

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: ocde-b3wdp1-MD-1765369114056 din 26.12.2025

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Sănătate Mintală, pentru anul 2026, repetat nr. 2”

	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	Acidum valproicum 300 mg	Depakine® Chrono 300 mg 300 mg comprimate cu eliberare prelungită	România	Sanofi Winthrop Industrie, Franța	ATC N03AG01. Forma farmaceutică capsule cu mini-comprimate cu elib. prelung. sau comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masură: bucata. 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).	N03AG01; 300 mg; ; comprimate cu eliberare prelungită; per os; N50x2	2208700029
2	Fluphenazinum 25 mg/ml 1 ml	Moditen® depo 25 mg/ml soluție injectabilă	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC N05AB02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: fiola. 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).	N05AB02; 25 mg/ml; 1 ml; soluție injectabilă; i/m; N5	0600230018
3	Olanzapinum 10 mg				ATC N05AH03. Forma farmaceutică Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. 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).		

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

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