

DAREA DE SEAMA
de atribuire a contractului de achiziții publice
Nr 1 din 07.08.2025
PARTEA II

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICHE 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	Licitație 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 2025 (suplimentar nr. 5)
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1749649616860
	Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/79089
	Data publicării: 11.06.2025
Platforma de achiziții publice utilizată	achizitii.md; e-licitatie.md;
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	<input type="checkbox"/> Da
	Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/06/3719_240616031646_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)	5 504 465.82

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 27.06.2025, ora 13:00), au depus oferta 4 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
-----	---------------------------------	------	-------------------------------

1	Dita EstFarm SRL	1002600046359	Moraru Grigore
2	Lismedfarm SRL	1003600113573	Chitic Ecaterina
3	Distrimed SRL	1009600029081	Apostol Gheorghe
4	Tetis Internațional Co SRL	1003600043595	Perepeșița Igor

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

I.	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	Lismedfarm SRL	Distrimed SRL	Tetis Internațional Co 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
2.	Declarații 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
3.	Garanții 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 emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; saub) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul –limită de depunere a ofertelor afișat în SIA "RSAP", la sediul CAPCS; 2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la Cererea ofertelor de prețuri nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)", confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	prezentat	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	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	prezentat
6.	Document Unic de Achiziții Europene	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții Europene, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
II	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE					

7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	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	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	prezentat
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a 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 3lectroni ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta 3lectronica (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul 3lectroni de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile 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 3lectroni." Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor 3lectr care se 3lectron restanță față de bugetul public 3lectron.	Prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
14.	Declarație privind termenul de valabilitate restant (la momentu	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2025 - 30.06.2025, 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 01.07.2025- 31.12.2025 va constitui: - nu mai	Prezentat	prezentat	prezentat	prezentat

<p>l livrării medicamentelor)</p>	<p>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 pînă 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.</p>				
-----------------------------------	--	--	--	--	--

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
30.06.2025	Lismedfarm SRL	Raportul financiar/Situația financiară - Ultimul raport financiar/situație financiară - copie confirmată prin aplicarea ștampilei și semnăturii olografe a participantului – în conformitate cu pct. 16, subpct. 10 din Anunțul de participare.	Demersul nr.139/2025 din 30.06.2025
30.06.2025	Tetis Internațional Co SRL	<p>1. Pentru lotul nr. 18 Carbacholum, 0.01% 1.5 ml, Picături oftalmice:</p> <p>- 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. 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</p>	Demersul nr. 07/160 din 02.07.2025

		<p>Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p><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></p>	
30.06.2025	Dita EstFarm SRL	<p>2. Pentru lotul nr. 56 Platyphyllini hydrotartras, 0.2% 1 ml, Sol. inj.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 	Demersul nr.T-718 din 01.07.2025

		<p>producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, 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); - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>- 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;</p> <p><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></p>	
--	--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
Dita EstFarm SRL	nr. 8 Amoxicillinum + Acidum clavulanicum, 1000 mg + 200 mg, Pulb./sol. inj.; nr. 11 Arginini hydrochloridum, 42 mg/ml 100 ml, Sol. perf.; nr. 52 Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum (analog Ringer), 0,86 g+0,03 g+0,033 g/100 ml 400-500 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
Distrimed SRL	nr. 13 Barium sulphate, 80-100 g, Pulb./susp. orală A fost oferit medicament fabricat pe teritoriul Republicii Moldova, cu statut de medicament neautorizat în RM (la momentul deschiderii ofertelor, în pofida cerinței obligatorii stipulate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare. Astfel, Vă informăm că lotul dat a fost

	<p>anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. 1 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice</p> <p>nr. 33 Ibuprofenum, 400 mg, Capsule/Comprimate/Draje A fost oferat medicament cu doza de 200 mg, în timp conform pct. 8 din Anunțul de participare a fost solicitată doza de "400 mg". Astfel, Vă informăm că lotul dat a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. 1 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice</p> <p>nr. 48 Methylprednisolonum, 250 mg, Pulb.+solv./sol. inj. A fost oferat medicament fabricat pe teritoriul Republicii Moldova, cu statut de medicament neautorizat în RM (la momentul deschiderii ofertelor, în pofida cerinței obligatorii stipulate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare.</p> <p>nr. 49 Methylprednisolonum, 500 mg, Pulb.+solv./sol. inj. A fost oferat medicament fabricat pe teritoriul Republicii Moldova, cu statut de medicament neautorizat în RM (la momentul deschiderii ofertelor, în pofida cerinței obligatorii stipulate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare.</p>
--	--

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:

CONFORM ANEXEI NR.2

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Dita EstFarm SRL Lismedfarm SRL Distrimed SRL Tetis Internațional Co SRL	02.07.2025	<i>e-mail</i>

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	<input type="checkbox"/> 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
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	<input checked="" type="checkbox"/> 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> 16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>

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)?	<i>NU</i>
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:	-

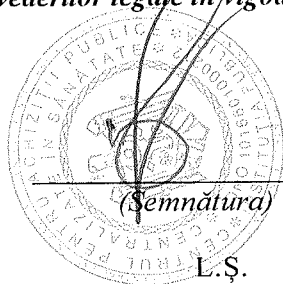
Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (exceptând cazurile prevăzute de art. 32 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice), precum și că în cazul depunerii contestațiilor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

Uliana Uroșescu

(Nume, Prenume)



Tip contract	Nr document	Data	AC	OF	Suma	Nr procedura	GA	CPV	Nr participanti	IDNO	RAJON SURSA DE FINANTARE	Termen de valabilitate	Valoarea estimata	Interpretare	Termen de executare	Motiv/Cauza
Contract de achizitie	25074566/007/059	07.08.2025	Serviciul de Informații și Securitate Regională Mădara	DTA ESTFARMA SRL	1221,00	oada-3/s/dp-I-MD-17494/09/06/0	Acțiunea medicamentelor pentru tratamentul bolilor de sânge publică (NAP) și servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (supliniment nr. 5)	35000006-6	4	109260004519	Buget CNSAM Imen Chisnău	31.12.2025	5504466		31.12.2025	
Contract de achizitie	25074566/006/059	07.08.2025	Serviciul de Informații și Securitate Regională Mădara	DISTRUMED SRL	967,2	oada-3/s/dp-I-MD-17494/09/06/0	Acțiunea medicamentelor pentru tratamentul bolilor de sânge publică (NAP) și servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (supliniment nr. 5)	35000006-6	4	109260004519	Buget CNSAM Imen Chisnău	31.12.2025	5504466	Cu excepția anului 2025	31.12.2025	

* In cazul in care este posibil de tratat ambu, câmpul de valori o celula de pe coloana suma si valoarea, peis acesta cel deapoi insect-7584 Rom-Balen

