

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-1763739062201 din 11.12.2025 |
| Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Colita ulceroasă și boala Crohn pentru anul 2026, repetat” |

| | 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 | Ustekinumab 130 mg (pentru tratamentul Colitei ulcerative) | Stelara® 130 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă | Belgia | Janssen Biologics B.V., Olanda | ATC L04AC05. Forma farmaceutică concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură flacon. Se acceptă: 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). <u>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Martie 2026.</u> | L04AC05; 130 mg; 26 ml; concentrat pentru soluție perfuzabilă;i/v;flacon;N1 | 9240703284 |
| 2 | Ustekinumab 130 mg (pentru tratamentul bolii Crohn) | Imuldosa 130 mg/130 mg/26 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă | Spania | Accord Healthcare B.V., Țările de Jos; Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia | ATC L04AC05. Forma farmaceutică concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură flacon. Se acceptă: 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). <u>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Martie 2026.</u> | L04AC05; 130 mg/26 ml; ; concentrat pentru soluție perfuzabilă;i/v;flaconN1 | 9250703827 |
| 3 | Ustekinumab 90 mg (pentru tratamentul Colitei ulcerative) | Stelara® 90 mg/ml soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut | Belgia | Janssen Biologics B.V., Olanda | ATC L04AC05. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut sau soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de măsură: bucată. Se acceptă: 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). <u>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie 2026, II tranșă: Octombrie 2026.</u> | L04AC05; 90 mg/ml; 1 ml; soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut;s/cutan;N1 | 9240703282 |
| 4 | Ustekinumab 90 mg (pentru tratamentul bolii Crohn) | Imuldosa 90 mg/90 mg/ml soluție injectabilă în seringă preumplută | Spania | Accord Healthcare B.V., Țările de Jos; Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia | ATC L04AC05. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut sau soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de măsură: bucată. Se acceptă: 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). <u>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie 2026, II tranșă: Octombrie 2026.</u> | L04AC05; 90 mg/ml; ; soluție injectabilă în seringă preumplută;s/cutan;N1 | 9250703828 |

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Grigore Moraru** În calitate de **Administrator**Ofertantul: **DITA ESTFARM SRL**. Adresa: **Chisinau, str.Burebista 23**