

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1727358882164 din 28.10.2024
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Colita ulceroasă și boala Crohn pentru anul 2025”

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	Bunuri						
1	Adalimumabum 40 mg/ per ambalaj primar	Yuflyma® 40 mg	Ungaria	Nuvisan France SARL, Franța; Kymos S.L., Spania; Nuvisan GmbH, Germania; Millmount Healthcare Ltd., Irlanda; Midas Pharma GmbH, Germania	ATC L04AB04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumplută sau soluție injectabilă în stilou injector preumplut. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de masură: seringa preumplută sau stilou injector preumplut. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: 100 % August-Septembrie 2025.	ATC L04AB04. Forma farmaceutica: soluție injectabilă în stilou injector preumplut 40 mg/0,4 ml N2. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de masură: stilou injector preumplut. Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: 100 % August-Septembrie 2025.	Autorizat în RM GMP
2	Golimumab 45 mg/0.45ml				ATC L04AB06. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masură: stilou injector (pen) preumplut. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranche de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului – I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Iulie 2025.		
3	Golimumab 50 mg/0.5ml				ATC L04AB06. Forma farmaceutica Soluție injectabilă în seringa preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masură: seringă preumplută. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranche de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului – I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Iulie 2025.		
4	Ustekinumab 130 mg	Stequeyma® 130 mg	Ungaria	Nuvisan France SARL, Franța	ATC L04AC05. Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie - Martie 2025, II tranșă: August - Septembrie 2025.	ATC L04AC05. Forma farmaceutica: concentrat pentru soluție perfuzabilă 130 mg/26 ml N1. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie - Martie 2025, II tranșă: August - Septembrie 2025.	Autorizat în RM GMP
5	Ustekinumab 90 mg	Stequeyma® 90 mg	Ungaria	Nuvisan France SARL, Franța	ATC L04AC05. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut sau soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de masură: bucată. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie - Martie 2025, II tranșă: August - Septembrie 2025.	ATC L04AC05. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută 90 mg/ml 1 ml N1. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de masură: bucată - seringă preumplută. Tranche de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie - Martie 2025, II tranșă: August - Septembrie 2025.	Autorizat în RM GMP

Semnăt: _____ Numele, Prenumele: Alexia Caisin În calitate de: Director executiv
Ofertantul: Medeferent Grup SRL, Adresa: MD-6531, str. 31 August 1989, 42, s. Ruseni, r-l Anenii Noi, Republica Moldova