

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-1755789537368 din 30.09.2025
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentului Emicizumabum, necesar IMSP Institutul Mamei și Copilului, pentru anul 2026”

	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	Emicizumabum 60 mg/0,4 ml	Hemlibra® - 60 mg/0,4 ml	Elveția	Deținător al CÎM: F.Hoffmann-La Roche, Ltd.; Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd. (CPMC), Japonia; Samsung BioLogics Company Ltd. (SBL), Coreea;	ATC B02BX06. Forma farmaceutică: soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: 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).	ATC B02BX06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare subcutanat. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: N1	0509130082
2	Emicizumabum 105 mg/0,7 ml	Hemlibra® - 105 mg/0,7 ml	Elveția	Deținător al CÎM: F.Hoffmann-La Roche, Ltd.; Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd. (CPMC), Japonia; Samsung BioLogics Company Ltd. (SBL), Coreea;	ATC B02BX06. Forma farmaceutică: soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: 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).	ATC B02BX06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare subcutanat. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: N1	0509130059

3	Emicizumabum 30 mg/ml	Hemlibra® - 30 mg/ml	Elveția	Deținător al CÎM: F.Hoffmann-La Roche, Ltd.; Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd. (CPMC), Japonia; Samsung BioLogics Company Ltd. (SBL), Coreea;	ATC B02BX06. Forma farmaceutică: soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: 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).	ATC B02BX06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare subcutanat. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: N1	0509130071
4	Emicizumabum 150 mg/ml	Hemlibra® - 150 mg/ml	Elveția	Deținător al CÎM: F.Hoffmann-La Roche, Ltd.; Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd. (CPMC), Japonia; Samsung BioLogics Company Ltd. (SBL), Coreea;	ATC B02BX06. Forma farmaceutică: soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: 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).	ATC B02BX06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare subcutanat. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: N1	0509130060
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele:**MORARU GRIGORE** În calitate de **ADMINISTRATOR**

Ofertantul:**DITA ESTFARM SRL** Adresa: **CHISINAU, STR-LA BUREBISTA 23**
