

DAREA DE SEAMA
de atribuire a contractului de achiziții publice
Nr 1 din 23.03.2026

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Localitate	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, bd.Grigore Vieru 22/2
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, bd.Grigore Vieru 22/2
Număr de telefon	+ 373 022 222 490
Număr de fax	+ 373 022 222 490
E-mail oficial	office@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact	Ghennadii Datco

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitația deschisă
*Temei legal pentru desfășurarea NFP	-
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire	-
Procedura de achiziție repetată	Nr:
Tipul obiectului contractului de achiziție	Bunuri
Obiectul achiziției	“Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2026 (Lista de bază, repetat nr. 4 + Lista suplimentară nr. 1, repetat nr. 3 + Lista suplimentară nr. 2, repetat nr. 3)”
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1767974229483 Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/88377#general Data publicării: 09.01.2026
Platforma de achiziții publice utilizată	achizitii.md; e-licitatie.md;
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	☐ Da Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2025/08/4312_250729200640_001.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	Data: Link-ul:
Tehnici și instrumente specifice de atribuire	Licitație electronică
Sursa de finanțare	Buget CNAM
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	20113745.90

Clarificări privind documentația de atribuire:

Se solicită acceptarea declarației de proprie răspundere că produsele vor fi livrate după obținerea avizului sanitar. Avizul sanitar se eliberează doar după importul produselor, astfel sunt blocate ofertele pentru care produsele încă nu au fost plasate pe piață anterior.

Răspuns:

Bună ziua,

În conformitate cu art. 23' alin. (2) din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, Agenția Națională pentru Sănătate Publică avizează sanitar exclusiv produsele cu impact asupra sănătății publice prevăzute în anexa nr. 1 la legea menționată.

În urma examinării Listei produselor nealimentare supuse avizării sanitare, se constată că produsele indicate în Anunțul de participare nu se regăsesc în anexa nr. 1 menționată supra. În aceste condiții, cerința privind prezentarea Avizului sanitar nu este aplicabilă pentru produsele respective și, în consecință, va fi exclusă din documentația de atribuire. Mulțumim pentru clarificare.

Vă rugăm recalculați cantitate în grame. Vă mulțumim.

Răspuns:

Bună ziua, au fost operate modificări. Mulțumim pentru clarificare.

Termeni de livrare includ luna Ianuarie, ce este imposibil

Răspuns:

Bună ziua, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice. Mulțumim frumos de clarificare.

Buna ziua

Produsul Cocarnit figurează în prezent cu solicitarea de a fi livrat ca produs neînregistrat. Menționăm faptul că acest medicament este inclus în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova. În acest sens, vă solicităm rectificarea documentației și modificarea statutului acestuia, astfel încât să corespundă realității juridice și farmaceutice actuale.

Multumim.

Răspuns:

Bună ziua, vor fi operate modificări, mulțumim.

Buna ziua, in fisierul propunerea financiara lipsesc cantitatile.

Răspuns:

Bună ziua, mulțumim frumos pentru clarificare, propunerea financiară cu cantitățile necesare a fost atașată.

Modificări operate în documentația de atribuire:

Modificare din data de 16.01.2026

Până la termenul-limită (data 26.01.2026, ora 10:00), au depus oferta 3 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1	Dita EstFarm SRL	1002600046359	Moraru Grigore
2	Tetis Internațional Co SRL	1003600043595	Perepelița Igor
3	Lismedfarm SRL	1003600113573	Chitic Ecaterina

Informații privind ofertele depuse și documentele de calificare și aferente DUAЕ prezentate de către operatorii economici:

I.	Documente OBLIGATORII care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, constituie temei de descalificare.		Operatorul economic		
			Dita EstFarm SRL	Tetis Internațional Co SRL	Lismedfarm SRL
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;	prezentat	prezentat	prezentat
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;	prezentat	prezentat	
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; saub) în cazul aplicării semnăturii olografe și stampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul –limită de depunere a ofertelor afișat în SIA "RSAP", la sediul CAPCS; 2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCCS18430B01859AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la Cererea ofertelor de prețuri nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)", confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	Prezentat	prezentat

5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat
6.	Document Unic de Achiziții European	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;	prezentat	Prezentat	prezentat
II	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE				
7.	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;	prezentat	prezentat	prezentat
8.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	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 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;	prezentat	prezentat prezentat	prezentat
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	Prezentat	prezentat
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;	prezentat	prezentat	prezentat
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 de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. 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 de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	prezentat	prezentat	prezentat
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	Prezentat	prezentat
14.	Declarație privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării medicamentelor or	Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va fi nu mai mic de 80 % pentru produse cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani, și nu mai mic de 60 % pentru produse cu un termen total de valabilitate mai mare de 2 ani. În cazuri temeinic justificate, instituțiile beneficiare pot accepta livrarea medicamentelor cu termen de valabilitate (restant la momentul livrării) mai mic decât cel menționat, dar nu mai mic de 6 luni. (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	prezentat	prezentat	prezentat

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

CONFORM ANEXEI NR.1

Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei cu cerințele stabilite în documentația de atribuire (inclusiv justificarea prețului anormal de scăzut) s-a solicitat:

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezultatul răspunsului operatorului economic
26.01.2026	Lismedfarm SRL	- Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2026 - 30.06.2026, va constitui nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2026- 31.12.2026 va constitui nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni. Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	Demersul nr.34/2026 din 26.01.2026
27.01.2026	Tetis Internațional Co SRL	- Pentru lotul nr. 16 Amisulpridinum 400 mg, nr. 20 Aprotininum 100000 KUI/filolă, nr. 129 Isosorbidi dinitras 20 mg, nr. 130 Isosorbidi dinitras 40 mg, nr. 133 Itraconazolom 10 mg/ml 150 ml, nr. 273 Vasopressinum 20 U/ml se va prezenta în conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din anunțul de participare: 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică, cît și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de „autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat 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. Prezentarea cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia. Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului	Demersul nr.01/021-2 din 28.01.2026

		medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.	
04.02.2026	Lismedfarm SRL	- Pentru lotul nr. 275 <i>Viridum nitens 1% 10-20 ml</i> se va prezenta în conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din anunțul de participare; - 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de „autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor); - 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. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia. - Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.	Demersul nr. 46/2026 din 04.02.2026 și Demersul nr.47/2026 din 06.02.2026
27.01.2026	Lismedfarm SRL	- Pentru lotul nr. 41 <i>Cefiximum 100 mg/5 ml</i> se va prezenta în conformitate cu pct. 16, subpct. 17 din anunțul de participare: Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European. - Pentru lotul nr. 9 <i>Acidum gamma-aminobutyricum 250 mg</i>, nr. 109 <i>Griseofulvinum 125 mg</i>, nr. 110 <i>Hyaluronidasum 64 UC</i>, nr. 112 <i>Hydrochlorothiazidum 25 mg</i>, nr. 138 <i>Kalii chloridum 22,5% - 10 ml</i>, nr. 169 <i>Methylergometrinum 200 mcg/1ml</i>, nr. 226 <i>Prasugrelum 10 mg și nr. 249 Sorbitolum liquidum (cristalizabil) + Natrii citras + Natrii lauril-sulfoacetatum (analog Microlax) 893 mg + 90 mg + 12,9 mg/ml</i> se va prezenta în conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din anunțul de participare: 3. 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	Demersul nr.42/2026 din 30.01.2026

		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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de „autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferit cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor); 4. 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. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia. Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.	
--	--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
Lismedfarm SRL	nr.20 Aprotininum 100000 KUI/filolă -Oferta. nu a fost acceptată în temeiul art.69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât conform Propunerii tehnice s-a oferit „Aptotinin Injection USP 100000 KIU 10 ml N5”. Medicamentul nu a fost identificat. nr.41 Cefiximum 100 mg/5 ml -Oferta nu a fost acceptată în temeiul art.69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât denumirea medicamentului oferit nu corespunde cu denumirea comercială a medicamentului pentru care s-a prezentat dovada autorizării în UE. nr.275 Viridum nitens 1% 10-20 ml -Oferta nu a fost acceptată în temeiul art.69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât nu s-a prezentat certificatul GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului pentru medicamentul oferit.
Tetis Internațional Co SRL	nr.20 Aprotininum 100000 KUI/filolă-Oferta nu a fost acceptată în temeiul art.69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât conform Propunerii tehnice s-a oferit „Aprotininum 100000 KUI/filolă” însă Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) a fost prezentat pentru medicamentul „Aprotinin Injection USP”.
Dita Est Farm SRL	Lotul nr.20 Aprotininum 100000 KUI/filolă Oferta a fost respinsă în temeiul art.69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât s-a solicitat livrarea conform pct.12 din anunțul de participare: „În baza tranșelor se vor livra 60%, în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026” S-a oferit: livrarea va fi posibilă începând cu luna aprilie-mai 2026. nr.22 Argininum+Sorbitolum 12.5g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml -Valoarea ofertei depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției. Astfel, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

	nr.23 Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml Valoarea ofertei depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției. Astfel, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. nr.275 Viridum nitens 1% 10-20 ml -A fost oferat un medicament fabricat în Republica Moldova, neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din Anunțul de participare s-a solicitat: Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Astfel, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 1 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.
--	--

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Criteriul de atribuire aplicat:

Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire s-a decis:

Atribuirea contractului de achiziție publică:

DCI	Dozare	Forma farmaceutica	Administ rare	Cantita te	Unitate masura	
Ofertant	Denumire Comerciala	Producator	Tara	Pret fara TVA	TV A	Pret cu TVA
Aceclofenacum	15 mg/g 60 g	Crema	extern	30	tub	
Lismedfarm SRL	AIRTAL	Gedeon Richter PLC, Ungaria	Ungaria	84,7000	6,7 760	91,4760
Acidum gamma-aminobutyricum*	250 mg	Comprimate	per os	30000	comprimat	
Lismedfarm SRL	Aminalon-KV capsule 250mg N50	Uzina de vitamine din Kiev SA	Ucraina	1,0200	0,0 816	1,1016
Amisulpridinum*	400 mg	Comprimate	per os	9800	comprimat	
Tetis International Co SRL	Amisulpridin um 400 mg	Kwality Pharmaceuticals Ltd.	India	9,0000	0,7 200	9,7200
Baclofenum	25 mg	Comprimate	per os	1300	comprimat	
Lismedfarm SRL	Baclosal	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polonia	Polonia	2,1350	0,1 708	2,3058
Griseofulvinum*	125 mg	Comprimate	per os	4480	comprimat	
Lismedfarm SRL	Griseofulvin comp. 125mg N20x2	Centrul Științific de Producere "Uzina ChimicoFarmaceutică Borsceagov" SAP	Ucraina	2,0000	0,1 600	2,1600
Hyaluronidasum*	64 UC	Pulbere/sol.inj.	i/m	400	flacon	
Lismedfarm SRL	Lidaza Biopharma pulb./sol.inj. 64 UC N5x2	SRL UF 'Biofarma'	Ucraina	30,0000	2,4 000	32,4000
Hydrochlorthiazidum*	25 mg	Comprimate	per os	1800	comprimat	
Lismedfarm SRL	Hydrochlorthiazid comp. 25mg N20	Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico Farmaceutică Borsceagov" SAP	Ucraina	4,5000	0,3 600	4,8600
Isosorbidi dinitras*	20 mg	Comprimate retard	per os	42190	comprimat	

Tetis International Co SRL	Isosorbidi dinitras 20 mg	Kwality Pharmaceuticals Ltd.	India	2,5000	0,2000	2,7000
Isosorbidi dinitras*	40 mg	Comprimate retard	per os	17800	comprimat	
Tetis International Co SRL	Isosorbidi dinitras 40 mg	Kwality Pharmaceuticals Ltd.	India	5,5000	0,4400	5,9400
Itraconazolum*	10 mg/ml 150 ml	Solutie orala	per os	80	flacon	
Tetis International Co SRL	Itraconazolum 10 mg/ml 150 ml	Kwality Pharmaceuticals Ltd.	India	110,0000	88,8000	198,8000
Kalii chloridum*	22,5% - 10 ml	Conc./sol. perf.	i/v	6520	fiola	
Lismedfarm SRL	Clorura de potasiu-Galen conc./sol. perf. 22.5% 10ml N10	Deținător CÎM - GALEN ILAC SANAYI VE TIC.A.Ș., Turcia Producător - IDOL ILAC DOLUM SAN. VE TIC.A.Ș., Turcia	Turcia	10,1500	0,8120	10,9620
Levomentholum + Procainum + Benzocainum (analog Menovazin)	25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml	Solutie cutanata	extern	1270	flacon	
Dita Est Farm SRL	Menovazin-MC (flacon din plastic)	MC Pharmaceuticals SRL, Republica Moldova	R.Moldova	27,9750	2,2380	30,2130
Methylergometrinum*	200 mcg/1ml	Solutie injectabila	i/m	3189	fiola	
Lismedfarm SRL	Metiler sol. inj. 0.2mg/ml N3	ADEKA Îlaç Sanayi ve Ticaret A.Ș.	Tucia	29,5000	2,3600	31,8600
Metronidazolum	10 mg/g 30 g	Gel	extern	81	tub	
Lismedfarm SRL	Metrogyl	Unique Pharmaceutical Laboratories (a division of J.B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.), India	India	22,2500	1,7800	24,0300
Prasugrelum*	10 mg	Comprimate	per os	1344	comprimat	
Lismedfarm SRL	Sugvida comp. film. 10mg N28	Deținător CÎM - Celtis Îlaç San. Ve Tic. A.Ș., Turcia Producător - Neutec Îlaç San. Tic. A.Ș., Turcia	Turcia	50,3000	4,0240	54,3240
Sorbitolum liquidum (cristalizabil) + Natrii citras + Natrii lauril-sulfoacetatum (analog Microlax)*	893 mg + 90 mg + 12,9 mg/ml	Solutie rectală	rectal	312	recipient unidoza	
Lismedfarm SRL	Microlax sol. rectală 893 mg + 90 mg + 12.9 mg/ml 5ml N12	Delpharm Orleans	Franța	149,5000	11,9600	161,4600

Valeriana officinalis + Leonurus cardiaca + Crataegus mongyna (analog Picături cardiace)	50 ml	Picături orale	per os	6345	flacon	
Dita Est Farm SRL	Picături cardiace-MC (flacon din plastic)	MC Pharmaceuticals SRL, Republica Moldova	R.Moldova	17,2824	1,3826	18,6650
Valeriana officinalis L.	25-30 ml	Picături orale	per os	3601	flacon	
Dita Est Farm SRL	Tinctură de odolean-MC (flacon din plastic)	MC Pharmaceuticals SRL, Republica Moldova	R.Moldova	14,7150	1,1772	15,8922
Vasopressinum*	20 U/ml	Sol. perf. sau Conc./sol. perf.	i/v	340	fiola	
Tetis International Co SRL	Vasopressinum 20 U/ml	Kwality Pharmaceuticals Ltd.	India	225,0000	18,0000	243,0000
Adenosini triphosphas+Cocarbocyanocobalaminum+Nicotinamidum+Lidocainum (analog Cocarnit)	10 mg+50 mg+0.5 mg+20 mg/2 ml	pulb.+solv./sol.inj.	i/m	17415	fiola	
Dita Est Farm SRL	Cocarnit - 2 ml	World Medicine Ilac San. ve Tic. A.Ş., Turcia	Georgia	47,8558	3,8285	51,6843

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Dita EstFarm SRL Tetis Internațional Co SRL Lismedfarm SRL	09.02.2026	e-mail

Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

În cazul în care valoarea estimată a contractului este mai mică decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	☐ 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐ 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
În cazul în care valoarea estimată a contractului este egală sau mai mare decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	☒ 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐ 16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

CONFORM ANEXEI

Informația privind achiziții publice durabile (achiziții verzi):

Au fost aplicate criterii pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	NU
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate (lei MD):	-

Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	-
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	-

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (exceptând cazurile prevăzute de art. 32 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice), precum și că în cazul depunerii contestațiilor și/sau recepționării rapoartelor de monitorizare, acestea au fost examinate și soluționate.

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea desfășurării procedurii de achiziție, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:

Ulișcoșu Ulișcoșu
(Nume, Prenume)



