

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-1781184753598 din 19.08.2026

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Colita ulceroasă și boala Crohn pentru anul 2026, repetat nr. 9”

|         | Denumirea bunurilor/serviciilor | Denumirea modelului bunului/serviciului | Tara 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       | Upadacitinib 15 mg              | RINVOQ 15 mg N28                        | GERMANIA        | ABBVIE<br>DEUTSCHLAND<br>GMBH & CO. KG<br>- GERMANIA | <p>ATC L04AF03. Forma farmaceutică: comprimate. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsură: comprimat. Se acceptă:</p> <p>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau</p> <p>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) sau</p> <p>3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>I. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:</p> <p>1) dovada deținerii Certificatului de bună practică de fabricație a medicamentului (GMP), eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA), copii autentificate (cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului), conform prevederilor cadrului normativ- valabil la momentul deschiderii ofertelor;</p> <p>2) dovada autorizării medicamentului oferit de către FDA SUA sau EMA, sau una din autoritățile naționale competente în domeniul medicamentului din țările membre ale Spațiului Economic European sau de către Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH);</p> <p>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: August-Septembrie 2026.</p> | <p>ATC L04AF03. comprimate 15 mg N28. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsură: comprimat.</p> <p>Tranșe de livrare: - IMSP Spitalul Clinic Reublican „Timofei Moșneaga” – I tranșă: August-Septembrie 2026. Termen de valabilitatea produsului până 31.10.2027.</p> | <p>GMP; Dovada auzării EMA<br/><a href="https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/rinvoq">https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/rinvoq</a></p> |

Semnat: Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de Administrator  
Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, st-la Burebista 23