

la Documentația standard din
Ordinul Ministerului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

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-1755593036815 din 05.09.2025
Obiectul achiziției: În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr.ocds-b3wdp1-MD-1717573954027 din 08.07.2024 privind “ Achiziționarea medicamentelor pentru tratamentul Artritei juvenile în scopul realizării Programului Național „Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2025-2027”

	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	Tocilizumab 80 mg/4 ml	Avtozma® 20mg/ml	Ungaria	Celltrion Healthcare Hungary Kft. (prod.: Midas Pharma GmbH, Germania; Kymos S.L., Spania; Nuvisan France SARL, Franța)	ATC L04AC07. Forma farmaceutica: concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v, perfuzie. Unitatea de masura flacon. Se acceptă doar: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) 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).	ATC L04AC07. Concentrat pentru soluție perfuzabilă 20 mg/ml 4 ml N 1. Mod de administrare: i/v, perfuzie. Unitatea de masura: flacon.	Medicament autorizat (30809) GMP PIC/S
2	Golimumab 45 mg/0.45ml				ATC L04AB06. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector (pen) preumplut. Se acceptă doar: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) 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).		
3	Golimumab 50 mg/0.5ml				ATC L04AB06. Forma farmaceutica Soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură: seringă preumplută. Se acceptă doar: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) 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).		
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexia Caisîn** 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**