysia

Tel: +603-78835400
<https://www.npra.gov.my>

GMP Certificate No. M028/25

Our Ref. : KKM/NPRA.PKP/600-2/5 (42) Jld 4p .
Date : 25 August 2025

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part I

The National Pharmaceutical Regulatory Agency, Ministry of Health Malaysia confirms the following:

The Manufacturer : **Drug International Limited (Unit 3)**

Site Address : **Building 2, Plot 31/1,
Satrong Road,
Gopalpur, Tongi,
1710 Gazipur,
Bangladesh.**

Has been inspected in accordance to Malaysian Control of Drugs and Cosmetics Regulations 1984 and Malaysian Drug Registration Guidance Document (DRGD).

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **10-12 March 2025**, it is considered that it complies with the principles and guidelines of the current Pharmaceutical Inspection Co-Operation Scheme (PIC/S) GMP Guides.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection, after which time the issuing authority should be consulted.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts I and II.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

(DR. AZUANA RAMLI) RPh. 1889
Director of Pharmaceutical Services

Page 1 of 2



Certified to ISO 9001:2015
Cert. No. QMS 00894



Member of
Pharmaceutical Inspection
Cooperation Scheme



Non Member Adherence to
Mutual Acceptance of
Data for GLP

**BAHAGIAN REGULATORI FARMASI NEGARA**

National Pharmaceutical Regulatory Agency

KEMENTERIAN KESIHATAN MALAYSIA

Ministry of Health Malaysia

Lot 36, Jalan Prof. Diraja Ungku Aziz, 46200 Petaling Jaya, Selangor, Malaysia

Tel: +603-78835400

<https://www.npra.gov.my>**GMP Certificate No. M028/25****Part II**

✓ Human Medicinal Products

1. MANUFACTURING OPERATIONS – MEDICINAL PRODUCTS***1.2 Non-sterile Products**

1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)

1.2.1.13 Tablets

1.2.2 Batch certification

1.5 Packaging

1.5.1 Primary packing

1.5.1.13 Tablets

1.5.2 Secondary packing

1.6 Quality Control Testing

1.6.2 Microbiological: non-sterility

1.6.3 Chemical/Physical

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: -None-

----- End of pages -----

(DR. AZUANA RAMLI) RPh. 1889
Director of Pharmaceutical Services

Page 2 of 2

Certified to ISO 9001:2015
Cert. No. QMS 00894Member of
Pharmaceutical Inspection
Cooperation SchemeNon Member Adherence to
Mutual Acceptance of
Data for GLP



GOVERNMENT OF THE PEOPLE'S REPUBLIC OF BANGLADESH

MINISTRY OF HEALTH & FAMILY WELFARE
DIRECTORATE GENERAL OF DRUG ADMINISTRATION
OUSHAD BHABAN, MOHAKHALI
DHAKA-1212, BANGLADESH
www.dgda.gov.bd



CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT

This certificate confirms to the format recommended by the World Health Organization (WHO)

Certificate Number: DA/6-194/2015/5326

Date: 16 MAR 2025

Exporting (certifying) Country : BANGLADESH

Importing (requesting) Country : MOLDOVA

1. Name and dosage form of the Product: HYDRASON 20 TABLET

1.1 Active Ingredient(S) ⁽²⁾ and amount (S) ⁽³⁾ per unit dose:

Active Ingredient (S)	Amount per unit dose
Hydrocortisone USP	20.00 mg

For Complete Composition including excipients, see attached ⁽⁴⁾

1.2 Is this product licensed to be placed on the market YES ☒ NO ☐

For use in the exporting Country? ⁽⁵⁾

1.3 Is this product actually on the market in the exporting country? YES ☒ NO ☐

1.4 If the answer to 1.2. Is yes, continue with section 2A and omit section 2B. If the answer to 1.2 is no, omit section 2A and continue with section 2B⁶:

2A.1 Number of the Product Licence⁷ and date of issue:

DAR No : 309-128-072

Date of issue : 28-11-2018

2A.2 Product Licence holder: Name : DRUG INTERNATIONAL LIMITED.

Address: Plant : 13A & 14A, TONGI INDUSTRIAL AREA, SQUIBB
ROAD, TONGI, GAZIPUR, BANGLADESH.

Office : "KHWAJA ENAYETPURI (R :) TOWER"
17, Bir Uttam K. M. Shafiullah Sarak, (Green
Road), Dhaka-1205, Bangladesh

2A.3 Status of the Product Licence⁽⁸⁾ holder: **Manufacturing and Marketing of the product.**

2A.3.1 For categories b and c the name and address of the manufacturing

Producing the dosage form is ⁽⁹⁾: N/A.

2A.4. Is a summary basis of approval appended? ⁽¹⁰⁾: YES ☐ NO ☒

2A.5 Is the attached, officially approved product information completed
and consonant with the license? ⁽¹¹⁾ NOT PROVIDED

2A.6 Applicant for certificate, if different from licence holder (name and address) ⁽¹²⁾ N/A

3. Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the Manufacturing plant in which the dosage form is produced? ⁽¹⁴⁾ YES ☒ NO ☐

3.1 Periodicity of routine inspection (years): EVERY 2 (TWO) YEARS

3.2 Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? YES ☒ NO ☐

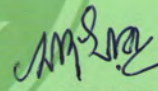
3.3 Do the facilities and operation conform to GMP as Recommended By the World Health Organization? ⁽¹⁵⁾ YES ☒ NO ☐

4. Does the information Submitted by the applicant satisfy the Certifying Authority on all aspects of the manufacture of the product: YES ☒ NO ☐

Name of authorized person : MD. EYAHYA
Address of the certifying authority : Directorate General of Drug Administration
Mohakhali, Dhaka-1212, Bangladesh
Telephone : +880-(2)-9880803
Fax No. : +880-(2)-9880854
E-mail : drugs@citech.net
Web-site : www.dgda.gov.bd

Stamp and Date:




MD. EYAHYA
Director (CC)
For Director General
Directorate General of Drug Administration
&
Licensing Authority (Drugs)
Govt. of the People's Republic of Bangladesh
26 MAR 2025