

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-1726839530675 din 28.10.2024
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Sănătate Mintală, pentru anul 2025”

	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 farmaceutica capsule cu mini-comprimate cu elib. prelung. sau comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N03AG01; 300 mg; ; comprimate cu eliberare prelungită; per os; N50x2	2208700029
2	Amisulpridinum 200 mg				ATC N05AL05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.		
3	Aripiprazolum 10 mg	Abizol EasyTab 10 mg comprimate orodispersabile	Turcia	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia	ATC N05AX12. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N05AX12; 10 mg; ; comprimate orodispersabile; per os; N7x4	104900112
4	Aripiprazolum 15 mg	Abizol EasyTab 15 mg comprimate orodispersabile	Turcia	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia	ATC N05AX12. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N05AX12; 15 mg; ; comprimate orodispersabile; per os; N7x4	104900123
5	Cariprazinum hydrochloridum 1.5 mg				ATC N05AX15. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.		

6	Cariprazinum hydrochloridum 3 mg				ATC N05AX15. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.		
7	Cariprazinum hydrochloridum 4.5 mg				ATC N05AX15. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.		
8	Donepezilum (Donepezili hydrochloridum) 5 mg	Alzepil® 5 mg comprimate filmate	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	ATC N06DA02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N06DA02; 5 mg; ; comprimate filmate;per os;N14x2	409070024
9	Esketaminum 28 mg	Spravato 28 mg spray nazal, soluție	Belgia	Janssen Pharmaceutica NV, Belgia	ATC N06AX27. Forma farmaceutica Spray nazal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masură: dispozitiv de spray nazal. 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) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). I. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 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; 2) dovada autorizării medicamentului ofertat 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); Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N06AX27; 28 mg; ; spray nazal, soluție;extern;N1	Autorizat EMA, GMP
10	Fluphenazinum 25 mg/ml 1 ml	Moditen® depo 25 mg/ml soluție injectabilă	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia	ATC N05AB02. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de masură: 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N05AB02; 25 mg/ml; 1 ml; soluție injectabilă;i/m;N5	600230018

11	Haloperidolum 2 mg/ml 30 ml				<p>ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.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; 2) dovada autorizării medicamentului oferat 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); Tranche de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>		
12	Haloperidolum decanoas 50 mg/1 ml	Decaldol 50 mg/1 ml soluție injectabilă	Polonia	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polonia	<p>ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.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; 2) dovada autorizării medicamentului oferat 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); Tranche de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AD01; 50 mg/1 ml; ; soluție injectabilă;i/m;N5	GMP certificat, Dovada autorizării în Polonia
13	Memantinum 10 mg	Tingreks® 10 mg comprimate filmate	Letonia	Grindeks SA, Letonia	<p>ATC N06DX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranche de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N06DX01; 10 mg; ; comprimate filmate;per os;N10x6	1309090156
14	Methylphenidate 18 mg				<p>ATC N06BA04. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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; 2) dovada autorizării medicamentului oferat 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); Tranche de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>		

15	Methylphenidate 36 mg				<p>ATC N06BA04. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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; 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); Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>		
16	Olanzapinum 10 mg	Bloonis® 10 mg comprimate orodispersabile 10 mg comprimate orodispersabile	Cehia	S.C. Zentiva S.A., România	<p>ATC N05AH03. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AH03; 10 mg ; comprimate orodispersabile;per os;N7x4	1505510324
17	Paliperidonum 100 mg/1 ml	Xeplion® 100 mg suspensie injectabilă cu eliberare prelungită	Belgia	Janssen Pharmaceutica NV, Belgia	<p>ATC N05AX13. Forma farmaceutica Suspensie injectabila cu elib. prelungita. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura seringă preumpluta. 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AX13; 100 mg; 1 ml; suspensie injectabilă cu eliberare prelungită;i/m;N1	1609190206
18	Paliperidonum 6 mg	Invega® 6 mg comprimate cu eliberare prelungită	Belgia	Janssen-Cilag SpA, Italia	<p>ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AX13; 6 mg ; comprimate cu eliberare prelungită;per os;N30	9200700549
19	Quetiapinum 200 mg	Ketilept® 200 mg comprimate filmate	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	<p>ATC N05AH04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AH04; 200 mg ; comprimate filmate;per os;N10x6	1700050036
20	Quetiapinum 25 mg	Ketilept® 25 mg comprimate filmate	Ungaria	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungaria	<p>ATC N05AH04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.</p>	N05AH04; 25 mg ; comprimate filmate;per os;N10x6	1700050058

21	Risperidonum 25 mg+2 ml	Rispolept Consta® 25 mg pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită	Rusia	Cilag AG, Elveția; Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co.KG, Germania; Alkermes Incorporated, SUA	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N05AX08; 25 mg; 2 ml; pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită;i/m;N1 + 1	1807660587
22	Venlafaxinum 75 mg	Venlaxor® 75 mg comprimate	Letonia	Grindeks SA, Letonia	ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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).Tranșe de livrare: I tranșă: Februarie 2025, II tranșă: Mai 2025, III tranșă: August 2025, IV Tranșă: Decembrie 2025.	N06AX16; 75 mg; ; comprimate;per os;N10x3	2200120027

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

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