

**DAREA DE SEAMA**  
de atribuire a contractului de achiziții publice  
Nr.1 din 23.09.2025

**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	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 oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2026
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a> )	ocds-b3wdp1-MD-1748268762024 Link-ul: <a href="https://e-licitatie.md/contract-notice/78408">https://e-licitatie.md/contract-notice/78408</a> Data publicării: 26.05.2025
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: <a href="https://capcs.md/wp-content/uploads/2025/05/4247_250524032919_001.pdf">https://capcs.md/wp-content/uploads/2025/05/4247_250524032919_001.pdf</a>
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)	132 593 587.39 lei

**3. Clarificări privind documentația de atribuire:**

NU au fost depuse clarificări

**4. Modificări operate în documentația de atribuire:**

Nu au fost operate modificări

**5. Până la termenul-limită (data 24.07.2025, ora 10:35), au depus oferta 9 ofertanți:**

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



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	prezentat	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
25.07.2025	<b>Medeferent Grup SRL</b>	Se solicită acceptul privind corectarea erorilor aritmetice identificate în oferta Dvs. prezentată în cadrul Licităției deschise nr. ocdsb3wdp1-MD-1748268762024 din 24.07.2025 privind "Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2026": - Erorile aritmetice conform loturilor enumerate în anexă; - Suma totală cu TVA a ofertei – 33 882 391,80 lei.	Demersul nr.Rg03/LT-25/2025 din 25.07.20255
28.07.2025	<b>Dita EstFam SRL</b>	1. Pentru lotul nr. 13 Bleomycinum, 15 UI, Pulb./sol.inj.: 2. Pentru lotul nr. 15 Calcii folinas, 30 mg/3 ml, Soluție injectabilă: 3. Pentru lotul nr. 20 Cyclophosphamidum, 200 mg/flacon, Pulb./sol.inj.: 4. Pentru lotul nr. 24 Dacarbazinum, 200 mg/flacon, Pulb./sol. inj./perf.: 5. Pentru lotul nr. 46 Ifosfamidum, 1000 mg/flacon, Pulb./sol. inj.: 6. Pentru lotul nr. 47 Ifosfamidum, 500 mg/flacon, Pulb./sol. inj.:  7. Pentru lotul nr. 66 Paclitaxelum (sub formă de nanoparticule legate de albumină), 100 mg/flacon, Pulb./susp. perf.: 8. Pentru lotul nr. 67 Pegaspargasum, 750 UI/ml 5 ml, Soluție injectabilă: 9. Pentru lotul nr. 76 Sorafenibum, 200 mg, Comprimat:	Demersul nr.T-722 din 28.07.2025

		<p>10. Pentru lotul nr. 82 Temozolomidum, 20 mg, Capsule;</p> <p>11. Pentru lotul nr. 94 Vinorelbium, 50 mg/5 ml, Conc./sol. perf.:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV și Nota 3 din pct. 16, subpct. 17 din Anunțul de participare;</li> </ul> <p>SAU</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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;</li> </ul>	
28.07.2025	<b>Tetis Internațional Co SRL</b>	<p>Pentru lotul nr. 55 Mesnum, 400 mg/4 ml, Soluție injectabilă:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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;</li> <li>- 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.</li> </ul> <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>	Demersul nr. 07/182 din 29.07.2025
28.07.2025	<b>Lismedfarm SRL</b>	<p>I. Pentru lotul nr. 51 Leuprorelinum, 3.75 mg, Pulb. + solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</li> <li>- precizarea divizării medicamentului oferat;</li> </ul>	Demersul nr.162/2025 din 31.07.2025

- prezentarea unei mostre de "Seringă sterilă cu ac, 3 ml, 3 componente, 23Gx1 1/4", în ambalaj individual, prod.: Anji SPENQ Industrial Co. Ltd., China (nr. de înreg. conform Registrului de stat al Dispozitivelor Medicale - DM000154769)" – conform Propunerii tehnice prezentate în oferta Dvs.;
2. Pentru lotul nr. 52 Lomustinum, 40 mg, 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;
  - precizarea divizării medicamentului oferat;
3. Pentru lotul nr. 57 Mitomycinum, 20 mg/flacon, Pulb./sol. inj.:
- 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 din Anunțul de participare;
  - precizarea divizării medicamentului oferat;
4. Pentru lotul nr. 58 Mitoxantronum, 20 mg/10 ml, Conc./sol. perf.:
- 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 din Anunțul de participare;
  - precizarea divizării medicamentului oferat;
5. Pentru lotul nr. 73 Procarbazine, 50 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 și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;
  - precizarea divizării medicamentului oferat;
6. Pentru lotul nr. 86 Tioguaninum, 40 mg, Comprimate:
- 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

		<p>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 din Anunțul de participare;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- precizarea divizării medicamentului oferat;</li> </ul> <p>7. Pentru lotul nr. 92 Vinblastinum, 10 mg/flacon, Soluție injectabilă:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 din Anunțul de participare;</li> <li>- precizarea divizării medicamentului oferat.</li> </ul>	
28.07.2025	<b>Medeferent Grup SRL</b>	<p>Pentru lotul nr. 49 Interferonum alfa-2a, 3 MUI, Sol. inj./Pulb./sol. inj./Pulb.+solv./sol. inj.:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/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, cap. IV din Anunțul de participare;</li> <li>- prezentarea unei mostre de "Seringă sterilă cu ac pentru insulină "Omnifix", model - 100 DUO, 1 ml, N1, prod.: B. Braun Melsungen AG, Germania (nr. de catalog - 9161376V), (nr de înreg. conform Registrului de Stat al Dispozitivelor Medicale - DM000058193)" – conform Propunerii tehnice.</li> </ul>	Demersul nr. Rg01/LT-30/2025 din 30.07.2025
28.07.2025	<b>Dita EstFarm SRL</b>	Se solicită expunerea cu privire la scrisoarea producătorului "Kwality Pharmaceuticals Ltd." f/n din 18.07.2025 (se anexează), anexată la oferta operatorului economic "Lismedfarm" SRL, prezentată în cadrul procedurii prenotate de achiziții publice.	Demersul nr.T-723 din 30.07.2025
28.07.2025	<b>Tetis Internaționa I Co SRL</b>	Se solicită expunerea cu privire la scrisoarea producătorului "Kwality Pharmaceuticals Ltd." f/n din 18.07.2025 (se anexează), anexată la oferta operatorului economic "Lismedfarm" SRL, prezentată în cadrul procedurii prenotate de achiziții publice.	Demersul nr.07/182-1 din 29.07.2025
28.07.2025	<b>Sanfarm Prim SA</b>	<p>Pentru lotul nr. 38 Estramustini phosphas, 140 mg, Capsule:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/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, cap. IV din Anunțul de participare;</li> </ul> <p>Pentru lotul nr. 47 Ifosfamidum, 500 mg/flacon, Pulb./sol. inj.:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/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, cap. IV din Anunțul de participare.</li> </ul>	Demersul nr. 03-427 din 31.07.2025

## 9. Ofertanții respinși / Retrageră oferte :

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
<b>Medeferent Grup SRL</b>	<p>nr. 23 Cytarabinum, 1000 mg/10-20 ml, Soluție injectabilă;</p> <p>nr. 45 Idarubicinum, 5 mg/flacon, Pulb./sol. inj.;</p> <p>nr. 48 Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant), 2000 UI 40 ml, Sol. perf.;</p> <p>nr. 57 Mitomycinum, 20 mg/flacon, Pulb./sol. inj.;</p> <p>nr. 68 Pemetrexedum, 100 mg/flacon, Pulb./Conc./sol. perf.;</p>

	nr. 69 Pemetrexedum, 500 mg/flacon, Pulb./Conc./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
<b>Dita EstFarm SRL</b>	Motivul respingerii ofertei pentru lotul: nr. 1 Acidum ibandronicum, 6 mg/6 ml, Conc./sol. perf.; nr. 23 Cytarabinum, 1000 mg/10-20 ml, Soluție injectabilă; nr. 26 Daratumumabum, 1800 mg/15 ml, Soluție injectabilă; nr. 39 Etoposidum, 100 mg/5 ml, Conc./sol. perf.; nr. 61 Obinutuzumabum, 1000 mg/40 ml, Conc./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
<b>Lismedfarm SRL</b>	Motivul respingerii ofertei pentru lotul: nr. 5 Asparaginasum, 10000 UI, Pulb./sol.inj.-A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce: - conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că “în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”; -pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare; nr. 36 Epirubicinum, 10 mg/flacon, Pulb./sol. inj. A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce: - conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că “în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”; -pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare; nr. 52 Lomustinum, 40 mg, Capsule Nu a fost prezentată: 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 (conform cerinței menționate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare). Luând în considerare că au fost depuse doar oferte neconforme, lotul dat a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. 1 din Legea nr. 131/2015 privind achiziții publice. nr. 57 Mitomycinum, 20 mg/flacon, Pulb./sol. inj. Nu a fost prezentată: 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 (conform cerinței menționate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare). Luând în considerare că au fost depuse doar oferte neconforme, lotul dat a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. 1 din Legea nr. 131/2015 privind achiziții publice. nr. 58 Mitoxantronum, 20 mg/10 ml, Conc./sol. perf. Nu a fost prezentată: 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 (conform cerinței menționate în pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare).

<p><b>Sanfarm Prim SA</b></p>	<p>nr. 5 Asparaginasum, 10000 UI, Pulb./sol.inj.-A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce:</p> <p>- conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că</p> <p>“în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”;</p> <p>-pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare;</p> <p>nr. 36 Epirubicinum, 10 mg/flacon, Pulb./sol. inj.-A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce:</p> <p>- conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că</p> <p>“în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”;</p> <p>-pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare;</p> <p>nr. 47 Ifosfamidum, 500 mg/flacon, Pulb./sol. inj. Nu a fost prezentat:</p> <p>Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau dovada autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European (conform Notei nr. 3 din pct. 17 din Anunțul de participare).</p> <p>Vă atragem atenția că reieșind din pct. 24, Anexa nr. 1 la Ordinul Ministerului Sănătății nr. 630/2024 cu privire la organizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii pentru necesitățile sistemului de sănătate, se admite achiziționarea medicamentelor exclusiv în baza dovezii autorizării acestora în țara de origine și Certificatului GMP al fabricantului, doar în cazul lipsei ofertelor de medicamente însoțite de Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau dovada autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European. Or, trebuie remarcat că pentru lotul dat operatorul economic clasat pe locul doi după a prezentat Certificat GMP extras din baza de date EUDRA GMDP emis fabricantului medicamentului oferat.</p>
<p><b>Farmina SRL</b></p>	<p>nr. 36 Epirubicinum, 10 mg/flacon, Pulb./sol. inj. A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce:</p> <p>- conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că</p> <p>“în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”;</p> <p>-pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare.</p>
<p><b>Tetis Internațional Co SRL</b></p>	<p>Motivul respingerii ofertei pentru lotul:</p> <p>nr. 5 Asparaginasum, 10000 UI, Pulb./sol.inj.-A fost oferat medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în timp ce:</p> <p>- conform pct. 16, subpct. 16, cap. II din Anunțul de participare a fost menționat că</p> <p>“în cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.”;</p> <p>-pînă la momentul deschiderii ofertelor, reieșind din Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor au fost/sunt disponibile medicamente autorizate în RM care corespund cerințelor înaintate pentru lotul dat conform pct. 8 din Anunțul de participare;</p>

**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.

**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	04.08.2025	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	<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):**

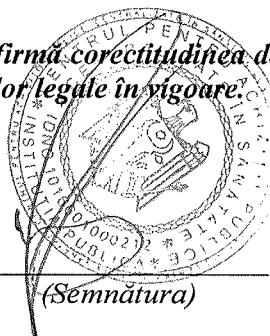
Au fost aplicate criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	NU
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate (lei MD):	-
Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	-
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 legule în vigoare.*

**Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:**

*Alheonthe Ubreay*  
\_\_\_\_\_  
(Nume, Prenume)

  
\_\_\_\_\_  
(Semnătura)

L.Ș.



Tip contract	Nr document	Data	AC	OF	Suma	Nr procedura	OA	CPT3	Nr participanti	IDNO	mm,Chis Itali	Buget CNAM	Termen de valabilitate	Valoarea estimata	Intreprindere	Termen de executare	Nota/Cauza
Contract de achiziție	260(02024-0086-0430	16.09.2025	INSF INSTITUTUL ONCOLOGIC	DISTRINDED SRL	3039566,00	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0086-0448	16.09.2025	INSF INSTITUTUL CLINIC BERCELESCU TIMOFEI MOSEAGA	DISTRINDED SRL	1306,35	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0086-0478	16.09.2025	INSF SPITALUL RAMONAL SANGHEB	DISTRINDED SRL	1567,62	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0086-0516	16.09.2025	SPITALUL CLINIC MILITAR CENTRAL	DISTRINDED SRL	1905,00	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0423	16.09.2025	INSF INSTITUTUL DE CARDIOLOGIC	DITA ESTFARM SRL	467,58	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0425	16.09.2025	INSF INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA	DITA ESTFARM SRL	2166,61	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0427	16.09.2025	INSF INSTITUTUL DE NEUROLOGIE SI NEUROKIRURGIE DR.IONID GHERMAN	DITA ESTFARM SRL	16848,17	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0429	16.09.2025	INSF INSTITUTUL MANEI SI COPILULUI	DITA ESTFARM SRL	5998,75	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0430	16.09.2025	INSF INSTITUTUL ONCOLOGIC	DITA ESTFARM SRL	10354208,13	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	
Contract de achiziție	260(02024-0087-0446	16.09.2025	INSF SPITALUL CLINIC JUDECEANAL SFANTA TREZEA	DITA ESTFARM SRL	17104,42	oda-3b-4p1-1-ND-174828782024	Adhizitionarea medicamentelor onco-logice și imunopreparative necesare tratamentelor medicosanitare publice (DASIF) pentru anul 2025	33600000-6	9	100560046339	mm,Chis Itali	Buget CNAM	31.12.2026	13259387	Col. Capital Autonom	31.12.2026	

Contract de achiziție	2601/2024-0087-0414	12.09.2025	INSP SPITALUL CLINIC REPUBLICAN TUDORIEA MOȘNEAGA	DIFA ESTIFARM SRL	41400,38	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1002500010359	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0087-0575	12.09.2025	SPITALUL CLINIC MILITAR CENTRAL	DIFA ESTIFARM SRL	21666,05	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1002500010359	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0087-0240	12.09.2025	INSP SPITALUL INFECTIOASEI TUBERCULOZEI SI SIORBA	DIFA ESTIFARM SRL	2339,92	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1002500010359	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0096-0340	12.09.2025	INSP INSTITUTUL ONCOLOGIC	FPC ECKULAP-FARM SRL	263444,00	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	100360010710	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0103-0340	12.09.2025	INSP INSTITUTUL ONCOLOGIC	US FARMINA SRL	130081,60	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	100250010349	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0103-0418	12.09.2025	INSP SPITALUL CLINIC REPUBLICAN TUDORIEA MOȘNEAGA	US FARMINA SRL	7931,32	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	100250010349	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0105-0426	12.09.2025	INSP INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA	LENDEFARM SRL	20271,00	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1003600113573	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0105-0429	12.09.2025	INSP INSTITUTUL COPILILOR	LENDEFARM SRL	6253,10	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1003600113573	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0105-0430	12.09.2025	INSP INSTITUTUL ONCOLOGIC	LENDEFARM SRL	487840,20	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1003600113573	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026
Contract de achiziție	2601/2024-0105-0576	12.09.2025	SPITALUL CLINIC MILITAR CENTRAL	LENDEFARM SRL	1770,66	oada-3(wsp)AD-1714252672024	Adăugarea medicamentelor oncologice și immunoterapie necesare investigațiilor medic-sanitare publice (INSIP) pentru anul 2025	35600006-6	9	1003600113573	Buget CNSAM	31.12.2026	13259387	Contract de achiziție	31.12.2026

Contract de asigurare	260162024-0551 0423	01.09.2025	RASF INSTITUTUL DE CARDIOLOGIE	REPUBLICA ROMANIA SRL	3654.31	cod6-330401-IND- 1748238762024	Adjudicatura medicamentelor oncologice și imunopreventive necesare tratamentelor medicale sanitare publice (IASP) pentru anul 2025	33600000-6	9	1002600031410	man.Chis Buc	Buget CNA-M	31.12.2025	13259387	Contract de asigurare	31.12.2025
Contract de asigurare	260162024-0551 0429	01.09.2025	RASF INSTITUTUL DE CARDIOLOGIE	REPUBLICA ROMANIA SRL	3654.11	cod6-330401-IND- 1748238762024	Adjudicatura medicamentelor oncologice și imunopreventive necesare tratamentelor medicale sanitare publice (IASP) pentru anul 2025	33600000-6	9	1002600031410	man.Chis Buc	Buget CNA-M	31.12.2025	13259387	Contract de asigurare	31.12.2025
Contract de asigurare	260162024-0551 0448	01.09.2025	RASF SPITALUL CLINIC REPUBLICAN TIPOPEI MONTENAGA	REPUBLICA ROMANIA SRL	821.88	cod6-330401-IND- 1748238762024	Adjudicatura medicamentelor oncologice și imunopreventive necesare tratamentelor medicale sanitare publice (IASP) pentru anul 2025	33600000-6	9	1002600031410	man.Chis Buc	Buget CNA-M	31.12.2025	13259387	Contract de asigurare	31.12.2025
Contract de asigurare	260162024-0550 0430	01.09.2025	RASF INSTITUTUL ONCOLOGIC	SANATARNA PRENESA	190020.78	cod6-330401-IND- 1748238762024	Adjudicatura medicamentelor oncologice și imunopreventive necesare tratamentelor medicale sanitare publice (IASP) pentru anul 2025	33600000-6	9	1002600037872	man.Chis Buc	Buget CNA-M	31.12.2025	13259387	Contract de asigurare	31.12.2025
Contract de asigurare	260162024-0551 0430	02.09.2025	RASF INSTITUTUL ONCOLOGIC	TELES INTERGRON ALCO SRL	252594.00	cod6-330401-IND- 1748238762024	Adjudicatura medicamentelor oncologice și imunopreventive necesare tratamentelor medicale sanitare publice (IASP) pentru anul 2025	33600000-6	9	1002600031410	man.Chis Buc	Buget CNA-M	31.12.2025	13259387	Contract de asigurare	31.12.2025

\*. In cazul in care aveți nevoie de mai multe detalii, vă rugăm să contactați persoana responsabilă de la adresa de e-mail de mai sus.

