

la Documentația standard din

Ordinul Ministrului 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-1694695733510 din 19.10.2023							
Obiectul achiziției: “ Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Colita ulceroasă și boala Crohn pentru anul 2024 ”							

	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/0,8 ml	CinnoRa® 40 mg/0,8 ml soluție injectabilă în seringă preumplută	Iran	CinnaGen Co., Iran	ATC L04AB04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie-Martie 2024, II tranșă: August-Septembrie 2024.	L04AB04;40 mg/0,8 ml;0,8 ml;soluție injectabilă în seringă preumplută; s/cutan;N2	Autorizat în RM

2	Golimumab 45 mg/0.45ml	Simponi® 45 mg/0,45 ml soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut	Rusia	Cilag AG, Elveția; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA	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 medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului – I tranșă: Februarie 2024, II tranșă: Iulie 2024.	L04AB06;45 mg/0,45 ml;0,45 ml;soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut;s/cutan;N1	Autorizat în RM
3	Golimumab 50 mg/0.5ml	Simponi® 50 mg/0,5 ml soluție injectabilă în seringă preumplută	Rusia	Cilag AG, Elveția; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA	ATC L04AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului – I tranșă: Februarie 2024, II tranșă: Iulie 2024.	L04AB06;50 mg/0,5 ml;0,5 ml;soluție injectabilă în seringă preumplută;s/cutan;N1	Autorizat în RM
4	Ustekinumab 130 mg	Stelara 130 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă	Olanda	Janssen Biologics B.V.	ATC L04AC05. Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie-Martie 2024, II tranșă: August-Septembrie 2024	L04AC05;130 mg;;concentrat pentru soluție perfuzabilă;i/v;N1	Autorizat EMA

5	Ustekinumab 90 mg	Stelara 90 mg sol. inj. in seringă preumpluta	Olanda	Janssen Biologics B.V.	ATC L04AC05. Forma farmaceutică Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: Februarie-Martie 2024, II tranșă: August-Septembrie 2024.	L04AC05;90 mg;;sol. inj. in seringă preumpluta;s/cutan;N1	Autorizat EMA
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de Administrator

Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, Str-la Burebista 23
