



MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, bd. Grigore Vieru, 22/2,
Tel. +373 22 22 24 45, e-mail: office@capcs.gov.md, <https://capcs.md>

Nr. Rg02-5083 din 17.11.2025

**Operatori economici participanți în cadrul procedurii de achiziție
LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1754054437482**

Prin prezenta, Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), cu privire la procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1754054437482 „*Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național pentru boli rare - Colita ulceroasă și boala Crohn, pentru anul 2026*”, Vă comunică următoarele:

În conformitate cu decizia grupului de lucru din 17.11.2025, lotul nr. 5 Ustekinumab 130 mg și nr. 6 Ustekinumab 90 mg au fost anulate în temeiul art. 71, alin (1), lit. g) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice care dispune că, (1) *Autoritatea contractantă, din proprie inițiativă, anulează procedura de atribuire a contractului de achiziții publice, dacă ia această decizie înainte de data transmiterii comunicării privind rezultatul aplicării procedurii de achiziție publică, în următoarele cazuri:*

g) *există abateri grave de la prevederile legale care afectează rezultatul procedurii de atribuire sau face imposibilă încheierea contractului. Prin abateri grave de la prevederile legale se înțelege faptul că pe parcursul analizei, evaluării și/sau finalizării procedurii de atribuire se constată erori sau omisiuni, autoritatea contractantă aflându-se în imposibilitatea de a adopta măsuri corective fără ca acestea să conducă la încălcarea principiilor prevăzute la art. 7.*

Astfel, pe parcursul evaluării s-au constatat omisiuni în partea ce ține de separarea loturilor per indicații terapeutice în conformitate cu rezumatul caracteristicilor produsului pentru medicamentul Ustekinumab, reieșind din nomenclatorul de stat al medicamentelor din Republica Moldova și întrucât pe teritoriul Republicii Moldova este valabil brevetul european nr. MD/EP 3883606 T2 din 31.12.2023 în care se revendică metoda de tratament al colitei ulceroase cu anticorpi anti-IL12/IL23, inclusiv utilizarea Ustekinumabului.

Or, în conformitate cu prevederile art.20 alin. (1)-(2) din Legea 50/2008 privind protecția invențiilor, brevetul de invenție, brevetul de invenție de scurtă durată, brevetul eurasiatic și brevetul european validat acordă titularului dreptul exclusiv de exploatare a invenției pe întreaga sa durată de protecție. Brevetul îi acordă titularului, dreptul de a interzice terților care nu au acordul său efectuarea, pe teritoriul Republicii Moldova, a următoarelor acțiuni:

a) fabricarea, oferirea spre vânzare, plasarea pe piață, vânzarea, folosirea, importul sau stocarea în aceste scopuri a produsului care constituie obiectul brevetului;

b) folosirea procedurii care constituie obiectul brevetului sau, în cazul în care un terț știe sau este evident din circumstanțe că folosirea procedurii este interzisă fără acordul titularului de brevet, oferirea procedurii spre folosire;

c) oferirea spre vânzare, plasarea pe piață, vânzarea, folosirea, importul sau stocarea în aceste scopuri a produsului obținut direct prin procedeul care constituie obiectul brevetului.

Respectiv, urmează a fi inițiată o procedură repetată de achiziție publică cu indicarea expres a indicațiilor pentru fiecare lot în parte.

Cu respect,

Director

/semnătura electronică/

Gheorghe GORCEAG

Ex: Macari Doina
Tel: 022-22-24-90