

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-1762358200536 din 08.12.2025

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor cu destinație medicală specială pentru tratamentul pacienților cu scleroză multiplă, necesare pentru anul 2026”

	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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						
Lot.1	Cladribinum 10 mg	Mavenclad® 10 mg; comprimate	Olanda	Merck Europe B.V., Olanda(PROD: Merck SL, Spania; ,NerPharMa S.R.L., Italia; ,R-Pharm Germany GmbH, Germania;)	ATC L04AA40. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsură: Comprimat(Divizarea în nr.de 1) 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).	L04AA40; 10 mg; comprimate; per os; N1	9200900719
Lot.2	Glatiramer acetate 40 mg/ml				ATC L03AX13. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: seringă preumplută. 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).		
Lot.3	Interferonum beta-1a 44 mcg/0,5 ml	ReciGen® 44 44 mcg/0,5 ml; soluție injectabilă în seringă preumplută	Iran	CinnaGen Co., Iran	ATC L03AB07. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: seringă preumplută. 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).	L03AB07; 44 mcg/0,5 ml; soluție injectabilă în seringă preumplută; subcutanat; N12	9251103943
Lot.4	Interferonum beta-1b 250 mcg/ml	Betaferon® 250 mcg/ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Germania	Bayer AG, Germania(PROD: Bayer AG, Germania;)	ATC L03AB08. Forma farmaceutică: pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: flacon cu pulbere + seringă preumplută cu solvent + adaptor pentru 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).	L03AB08; 250 mcg/ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă; subcutanat; N15(N1+1,2 ml N1)	9210901279

Lot.5	Ocrelizumabum 30 mg/ml 10 ml	Ocrevus® 30 mg/ml; concentrat pentru soluție perfuzabilă	Elveția	F.Hoffmann-La Roche, Ltd., Elveția(PROD: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; ,Roche Diagnostics GmbH, Germania;)	ATC L04AA36. Forma farmaceutică: concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare: i.v. 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).	L04AG08; 30 mg/ml; concentrat pentru soluție perfuzabilă; i.v.; N1	1509190018
-------	------------------------------	--	---------	---	---	--	------------

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

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