

DAREA DE SEAMA
de atribuire a contractului de achiziții publice
Nr.3 din 10.06.2026

1. 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	medicamente@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact	Ghennadii Datco

2. Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitatia deschisa
*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 suplimentară nr. 1)
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	ocds-b3wdp1-MD-1748355562011 Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/78479 Data publicării: 27.05.2025
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/2025/05/4247_250524032919_001.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	Data: Link-ul:
Tehnici și instrumente specifice de atribuire	-
Sursa de finanțare	Buget CNAM/de Stat;
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	50 904 079.30 lei

3. Clarificări privind documentația de atribuire:

Excludeți din anunț nota cu referire la produsele biologice/biosimilare pt medicamente înregistrate. Dosarele sunt conform Farmacopeei Europene, care includ și parametrii de calitate solicitați conform ICH Q6.

Răspuns:

29.05.2025 08:29

Bună ziua!

Vă informăm că în pct. 18 (Nota 3) din Anunțul de participare este menționat expres că cerința aferentă medicamentelor biologice similare este aplicabilă doar în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova.

Vă mulțumim pentru clarificare!

4. Modificări operate în documentația de atribuire:

Nu au fost operate modificări

5. Până la termenul-limită (data 29.07.2025, ora 14:00), au depus oferta 9 ofertanți:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1.	Dita EstFarm SRL	1002600046359	Moraru Grigore
2	Tetis International Co SRL	1003600043595	Perepețița Igor
3	Esculap Farm SRL	1003600045740	Sîli Oleg
4	Farmina SRL	1002600010549	Guțan Ghenadie
5	Lismedfarm SRL	1003600113573	Chitic Ecaterina
6	Medeferent Grup SRL	1002600053289	Caisîn Alexia
7	Distrimed SRL	1009600029081	Apostol Gheorghe
8	Sanfarm Prim SA	1002600039072	Harea Ștefan
9	RihPanGalFarma SRL	1002600034310	Sturza Natalia

6. Informații privind ofertele depuse și documentele de calificare și aferente DUAE prezentate de către operatorii economici:

Denumirea operatorilor economici	Propunerea tehnică	Propunerea financiară			DUAЕ		Garanția pentru ofertă		
Dita EstFarm SRL	+	+			+		+		
Tetis International Co SRL	+	+			+		+		
Esculap Farm SRL	+	+			+		+		
Farmina SRL	+	+			+		+		
Lismedfarm SRL	+	+			+		+		
Medeferent Grup SRL	+	+			+		+		
Distrimed SRL	+	+			+		+		
Sanfarm Prim SA	+	+			+		+		
RihPanGalFarma SRL	+	+			+		+		
Denumire document	Denumirea operatorului economic								RihPanGalFarma SRL
	DitaEst Farm SRL	Esculap-Farm SRL	Distrimed SRL	Farmina SRL	Lismedfarm SRL	SanFarmPrim SRL	Tetis International SRL	Medeferent Grup SRL	
Documente de calificare									
Cerere de participare	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Declarație privind valabilitatea ofertei	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Garanția pentru ofertă	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Propunerea tehnică	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Propunerea financiară	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Document Unic de Achiziții European	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
II	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ								

Licența de activitate farmaceutică	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Raportul financiar/Situația financiară	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Lista fondatorilor operatorului economic	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Lipsa restanțelor față de bugetul public național	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	neprezentat	prezentat
Certificat de atribuire a contului bancar	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Autorizație CPCD	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat

7. Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

CONFORM ANEXA NR.1

8. Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei cu cerințele stabilite în documentația de atribuire s-a solicitat:

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
30.07.2025	Medeferent Grup SRL	Reieșind din pct. 3B.1 Documentul Unic de Achiziții European (DUAE) prezentat de Dvs. în cadrul procedurii prenotate de achiziții, prin intermediul SIA "RSAP" (Mtender), a fost indicat că "operatorul economic și-a onorat obligațiile cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit". Cu toate acestea, reieșind din datele publice extrase din portalul guvernamental https://date.gov.md/open/company-details (se anexează), compania Dvs. înregistrează o restanță în valoare de 32094,68 lei față de bugetul public național (în partea ce ține de bugetele unităților administrative-teritoriale). Vă atragem atenția că în conformitate cu art. 19, alin. (3), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, neonorarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit de către ofertant atrage după sine excluderea ofertantului din procedura de atribuire a contractului de achiziții	Demersul nr.Rg01/LT-31/2025 din 31.07.20255

		publice. Or, reieșind din noțiunea de “restanță”, consemnată în art. 129, pct. 13) din Codul fiscal nr. 1163/1997, suma neachitată a obligațiilor fiscale în cuantum de peste 500 de lei se consideră restanță față de bugetul public național. În acest context, luând în considerare prevederile pct. 24 din Anexa nr. 1 la Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115/2021 cu privire la aprobarea Documentației standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii, conform căruia “orice ofertant/candidat care se află în una din situațiile menționate la pct. 22 și pct. 23 furnizează dovezi care să arate că măsurile luate de el sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea și credibilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere”, solicităm respectuos prezentarea dovezii privind onorarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova, prin stingerea datoriei menționate față de bugetul public național. Se solicită remiterea răspunsului pînă la finele zilei de 04.08.2025	
30.07.2025	Distrimed SRL	- 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 – în conformitate cu pct. 16, subpct. 2 din Anunțul de participare. Vă atragem atenția că 90 de zile menționate în Declarația privind valabilitatea ofertei, prezentată de Dvs. prin intermediul SIA “RSAP” (Mtender) în cadrul procedurii prenotate de achiziții publice, expiră la data de 27.10.2025.	Demers din 30.07.2025
04.08.2025	Dita EstFam SRL	1. Pentru lotul nr. 15 Actovegin 80 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ), 40 mg/ml 2 ml, Soluție injectabilă: - 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare); - 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. <i>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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</i> 2. Pentru lotul nr. 25 Amoxicillinum+Acidum clavulanicum, 2000 mg+200 mg, Pulb.+solv./sol.inj.: - Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și 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 și Propunerea financiară, cît și în documentele	Demersul nr.T-725 din 04.08.2025 și T-726 din 05.08.2025

		prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; SAU - Dovada autorizării medicamentului oferat în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European – în conformitate cu Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; 3. Pentru lotul nr. 147 Haloperidolum decanoas, 50 mg/1 ml, Soluție injectabilă: - 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare); - Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia. <i>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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</i> 4. Pentru lotul nr. 157 Imipenemum + Cilastatinum + Relebactamum, 500 mg + 500 mg + 250 mg, Pulb./sol. perf.: - Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; SAU - Dovada autorizării medicamentului oferat în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European – în conformitate cu Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; 5. Pentru lotul nr. 222 Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas (analog Trisol), 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml, Soluție perfuzabilă: 6. Pentru lotul nr. 271 Platyphyllini hydrotartras, 0.2% 1 ml, Soluție injectabilă: 7. Pentru lotul nr. 309 Sulphocamphocainum, 10% 2 ml, Soluție injectabilă: 8. Pentru lotul nr. 311 Suxamethonii iodidum, 20 mg/ml 5 ml, Soluție injectabilă: 9. Pentru lotul nr. 345 Verapamilum, 2,5 mg/ml 2 ml, Soluție injectabilă: 10. Pentru lotul nr. 346 Verapamilum, 40 mg, Comprimate/Capsule: - 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare); - 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. <i>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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</i>	
04.08.2025	Farmina SRL	1. Pentru lotul nr. 14 Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ), 40 mg/ml 5 ml, Soluție injectabilă: a) 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; SAU 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; Luând în considerare prezentarea Notificării privind rezultatele inspecției de complianță a fabricantului cu cerințele GMP nr. E GMP No. 2022-22, anexat la oferta Dvs. prin intermediul SIA "RSAP" (Mtender), Vă atragem atenția că în privința cerinței stipulate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare: <i>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.</i>	Demers din 08.08.2025
04.08.2025	Lismedfarm SRL	11. Pentru lotul nr. 7 Acidum formicum, 1.4% 50 ml, Soluție cutanată; 12. Pentru lotul nr. 98 Diosmectitum, 3 g, Pulb./susp. orală; 13. Pentru lotul nr. 146 Haloperidolum, 2 mg/ml 30 ml, Soluție orală: - 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare); - 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	Nr. 169/2025 din 05.08.2025

		identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezentă 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. <i>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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare).</i>	
04.08.2025	Medeferent Grup SRL	14. Pentru lotul nr. 191 Mannitolum, 20% 250 ml, Soluție perfuzabilă: - 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare); Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) nr. Hebei20230003 (prezentat în oferta prin intermediul SIA "RSAP" (Mtender)) a expirat la data de 04.01.2025.	Rg-01/LT-06/2025 din 06.08.2025
04.08.2025	Sanfarm Prim SA	15. Pentru lotul nr. 27 Amphotericinum B, 50 mg, Liof./sol.inj.: - Divizarea medicamentului oferat; 16. Pentru lotul nr. 114 Eptifibatidum, 0.75 mg/ml 100 ml, Sol. perf.: - Divizarea medicamentului oferat; 17. Pentru lotul nr. 115 Eptifibatidum, 2 mg/ml 10 ml, Soluție injectabilă: - Divizarea medicamentului oferat; 18. Pentru lotul nr. 124 Ferri (III) cum saccharosum complexus, 100 mg/5 ml, Sol. inj./perf.: - Divizarea medicamentului oferat; 19. Pentru lotul nr. 350 Voriconazolum, 200 mg, Comprimate: - Divizarea medicamentului oferat.	Nr.03-430 din 05.08.2025
04.08.2025	Tetis Internațional Co SRL	20. Pentru lotul nr. 36 Benzylpenicillinum, 1000000UI, Pulb./sol.inj.: - Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; - Divizarea medicamentului oferat; SAU - Dovada autorizării medicamentului oferat în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European - în conformitate cu Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; - Divizarea medicamentului oferat; 21. Pentru lotul nr. 137 Ganciclovirum, 500 mg, Pulb./sol.perf.:	Demersul nr. 08/192 din 06.08.2025 și nr.08/195 din 08.08.2025

22. Pentru lotul nr. 141 Glucagonum, 1 mg+1 ml, Pulb. + solv./sol.inj.:
23. Pentru lotul nr. 178 Labetalolum, 5 mg/ml 10 ml, Soluție injectabilă:
24. Pentru lotul nr. 202 Metoprololum, 1 mg/ml 5 ml, Soluție injectabilă:
25. Pentru lotul nr. 231 Nimodipinum, 10 mg/50 ml, Soluție perfuzabilă:
26. Pentru lotul nr. 234 Nitroglycerinum, 5 mg/ml 2 ml, Soluție perfuzabilă:
27. Pentru lotul nr. 277 Propranololum, 1 mg/ml, Soluție injectabilă:
28. Pentru lotul nr. 286 Ropivacainum, 7,5 mg/ml 10 ml, Soluție injectabilă:

- 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 (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);
- 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 compliance 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 compliance 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 compliance GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);

- Divizarea medicamentului oferat;
29. Pentru lotul nr. 305 Sulfamethoxazolum+ Trimetoprimum, 80 mg+16 mg/ml 5 ml, Conc./sol. perf.:

- Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare;
- Divizarea medicamentului oferat;

SAU

- Dovada autorizării medicamentului oferat în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European – în conformitate cu Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare;
- Divizarea medicamentului oferat;

30. Pentru lotul nr. 342 Vancomycinum/ Vancomycinum hydrochloridum, 500 mg, Pulb ./sol. perf.:

- Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; - Divizarea medicamentului oferat; - Dovada autorizării medicamentului oferat în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European – în conformitate cu Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare; - Divizarea medicamentului oferat.	
--	--	---	--

9. Ofertanții respinși / Retrageri de oferte :

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
Medeferent Grup SRL	nr. 111 Epinephrinum, 300-500 mcg, Sol. inj.-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. 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
Dita EstFarm SRL	Motivul respingerii ofertei pentru lotul: nr. 14 Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ), 40 mg/ml 5 ml, Sol. inj. nr. 167 Isosorbidi dinitras, 20 mg, Comprimate retard nr. 168 Isosorbidi dinitras, 40 mg, Comprimate retard nr. 184 Levomentholum + Procainum + Benzocainum (analog Menovazin), 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml, Sol. cut. nr. 215 Naftifinum/Naftifini hydrochloridum, 10 mg/g, Cremă nr. 224 Nefopamum, 20 mg/2 ml, Sol. inj. nr. 235 Nitroxolinum, 50 mg, Draje/Comprimate-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. 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
Farmina SRL	nr. 36 Epirubicinum, 10 mg/flacon, Pulb./sol. inj. A fost oferat medicament neautorizat în Republica nr. 14 Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ), 40 mg/ml 5 ml, Sol. inj. Nu au fost prezentate: a) 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; SAU 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; Astfel, nu a fost respectată cerința obligatorie stipulată în Nota din pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare: “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.”. Având în vedere că pentru lotul dat au fost depuse doar oferte neconforme, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. 1 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Lismedfarm SRL	nr. 73 Cocarboxylasum, 50 mg+2 ml, Pulb.+solv./sol.inj.-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. 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
Tetis Internațional Co SRL	Motivul respingerii ofertei pentru lotul: Lotul nr. 220 Natrii chloridum, 58.5 mg/ml 100 ml, Sol. perf.-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. 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

10. Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

11. Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

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

Atribuirea procedurii de achiziție publică: Conform ANEXA NR.2.

Argumentare:

S-a decis pentru loturile ce nu au fost achiziționate în cadrul procedurii evaluate, a iniția o procedură de achiziție repetată.

13. Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Dita EstFarm SRL Tetis International Co SRL;Esculap Farm SRL Farmina SRL;Lismedfarm SRL Medeferent Grup SRL;Distrimed SRL Sanfarm Prim SA;RihPanGalFarma SRL	08.08.2025	e-mail

14. 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 ☐

15. Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

CONFORM ANEXEI

16. 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 criterii de durabilitate:	-
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criterii 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:

Ulihoaghe Urorey
(Nume, Prenume)



Tip contract	Nr document	Data	AC	OE	Suma	Nr procedura	OA	CPV3	Nr participant	IDNO	RAIUN BURESA DE FINANTARI	Termen de valabilitate	Valoarea estimata	Interpretare	Termen de executare	Mod/Cauza
Contract de achiziție	260162811-46658036	10.06.2026	Centrul de plasament pentru persoanele și persoanele cu dizabilități Chișinău	LISMEDFARM SRL	4.473,89	oedc-achizitie-MD-173435562011	Acțiunea medicamentelor necesare instituțiilor medicale-sănătate publice (IASP) și prestarea serviciilor medicale și sociale pentru anul 2026 (data suplimentară nr. 1)	33600000-4	9	1091600113573	mun. Chișinău	31.12.2026	59064079		31.12.2026	
														De capital achiziționat		

*. în cazul în care există nevoie de mai multe copii, selectați o celulă de pe ultimul rând al tabelului, apoi apăsați Cheia. Inseamnă Tabla Row hidden

1091600113573,00

