

DAREA DE SEAMA
de atribuire a contractului de achiziții publice
Nr 1 din 29.01.2026
PARTEA III

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Localitate	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chîșinău, or. Chîșinău, bd.Grigore Vieru 22/2
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chîșinău, or. Chîșinău, 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 Dateo

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. 2 + Lista suplimentară nr. 1, repetat nr. 1 + Lista suplimentară nr. 2, repetat nr. 1)
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mincalder.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1759485378915 Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/84223#general Data publicării: 03.10.2025
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/2025/08/4312_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)	25 848 001.39

Clarificări privind documentația de atribuire: Nu au fost solicitate clarificări
Modificări operate în documentația de atribuire: Nu au fost operate modificări.

Până la termenul-limită (data 18.09.2025, ora 09:00), au depus oferta 6 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	Farmina SRL	1002600010549	Guțan Ghenadie
4	Sanfarm Prim SA	1002600039072	Susarencu Svetlana
5	Medeferent Grup SRL	1002600053289	Caisin Alexia
6	Lismedfarm SRL	1003600113573	Chitic Ecaterina

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

1	Documente OBLIGATORII care se depun pînă 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	Farmina SRL	Sanfarm Prim SA	Medeferent Grup 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	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	prezentat	prezentat	prezentat	
3	Garanți a 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 emittente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau b) în cazul aplicării semnăturii olografe și stampilei de către banca comercială emittentă, 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: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor -- Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCCS18430B01859AA</i> 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	prezentat	prezentat	prezentat

4	Propune rea 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	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
5	Propune rea 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	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
6	Documen t Unic de Achiziții Europea n	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	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
1 1	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE							
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitat e 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	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
8	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
9	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/docu mentul de împuternice re a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantu lui	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	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at
1 0	Raportul financiar /Situatia	Ultimul raport financiar/situație financiară - copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	Prezentat	prezent at	prezent at	prezentat	prezent at

	financiară							
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	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	prezentat	prezentat	prezentat
13	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie -- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	Prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
14	Declarație privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării medicamentelor	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	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	Rezumatul răspunsului operatorului economic
------------------	---------------------	-----------------------	---

04.11.2025	Farmina SRL	Pentru lotul nr. 14 Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 40 mg/ml 5 ml și lotul nr.23 Amisulpridinum 400 mg comprimate, se va prezenta: - 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.	Demersul din 05.11.2025
05.11.2025	Dita EstFarm SRL	Pentru lotul nr. 73 Cocarboxylasum 50 mg+2 ml fiolă și lotul nr. 118 Fluconazolum 0.3% 5 ml flacon, se va prezenta: - 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);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. 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.T-806 din 06.11.2025
07.11.2025	Farmina SRL	Pentru lotul nr. 14 Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 40 mg/ml 5 ml și lotul nr.23 Amisulpridinum 200 mg comprimate, se va prezenta: - 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 - 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" (Mender). Vă atragem atenția că în privința cerinței stipulate în 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.	Demersul din 12.11.2025

25.11.2025	Farmina SRL	Pentru nr.23 Amisulpridinum 200 mg comprimate, se va prezenta: - declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP și include obligatoriu atât semnătura persoanei calificate cât și numele acesteia.	Demersul din 26.11.2025
20.11.2025	Farmina SRL	Pentru lotul nr.23 Amisulpridinum 200 mg comprimate, se va prezenta: - 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 din 24.11.2025
05.11.2025	Tetis Internațional Co SRL	Pentru lotul nr.142Ibuprofenum 400 mg/100 ml flacon și lotul nr.224 Natrii chloridum 58,5 mg/ml 100 ml flacon se va prezenta: - 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);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. 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.11/260 din 10.11.2025

Ofertanții respinși/descalificați:

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
Lismedfarm SRL	nr. 204 Methylprednisolonum 16 mg -Oferta a fost respinsă în temeiul art. 69, alin.(6), lit.b) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, întrucât produsul oferat (Metypred comp.4 mg N30) nu corespunde cu produsul solicitat conform pct.8 din Anunțul de participare (Methylprednisolonum 16 mg) în partea ce ține de doza medicamentului.
Medeferent Grup SRL	nr.105 Epinephrinum 300-350 mcg -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.
Dita Est Farm SRL	nr.60 Centaurii herba+Levistiei radix+Rosmarini folium/Herba Centauri + Radix Levistici + Folium Rosmarini 100 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.62 Chlorhexidinum 0,05% 100 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. Glucosum 10% 200 ml-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. Inosinum 2% 5 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.164 Kagocel 12 mg 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.169 Ketorolacum 10 mg -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.176 Levomentholum + Procainum + Benzocainum (analog Menovazin) 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40ml 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.216 Nafifinum/Nafifini hydrochloridum 10 mg/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.220 Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 200 ml-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.251 Paracetamolum + Chlorphenaminum + Pseudoephedrinum 100 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.292 Silymarinum 22.5 mg-35 mg -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.306 Tetracyclinum 3% 12 g 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.322 Valeriana officinalis L. 25-30 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.323 Valeriana officinalis + Leonurus cardiaca + Crataegus mongyna (analog Picături cardiace) 50 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.329 Viridum nitens 1% 10 ml A fost oferit 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.

Reevaluarea ofertelor:

Motivul reevaluării ofertelor	Demersul operatorului economic Dita EstFarm SRL nr. T-841 din 11.12.2025 prin care este retrasă oferta depusă pentru lotul Rabeprazolum 20 mg Pulbere/sol.inj.
Modificările operate	Lotul nr. 278 Rabeprazolum 20 mg Pulbere/sol.inj a fost anulat.(art.71.alin.1.lit.a din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice).

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	Administrare	Cantitate	Unitate masura		Suma fără TVA	Suma cu TVA
Ofertant	Denumire Comerciala	Producator	Tara	Pret fara TVA	TVA	Pret cu TVA		
Acidum ursodeoxycholicum	250 mg/5 ml	suspensie orala	per os	28400	mililitru			
Dita Est Farm SRL	UkrLiv	Kusum Pharm SRL, Ucraina	Ucraina	2.1478	0.1718	2.3196	60997.52	65876.64
Actovegin 200 mg (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ)*	40 mg/ml 5 ml	Solutie injectabila	i/v+i/m	58055	fiola			
Farmina ICS SRL	Deproteinised Calf Blood Serum Injection 0.2g 5ml N5	AVANCE PHARMACEUTICAL CO., LTD.	China	24.95	1.996	26.946	1448472.25	1564350.03
Aethacizinium	50 mg	Comprimate	per os	350	comprimat			
Lismedfarm SRL	Etacizin	Olainfarm SA, Letonia	Letonia	5.55	0.444	5.994	1942.5	2097.9
Alprazolamum	1 mg	Comprimate	per os	6090	comprimat			
Lismedfarm SRL	Alprazolam LPII 1 mg	Labormed Pharma S.A., România	România	0.85	0.068	0.918	5176.5	5590.62

Amisulpridinum*	200 mg	Comprimate	per os	18480	comprimat			
Farmina ICS SRL	Amisulpride Tablets 0.2g N10X3	Jewin Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd	China	5.26	0.4208	5.6808	97204.8	104981.184
Apixabanum	5 mg	Comprimate	per os	392	comprimat			
Dita Est Farm SRL	Emboquis	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia	Turcia	7.7705	0.6216	8.3921	3046.036	3289.7032
Azapentacenum	0.15 mg/ml 15 ml	Picaturi oftalmice, solutie	extern	116	flacon			
Lismedfarm SRL	Cataxol	World Medicine Ilac San.ve Tic. A.Ş., Turcia	Georgia	70.85	5.668	76.518	8218.6	8876.088
Brimonidinum + Timololum	2 mg/5 mg/ml	Picaturi oftalmice, solutie	extern	350	mililitru			
Dita Est Farm SRL	Brimoptic	Liqvor SAI, Armenia	Armenia	13.0185	1.0415	14.06	4556.475	4921
Bupivacainum	5 mg/ml 4 ml	Solutie injectabila	spinal	4000	fiola			
Dita Est Farm SRL	Bupivacaine Grindeks 5 mg/ml solutie injectabila cu glucoza	Grindeks SA, Letonia	Letonia	30.1839	2.4147	32.5986	120735.6	130394.4
Butamiratum	50 mg	Comprimate cu elib. modif.	per os	1600	comprimat			
Lismedfarm SRL	Ommitus	Hemofarm AD, Serbia	Serbia	5.5	0.44	5.94	8800	9504
Cocarbonylasum*	50 mg+2 ml	Pulbere+solv/sol.inj.	i/m	21650	fiola			
Dita Est Farm SRL	Cocarbonyl asa - 50mg/2ml	SRL UF 'Biofarma', Ucraina	Ucraina	9.7908	0.7833	10.5741	211970.82	228929.265
Dapagliflozinum (cu 3 indicatii conform RCP)	10 mg	Comprimate	per os	51060	comprimat			
Dita Est Farm SRL	Forxiga	AstraZeneca AB, Suedia; AstraZeneca UK Ltd, Marea Britanie	Suedia	12.4436	0.9955	13.4391	635370.216	686200.446
Dapagliflozinum (cu indicatie in Diabet zaharat tip 2 conform RCP)	10 mg	Comprimate	per os	270	comprimat			
Dita Est Farm SRL	Forxiga	AstraZeneca AB, Suedia; AstraZeneca UK Ltd, Marea Britanie	Suedia	12.4436	0.9955	13.4391	3359.772	3628.557
Diclofenacum	10 mg/g	Unguent/Crema/Gel	extern	70080	gram			
Dita Est Farm SRL	Clafen 10 mg/gram gel	Antibiotice SA, Romania	Romania	0.6462	0.0517	0.6979	45285.696	48908.832
Fluconazolum*	0.3% 5 ml	Picaturi oftalmice	extern	205	flacon			
Dita Est Farm SRL	Fluconazolum 0.3% 5 ml	Liqvor SAI, Armenia	Armenia	49.3363	3.9469	53.2832	10113.9415	10923.056
Hepasol-Neo	8% 500 ml	Solutie perfuzabila	i/v	24475	flacon			
Dita Est Farm SRL	Hepasol-Neo	Hemomont d.o.o., Muntenegru; Hemofarm AD, Serbia	Serbia	117.2229	9.3778	126.6007	2869030.48	3098552.13
Ibuprofenum*	400 mg/100 ml	Solutie perfuzabila	i/v	500	flacon			
Tetis International Co SRL	Ibuprofenum	B. Braun Melsungen AG	Germania	54.1	4.328	58.428	27050	29214
Insulinum degludecum	100 UI/ml 3 ml	solutie injectabila în stilou injector (pen) preumplut	s/cutan	20	stilou injector preumplut			

Dita Est Farm SRL	Tresiba FlexTouch	Novo Nordisk A/S. Danemarca; Novo Nordisk Production SAS, Franța	Danemarca	169.7813	13,582 5	183,363 8	3395,626	3667.276
Leonurus cardiaca L.	25-30 ml	Picături orale	per os	135	flacon			
Dita Est Farm SRL	Tinctură de talpa-gâstei-MC (flacon din plastic)	MC Pharmaceuticals SRL, Republica Moldova	R.Moldova	10,58	0,8464	11,4264	1428,3	1542,564
Levonorgestrelum	1,5 mg	Comprimate/Comprimate orodispersabile	per os	15	comprimat			
Dita Est Farm SRL	Emergana	Laboratorios Leon Farma S.A., Spania	Cehia	179,3077	14,344 6	193,652 3	2689,615 5	2904,784 5
Lidocaini hydrochloridum	-	Spray	extern	150	flacon			
Lismedfarm SRL	Lidocain	SC Flumed-Farm SRL, Republica Moldova	R.Moldova	51,3	4,104	55,404	7695	8310,6
Linkus balsam (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ)	25 g	Unguent	extern	10	flacon			
Lismedfarm SRL	Linkus balsam	Herbion Pakistan Pvt. Ltd., Pakistan	Pakistan	23,2	1,856	25,056	232	250,56
Midazolamum	5 mg/ml	Solutie injectabila	i/v+i/m	400	mililitru			
Dita Est Farm SRL	Midazolam Kalecks	Kalecks SA, Letonia	Letonia	10,0346	0,8028	10,8374	4013,84	4334,96
Naftifinum/Naftifini hydrochloridum	10 mg/g	Crema	extern	1370	gram			
Dita Est Farm SRL	Exoderil	P&G Health Austria GmbH&Co. OGI, Austria; Sandoz GmbH, Austria; Salutas Pharma GmbH, Germania	Austria	8,0319	0,6426	8,6745	11003,70 3	11884,06 5
Naproxenum	500-550 mg	Comprimate	per os	4950	comprimat			
Lismedfarm SRL	Aksen Fort	Ali Raif Ilac Sanayi A.Ş., Turcia	Turcia	3,5	0,28	3,78	17325	18711
Natrii chloridum*	58.5 mg/ml 100 ml	Solutie perfuzabila	i/v	5491	flacon			
Tetis International Co SRL	Natrii chloridum 58,5 mg/ml	B. Braun Melsungen AG	Germania	30,5	2,44	32,94	167475,5	180873,5 4
Nefopamum	20 mg/2 ml	Solutie injectabila	i/v+i/m	650	fiola			
Dita Est Farm SRL	Acupan	Biocodex, Franța	Franța	14,6312	1,1705	15,8017	9510,28	10271,10 5
Oxybutyninum hydrochloridum	5 mg	Comprimate	per os	1600	comprimat			
Dita Est Farm SRL	Oxibutinin	Eurofarmaco SA, ÎCS, Republica Moldova	R.Moldova	2,8661	0,2293	3,0954	4585,76	4952,64
Paracetamolum+Caffeinum+Phenylephrinum hydrochloridum+Chlorpheniramin maleas	500 mg+30 mg+10 mg+2 mg	Comprimate	per os	5000	comprimat			
Lismedfarm SRL	Gripgo	Kusum Healthcare Pvt.Ltd, India	India	1,7	0,136	1,836	8500	9180
Phenylephrinum	25 mg/ml 10 ml	Picături oftalmice, solutie	extern	1019	flacon			
Dita Est Farm SRL	Mydoptic	Liqvor SAİ, Armenia	Armenia	43,1001	3,448	46,5481	43919,00 19	47432,51 39
Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ)	150 ml	Sirop	per os	30	flacon			
Lismedfarm SRL	Pikovit	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	Slovenia	49,7	3,976	53,676	1491	1610,28
Sevofluranum	250 ml	Lichid/vapori de inhalat	inhalatie	15	flacon PEN Quik-Fil			
Dita Est Farm SRL	Sevorane	AbbVie S.r.l., Italia	Elvetia	1815,0098	145,20 08	1960,21 06	27225,14 7	29403,15 9

Sterofundin ISO (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ)	500 ml	Soluție perfuzabilă	i/v	200	flacon			
Tetis International Co SRL	Sterofundin ISO	B. Braun Melsungen AG, Germania; B. Braun Medical SA, Spania	Germania	23.95	1.916	25.866	4790	5173.2
Terbinafinum	250 mg	Comprimate	per os	84	comprimat			
Lismedfarm SRL	Terbonil	Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret A.Ş., Turcia	Turcia	4.55	0.364	4.914	382.2	412.776
Tirofibanum	0,25 mg/ml 50 ml	Conc./sol. perf.	i/v	100	flacon			
Tetis International Co SRL	Tirostu 12.5 mg/50 ml	Onko Ilac Sanayi ve Ticaret A.Ş., Turcia	Turcia	915	73.2	988.2	91500	98820

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; Farmina SRL Sanfarm Prim SA; Medeferent Grup SRL Lismedfarm SRL	27.11.2025	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 criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	NU
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile 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:

Uroozle Uburay
(Nume, Prenume)



