

620256-2026 - Procedură concurențială

România – Diverse medicamente – Acord cadru de furnizare diverse medicamente

OJ S 174/2026 09/09/2026

Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Produse

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

E-mail: achizitii.adriana@spitalmures.ro

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

Titlu: Acord cadru de furnizare diverse medicamente

Descriere: Acord cadru de furnizare diverse medicamente AC va raspunde la clarificari in a 12-a zi dinainte de termenul limita de depunere a ofertelor. Numar zile pana la care se pot solicita clarificari inainte de data limita de depunere a ofertelor/candidaturilor 20.

Identificatorul procedurii: bf2524c9-3d86-4339-92b5-02d9448b8db8

Identificator intern: 4323209/2026/23848/04.09.2026

Tip de procedură: Deschisă

Procedura este accelerată: nu

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

2.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

2.1.3. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 6 718 137,30 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 6 718 137,30 RON

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: Răspunsurile la DUAE ale operatorilor economici care participă la procedură vor fi completate în SEAP în mod direct, după autentificare, de către fiecare participant. Detalii cu privire la întocmirea DUAE veți regăsi, după autentificarea în sistem, în secțiunea „Informații DUAE” – Ghid de completare DUAE. Operatorii economici vor avea în continuare posibilitatea de a semna electronic DUAE, prin exportarea/importarea documentului creat cu extensia .xml sau prin tipărirea acestuia, direct din aplicație. In cazul in care se constata ca ofertele clasate pe primele 3 locuri au preturi egale, autoritatea contractantă solicită ofertanților o nouă propunere financiară, iar contractul va fi atribuit

oferantului a cărei nouă propunere financiară are prețul cel mai scăzut. Cerințele tehnice definite la nivelul anunțului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producător, la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție/metoda specifică de fabricație/prestare/execuție, vor fi înțelese ca fiind însoțite de mențiunea "sau echivalent".

Temei juridic:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Numărul maxim de loturi pentru care un ofertant poate depune oferte: 50

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 50

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Participarea la o organizație criminală: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Corupție: Operatorul economic sau orice persoană care este membru al organelor sale de conducere a fost condamnată definitiv pentru corupție, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau pentru care perioada de excludere prevăzută în hotărâre este încă aplicabilă.

Frauda: Operatorul economic sau un membru al organelor sale de conducere a fost condamnat definitiv pentru fraudă, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau cu perioadă de excludere încă valabilă.

Infrațiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Combaterea spălării banilor sau a finanțării terorismului: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Munca copiilor și alte forme de trafic de persoane: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Încălcarea obligației de plată a impozitelor: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Încălcarea obligației de plată a contribuțiilor la asigurările sociale: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

Active administrate de lichidator: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Activitățile economice sunt suspendate: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Abaterea profesională gravă: Operatorul economic a comis o abatere profesională gravă.

Conflict de interese care decurge din participarea la procedura de achiziții publice: Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese legată de participarea la această procedură.

Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Încetare anticipată, daune-interese sau alte sancțiuni comparabile: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației de mediu: Operatorul economic a încălcat legislația privind protecția mediului.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației sociale: Operatorul economic a încălcat legislația privind securitatea socială.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației muncii: Operatorul economic a încălcat legislația privind dreptul muncii.

Faliment: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Insolvență: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Concordat: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Situații similare, în temeiul legislației naționale, cum ar fi falimentul: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare sau obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură: Operatorul economic a oferit informații false, a ascuns informații sau nu a furnizat documente relevante.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: AZTREONAMUM 2 g fl

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 1500 Cant min AC 1000 Cant max AC 5000

Identificator intern: 1

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 573 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 573 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; -

Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: BENZYLUM BENZOICUM CREMA 250MG/G 50 G

Descriere: Cant min CS 2 Cant max CS 50 Cant min AC 20 Cant max AC 200

Identificator intern: 2

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 700,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 700,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din

legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: BUPIVACAINUM 5 mg/ml HIPERBARA

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 200 Cant min AC 100 Cant max AC 5000

Identificator intern: 3

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 50 650,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 50 650,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul

este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAЕ din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: CARBUNE ACTIVAT GRANULE (ECHIVALENT CARBOMIX 50G)

Descriere: Cant min CS 50 Cant max CS 150 Cant min AC 100 Cant max AC 500

Identificator intern: 4

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 47 500,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 47 500,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: CEFAZOLINUM 2 g fl

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 500 Cant min AC 100 Cant max AC 20000
Identificator intern: 5

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 174 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 174 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sanatatii
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sanatatii - in copie certificată pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: COMBINATII (DICLOFENACUM+MISOPROSTOLUM) 75 mg/0.2 mg

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 500 Cant min AC 200 Cant max AC 5000

Identificator intern: 6

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 7 700,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 7 700,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: COMBINATII (ECHIVALENT ARGININA SORBITOL) 50g/l+100g/l 500 ML

Descriere: Cant min CS 200 Cant max CS 15000 Cant min AC 11000 Cant max AC 33000

Identificator intern: 7

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 561 660,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 561 660,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii

economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de

atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică

extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor

financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a

operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative.

Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi

speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs

(RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie

conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: COMBINATII (MIFEPRISTONUM+MISOPROSTOLUM) 200 mg cpr.x1+0.2 mg cpr.vag. x4 CUTIE

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 300 Cant min AC 200 Cant max AC 1500

Identificator intern: 8

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 364 170,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 364 170,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România

fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: COMBINATII AMINOACIZI PT UZ NEFROLOGIC SOL. PERF. 250 ML

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 1000 Cant min AC 500 Cant max AC 10000

Identificator intern: 9

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 268 200,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în

autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: COMBINATII CONC. PT. SOL. PERF ECHIVALENT KIDTRAYZE/TRACUTIL

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 360 Cant min AC 240 Cant max AC 2160

Identificator intern: 10

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 16 653,60 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 16 653,60 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la

alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribue un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

5.1. Lot: LOT-0011

Titlu: COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT PIC. ORALE 30ML FL

Descriere: Cant min CS 5 Cant max CS 50 Cant min AC 20 Cant max AC 200

Identificator intern: 11

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țară: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Târgu Mureș, Județ: Mureș;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 038,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 038,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire.

Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0012

Titlu: DEXPANTHENOLUM 50MG/G 5% 10G TUB

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 60 Cant min AC 40 Cant max AC 120

Identificator intern: 12

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 5 266,80 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 5 266,80 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizatiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative

care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0013

Titlu: DICLOFENACUM 30MG/G 46.5g-50g spuma cut.

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 250 Cant min AC 100 Cant max AC 1000

Identificator intern: 13

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 32 800,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 32 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în

clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures
Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic
Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures
Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0014

Titlu: DIVERSE (APA OXIGENATA 3%)1000ML FLACON CU PICURATOR
Descriere: Cant min CS 500 Cant max CS 1500 Cant min AC 1000 Cant max AC 4000
Identificator intern: 14

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse
Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)
Țara: România
Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 88 000,00 RON
Valoarea maximă a acordului-cadru: 88 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.
Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie
Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE
Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)
Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant
Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de functionare eliberată de Ministerul Sanatatii
Autorizație de functionare eliberată de Ministerul Sanatatii - in copie certificată pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAЕ din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

5.1. Lot: LOT-0015

Titlu: DIVERSE (ECHIVALENT DERMOSEPT spray hidrogel) 250 ml

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 200 Cant min AC 100 Cant max AC 1000

Identificator intern: 15

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 59 400,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 59 400,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0016

Titlu: DIVERSE (ECHIVALENT DERMOSEPT spray solutie) 1000 ml

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 200 Cant min AC 100 Cant max AC 1000
Identificator intern: 16

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 108 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 108 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0017

Titlu: DIVERSE (ECHIVALENT ESSENTIALE FORTE) 300 MG CAPS.

Descriere: Cant min CS 300 Cant max CS 2000 Cant min AC 1000 Cant max AC 11000

Identificator intern: 17

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 14 190,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 14 190,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0018

Titlu: DIVERSE APA PENTRU PREPARATE INJECTABILE 10 ML F

Descriere: Cant min CS 60 Cant max CS 300 Cant min AC 250 Cant max AC 1000

Identificator intern: 18

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 470,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 470,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii

economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de

atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică

extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor

financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a

operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative.

Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi

speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs

(RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie

conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0019

Titlu: DIVERSE ECHIVALENT CICATRIDINA UNGUENT 60G

Descriere: Cant min CS 50 Cant max CS 200 Cant min AC 100 Cant max AC 1000

Identificator intern: 19

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 80 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 80 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în

conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută în alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0020

Titlu: DIVERSE PRODUSE ANTIPARAZITARE (ECHIVALENT PARANIX SPRAY) 100ML

Descriere: Cant min CS 2 Cant max CS 50 Cant min AC 25 Cant max AC 500

Identificator intern: 20

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 26 450,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 26 450,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt

considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronica: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0021

Titlu: DIVERSE UNGUENT EMOLIENT SULF 10% 30 ML (ECHIVALENT SANTADERM)

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 100 Cant min AC 50 Cant max AC 300

Identificator intern: 21

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 942,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 942,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la

alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribue un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

5.1. Lot: LOT-0022

Titlu: DIVERSE VITAMINE SOLUBILE (ECHIVALENT Soluvit N) f

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 360 Cant min AC 240 Cant max AC 2160

Identificator intern: 22

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țară: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Târgu Mureș, Județ: Mureș;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 21 902,40 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 21 902,40 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire.

Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0023

Titlu: DIVERSE VITAMINE SOLUBILE (ECHIVALENT Vitalipid) INFANT F

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 360 Cant min AC 240 Cant max AC 2160

Identificator intern: 23

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 15 076,80 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 15 076,80 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizatiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative

care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0024

Titlu: FLUDROCORTISONUM 0.1MG COMPR.

Descriere: Cant min CS 50 Cant max CS 200 Cant min AC 150 Cant max AC 2000

Identificator intern: 24

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 440,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 440,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în

clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0025

Titlu: FLUMAZENILUM 0,1mg/ml F

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 150 Cant min AC 100 Cant max AC 300

Identificator intern: 25

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 5 331,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 5 331,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul

este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAЕ din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

5.1. Lot: LOT-0026

Titlu: FLUTICASONUM PROPIONAT 0.5/2ml SUSP. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR f

Descriere: Cant min CS 400 Cant max CS 2800 Cant min AC 1400 Cant max AC 18000

Identificator intern: 26

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 28 260,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 28 260,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0027

Titlu: GENTAMICINUM Sol inj 40mg/ml 2ml

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 80 Cant min AC 40 Cant max AC 500

Identificator intern: 27

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 470,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 470,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii
Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0028

Titlu: ICATIBANTUM 30 MG SOL INJ

Descriere: Cant min CS 2 Cant max CS 50 Cant min AC 20 Cant max AC 150

Identificator intern: 28

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 530 107,50 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 530 107,50 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0029

Titlu: ISOPRENALINUM 0.2 mg/ml

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 100 Cant min AC 50 Cant max AC 360

Identificator intern: 29

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 41 040,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 41 040,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii

economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de

atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică

extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor

financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a

operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative.

Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi

speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs

(RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie

conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0030

Titlu: ITRACONAZOLUM 100 MG

Descriere: Cant min CS 90 Cant max CS 270 Cant min AC 210 Cant max AC 1200

Identificator intern: 30

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 532,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 532,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii

economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de

atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică

extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor

financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a

operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative.

Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi

speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs

(RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie

conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în

România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a

Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată

conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România

fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în

conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută în alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0031

Titlu: LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS (ECHIVALENT EUBIOTIC FORTE)

Descriere: Cant min CS 3500 Cant max CS 20000 Cant min AC 10000 Cant max AC 150000

Identificator intern: 31

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 772 500,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 772 500,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt

considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronica: nu

Forma juridica pe care trebuie sa o adopte un grup de ofertanti caruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fara reluarea procedurii concurențiale

Numarul maxim de participanti: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu exista un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0032

Titlu: LACTOBACILLUS CASEI 24 miliarde (echivalent ENTEROLACTIS PLUS)

Descriere: Cant min CS 3500 Cant max CS 20000 Cant min AC 10000 Cant max AC 150000

Identificator intern: 32

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numarul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 327 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 327 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la

alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribue un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0033

Titlu: LACTULOSUM 66.7% 200ML

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 250 Cant min AC 200 Cant max AC 500

Identificator intern: 33

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 4 230,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 4 230,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire.

Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0034

Titlu: LEVETIRACETAMUM 250MG COMPR. FILM.

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 600 Cant min AC 200 Cant max AC 30000

Identificator intern: 34

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 13 500,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 13 500,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizatiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative

care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0035

Titlu: Magnesii Sulfurici 200mg/ml 10 ml sol.inj.

Descriere: Cant min CS 1000 Cant max CS 10000 Cant min AC 5000 Cant max AC 50000

Identificator intern: 35

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 138 800,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 138 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în

clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures
Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic
Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures
Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0036

Titlu: METHYLDOPUM 250 MG comp

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 200 Cant min AC 100 Cant max AC 2000

Identificator intern: 36

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 120,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 120,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de functionare eliberată de Ministerul Sanatatii

Autorizație de functionare eliberată de Ministerul Sanatatii - in copie certificată pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAЕ din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

5.1. Lot: LOT-0037

Titlu: METHYLERGOMETRINUM 0,2 mg/ml

Descriere: Cant min CS 200 Cant max CS 5000 Cant min AC 2500 Cant max AC 10000

Identificator intern: 37

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 60 400,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 60 400,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0038

Titlu: METRONIDAZOLUM 250 MG compr.

Descriere: Cant min CS 1400 Cant max CS 4000 Cant min AC 2800 Cant max AC 17000
Identificator intern: 38

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 24 310,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 24 310,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii
Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0039

Titlu: METRONIDAZOLUM 5MG/ML 100 ML

Descriere: Cant min CS 500 Cant max CS 10000 Cant min AC 6000 Cant max AC 80000

Identificator intern: 39

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 356 800,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 356 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0040

Titlu: NATRII HYDROGENI CARBONAS 84 MG/ML

Descriere: Cant min CS 600 Cant max CS 5000 Cant min AC 2500 Cant max AC 40000

Identificator intern: 40

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 980 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 980 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul

este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii

economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de

atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea

autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica

extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor

financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a

operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative.

Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi

speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs

(RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie

conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0041

Titlu: NITROFURANTOINUM 100 MG COMPR

Descriere: Cant min CS 40 Cant max CS 250 Cant min AC 200 Cant max AC 2000

Identificator intern: 41

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 820,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 820,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în

conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută în alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0042

Titlu: PHENOBARBITALUM 100mg/ml (10%) f

Descriere: Cant min CS 150 Cant max CS 750 Cant min AC 500 Cant max AC 10000

Identificator intern: 42

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 115 700,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 115 700,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt

considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronica: nu

Forma juridica pe care trebuie sa o adopte un grup de ofertanti caruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fara reluarea procedurii concurențiale

Numarul maxim de participanti: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu exista un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0043

Titlu: PHENYLEPHRINUM 10% pic oftalmice 10 ml

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 100 Cant min AC 50 Cant max AC 500

Identificator intern: 43

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numarul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 8 780,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 8 780,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la

alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribue un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș

5.1. Lot: LOT-0044

Titlu: POSACONAZOLUM 100 mg compr gastro

Descriere: Cant min CS 96 Cant max CS 576 Cant min AC 480 Cant max AC 3456

Identificator intern: 44

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țară: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Târgu Mureș, Județ: Mureș;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 162 432,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 162 432,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țară în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAE din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire.

Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a căii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0045

Titlu: SER ANTIVIPERINIC (TRIVALENT)

Descriere: Cant min CS 1 Cant max CS 3 Cant min AC 2 Cant max AC 5

Identificator intern: 45

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 104 018,40 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 104 018,40 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizatiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.
RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative

care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestației și de exercitare a caii de atac sunt cele prevăzute în Legea nr 101/2016, completată și modificată prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0046

Titlu: SULFADIAZINUM AG (ECHIVALENT DERMAZIN, REGEN) UNG. 50G

Descriere: Cant min CS 120 Cant max CS 720 Cant min AC 700 Cant max AC 4320

Identificator intern: 46

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 164 116,80 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 164 116,80 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul –în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiile financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în

clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0047

Titlu: THIOPENTALUM PULB. PT. SOL. INJ.1G

Descriere: Cant min CS 10 Cant max CS 100 Cant min AC 50 Cant max AC 4000

Identificator intern: 47

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 83 200,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 83 200,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii

Autorizație de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru

conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul

este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAЕ din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme deprezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Județean de Urgență Targu. Mures

5.1. Lot: LOT-0048

Titlu: TICAGRELOR 60 mg

Descriere: Cant min CS 30 Cant max CS 250 Cant min AC 200 Cant max AC 20000

Identificator intern: 48

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Județ: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 76 600,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 76 600,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății

Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru

conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru

persoane juridice străine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de

vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul

este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu

originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului

Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să

rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronică extinsă. Acestea pot fi declarații sau extrase bancare corespunzătoare, prezentarea situațiilor financiare sau a extraselor din situațiilor financiare, declarație privind cifra totală de afaceri a operatorului economic, bilanțuri contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0049

Titlu: URSOFALK 250MG CP

Descriere: Cant min CS 100 Cant max CS 700 Cant min AC 500 Cant max AC 2500
Identificator intern: 49

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 475,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 475,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății
Autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății - în copie certificată pentru conformitate cu originalul – în baza legii 95/2006 modificată prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o formă de apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care candidatul/ofertantul este rezident, în original traduse în limba română și legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informații privind cifra medie de afaceri globală Operatorii economici vor îndeplini cerința prin completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire. Documentele justificative în susținerea cerinței trebuie prezentate doar la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 3 locuri în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizatia de punere pe piata a produsului/autorizatie nevoi speciale/decizie comisie conformart.700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără oautorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitatecu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizatie eliberată conform procedurii centralizate. (2)Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizatie de punere pe piațăemisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizatie inițială de punere pe piață, conform alin. (1),respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conformalin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizatia inițială de punere pe piață; toate acesteautorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizatii globale, mai alesîn scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizatiei de punerepe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentantnu exonerează deținătorul autorizatiei de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizațiaprevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile(truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

RezumatCaracteristici Produs(RCP) - cod CIM Pentru experienta similara pe ultimii 3 ani, respectiv 2023,2024,2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAE cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAE (nu au rubrică speciala pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

5.1. Lot: LOT-0050

Titlu: VERDE DE INDOCIANINA 5MG/ML

Descriere: Cant min CS 5 Cant max CS 150 Cant min AC 100 Cant max AC 500

Identificator intern: 50

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33690000 Diverse medicamente

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Informații suplimentare: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50, Localitate: Targu Mures, Judet: Mures;

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 181 385,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 181 385,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii
Autorizatie de functionare eliberata de Ministerul Sanatatii - in copie certificata pentru conformitate cu originalul –in baza legii 95/2006 modificata prin OUG 2/2014 art.888 Pentru persoane juridice straine: - Documente care dovedesc o forma apartenenta din punct de vedere profesional, în conformitate cu pevederile legale din tara în care candidatul/ofertantul este rezident, in original traduse în limba româna si legalizate sau semnate conform cu originalul

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului
Depunerea unui Certificat Constatator emis de Oficiul Registrului Comertului din care sa rezulte obiectul de activitate al operatorului economic

Criteriu: Cifra de afaceri specifică anuală

Descrierea criteriului de selecție: Informatii privind cifra medie de afaceri globala Operatorii economici vor indeplini cerinta prin completarea formularului DUAE din documentatia de atribuire. Documentele justificative in sustinerea cerintei trebuie prezentate doar la solicitarea autoritatii contractante, doar de catre ofertantii clasati pe primele 3 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor semnate cu semnatura electronica extinsa. Acestea pot fi declaratii sau extrase bancare corespunzatoare, prezentarea situatiilor financiare sau a extraselor din situatiilor financiare, declaratie privind cifra totala de afaceri a operatorului economic, bilanturi contabile, audituri financiare sau alte documente justificative. Pentru ultimii 3 ani (2023,2024,2025).

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006 Rezumat Caracteristici Produs (RCP) Autorizația de punere pe piață a produsului/autorizație nevoi speciale/decizie comisie conform art. 700 din Legea 95/2006: (1) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu, sau fără o autorizație eliberată conform procedurii centralizate. (2) Nici un medicament nu poate fi pus pe piață în România fără o autorizație de punere pe piață emisă de către Agenția Națională a Medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu. (3) După ce un medicament a primit o autorizație inițială de punere pe piață, conform alin. (1), respectiv alin. (2), orice concentrații, forme farmaceutice, căi de administrare și forme de prezentare suplimentare, precum și orice variații sau extensii trebuie autorizate separat conform alin. (1), respectiv alin. (2), sau incluse în autorizația inițială de punere pe piață; toate aceste autorizații de punere pe piață sunt considerate ca aparținând aceleiași autorizații globale, mai ales în scopul aplicării prevederilor art. 704 alin. (1) și ale art. 852. (4) Deținătorul autorizației de punere pe piață este responsabil de punerea pe piață a medicamentului; desemnarea unui reprezentant nu exonerează deținătorul autorizației de punere pe piață de răspundere juridică. (5) Autorizația prevăzută la alin. (1), respectiv alin. (2), este necesară și pentru generatorii de radionuclizi, kiturile (truse), precursorii radionuclidici și medicamentele radiofarmaceutice fabricate industrial.

Rezumat Caracteristici Produs (RCP) - cod CIM Pentru experiența similară pe ultimii 3 ani, respectiv 2023, 2024, 2025: Modalitatea de îndeplinire: Se va completa cerința corespunzătoare în DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire. Pentru contractul prezentat ca experiență similară ofertanții trebuie să prezinte prin completarea DUAЕ cel puțin următoarele informații: - Numărul și data contractului; - Denumirea și/sau obiectul contractului; - Valoarea contractului (în lei fără TVA); - Denumirea Beneficiarului; Nota: Informațiile care nu se regăsesc în formularul DUAЕ (nu au rubrică specială pentru completare) vor fi completate la rubrica Descriere. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertantul clasat pe locurile I, II și III în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor conform art. 196 alin. (2) din legea 98/19.05.2016 cu modificările și completările ulterioare. Acestea pot fi, contracte, recomandări, certificate constatatoare, procese verbale, sau alte documente.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100211818>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 6 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 09/10/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 3

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de formulare a contestatiei si de exercitare a caii de atac sunt cele prevazute in Legea nr 101/2016, completata si modificata prin OUG 45/2018.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu. Mures

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

8. Organizații

8.1. ORG-0004

Denumire oficială: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures

Număr de înregistrare: 4323209

Adresă poștală: Strada: Marinescu Gheorghe, nr. 50

Localitate: Targu Mures

Cod poștal: 540136

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

Punct de contact: Adriana Florea

E-mail: achizitii.adriana@spitalmures.ro

Telefon: +40 755025846

Fax: +40 0265213967

Adresa de internet: <https://www.spitalmures.ro>

Profilul achizitorului: <https://www.e-licitatie.ro>

Rolurile acestei organizații:

Cumpărător

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții

Organizația care primește cererile de participare

Organizația care prelucrează ofertele

8.1. ORG-0002

Denumire oficială: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Număr de înregistrare: 20329980

Adresă poștală: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3

Localitate: Bucuresti

Cod poștal: 030084

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

E-mail: office@cnscl.ro

Telefon: +40 213104641

Fax: +40 213104642

Adresa de internet: <http://www.cnscl.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația responsabilă cu căile de atac

8.1. ORG-0005

Denumire oficială: Spitalul Clinic Judetean de Urgenta Targu.Mures - Compartimentul Juridic

Număr de înregistrare: 4323209_3

Adresă poștală: str Ghe. Marinescu nr 50;

Localitate: Targu Mures

Cod poștal: 540136

Subdiviziunea țării (NUTS): Mureș (RO125)

Țara: România

E-mail: juridic.achizitii@spitalmures.ro

Telefon: +40 265212111

Adresa de internet: <https://www.spitalmures.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac

8.1. ORG-0001

Denumire oficială: Operator SEAP

Număr de înregistrare: RO42283735

Adresă poștală: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Judet: Bucuresti, Localitate: Bucuresti, Cod postal: -

Localitate: Bucuresti

Cod poștal: 020976

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

Punct de contact: Roxana Popescu

E-mail: contact.autoritati@e-licitatie.ro

Telefon: +40 213032997

Adresa de internet: <https://www.adr.gov.ro/>

Rolurile acestei organizații:

TED eSender

Informații privind anunțul

Identificatorul versiunea anunțului: 25c1e1f8-98fe-40c3-907a-62afdd1519b6 - 01

Tip de formular: Procedură concurențială

Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesionare - regim standard

Subtipul anunțului: 16

Data notificării expedierii: 08/09/2026 12:06:35 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Data de expediere a anunțului eSender: 08/09/2026 10:01:01 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: română

Numărul de publicare al anunțului: 620256-2026

Numărul ediției JO S: 174/2026

Data publicării: 09/09/2026