



ACHIZIȚII PUBLICE

Acord – cadru de achiziție a bunurilor nr. ocDs...57027 din 15.08.2024

1. Părțile acordului-cadru

În temeiul Legii nr. 131 din 03 iulie 2015 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, s-a încheiat prezentul acord-cadru de achiziție a bunurilor, între:

| Promitent-achizitor | Promitent-furnizor 1 |
|--|---|
| <p>Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate Adresă completă: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Telefon / fax: 022-222 445 / 022 – 222- 364 Cod fiscal: 1016601000212 IBAN: MD68TRPCCC518430A01859AA reprezentată prin domnul Gheorghe GORCEAG, în calitate de promitent-achizitor, pe de o parte, și</p> | <p>Medeferent Grup SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Alba- Iulia 75/8 etaj 3 Telefon:022-105753, 022-105750, Fax: 022-105752 , info@medeferent.com cod fiscal (IDNO): 1002600053289 IBAN:MD42ML000000022512093446 reprezentată prin Alexia CAISÎN, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p> |
| | <p>Promitent-furnizor 2 Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Burebista, 23 Telefon:022 405395/394/383 , oleg.panici@dita.md; vladimir.bodean@dita.md cod fiscal (IDNO): 1002600046359 IBAN:MD14MO2224ASV23284347100 reprezentată prin Grigore MORARU, director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p> |

a intervenit prezentul acord-cadru în condițiile în care părțile promitente rămân neschimbate pe toată durata de desfășurare.

2. Scopul acordului cadru

2.1 - Scopul acordului cadru îl reprezintă stabilirea elementelor/condițiilor esențiale care vor governa contractele de achiziție încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru tratamentul Artritei juvenile în scopul realizării Programului National „Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2025-2027”, ce urmează a fi atribuite în temeiul și pe durata derulării prezentului acord.

2.2 - Contractele ce urmează a fi atribuite au ca obiect furnizarea bunurilor (medicamente, codul CPV: 33600000-6) și în condițiile convenite în prezentul acord.

3. Durata acordului- cadru

3.1 - Durata prezentului acord-cadru este de 3 ani (36 luni) de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

4. Prețul unitar al bunurilor

4.1 - Prețul unitar al bunurilor este cel inclus de promitenții furnizori în oferta financiară și este prevăzut în anexa la prezentul acord-cadru.

5. Ajustarea prețului

5.1 - Pentru bunurile furnizate, plățile datorate de achizitor prestatorului sunt tarifele declarate în oferta financiară, anexă la prezentul acord-cadru.

5.2 - Prețul acordului-cadru este ferm pe întreaga perioadă de aplicare a acestuia și poate fi modificat numai în sensul îmbunătățirii acestuia.

6. Cantitatea și valorile maxime previzionate

6.1 - Cantitatea minimă, respectiv maximă de medicamente ce se estimează a fi furnizate în baza contractelor subsecvente este de:

| Nr. d/o | Denumire lot | Denimire comercială/ Țara/ Producător | Cantitățile minime | Cantitățile maxime | Valorile maxime estimate | Operator economic |
|---------|--|--|--------------------|--------------------|--------------------------|---------------------|
| 1 | Tocilizumab 80 mg/4 ml, concentrat pentru soluție perfuzabilă | Tocilizumab 20mg/ml, N1 / Republica Coreea / Celltrion Inc. Republica Coreea | 200 | 800 | 1 296 000 | Medeferent Grup SRL |
| 2 | Tocilizumab 80 mg/4 ml, concentrat pentru soluție perfuzabilă | Actemra® 20 mg/ml, N1 / Elveția / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția | 200 | 800 | 1 746 208,4 | Dita EstFarm SRL |
| 3 | Golimumab 45 mg/0.45ml, soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut | Simponi®, 45 mg/0,45 ml, N1 / Rusia / Cilag AG, Elveția; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA | 93 | 372 | 8 127 928,44 | Dita EstFarm SRL |
| 4 | Golimumab 50 mg/0.5ml, Soluție injectabilă în seringă preumplută | Simponi®, 50 mg/0,5 ml, N1 / Rusia / Cilag AG, Elveția; Janssen Sciences Ireland UC, Irlanda; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA; Janssen Biologics B.V., Olanda | 150 | 600 | 9 316 932,6 | Dita EstFarm SRL |

7. Obligațiile promitentului-furnizor

7.1 - Promitentul-furnizor se obligă ca bunurile furnizate să respecte cel puțin calitatea prevăzută în oferta tehnică, anexă la prezentul acord-cadru.

7.2 - Promitentul-furnizor se obligă să furnizeze bunurile astfel cum au fost prevăzute în acordul-cadru, ori de câte ori autoritatea solicită acest lucru.

7.3 - Promitentul-furnizor se obligă să despăgubească promitentul - achizitor împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu bunurile achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

7.4 - Promitentul-furnizor se obligă să nu transfere total sau parțial obligațiile asumate prin prezentul acord-cadru.

8. Obligațiile promitentului-achizitor

8.1 - Promitentul-achizitor se obligă să plătească pentru Bunurile livrate conform Contractelor subsecvente, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 15 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

8.2 - Promitentul-achizitor se obligă să nu inițieze, pe durata prezentului acord-cadru, o nouă procedură de atribuire, atunci când intenționează să achiziționeze bunuri care fac obiectul prezentului acord-cadru, cu excepția cazului în care promitentul furnizor declară că nu mai are capacitatea de a răspunde solicitărilor.

9. Comunicări

9.1 - (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului acord-cadru, trebuie să fie transmisă în scris sau prin mijloace electronice (e-mail).

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii cât și în momentul primirii.

9.2 - Comunicările între părți se pot face și prin telefon, telegramă, telex, fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

10. Documentele acordului cadru:

a) oferta tehnică – anexa nr. 1;

b) oferta financiară – anexa nr. 2;

11. Încetarea acordului cadru

11.1 - (1) Prezentul acord cadru încetează de drept:

- prin atingerea la termen;

- prin atingerea cantității maxime prevăzute la pct. 6.1, luând în considerare prevederile art. 76 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

(2) Acordul cadru poate înceta și în următoarele cazuri:

- prin acordul de voință al părților;

- prin rezilierea de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul acord – cadru, de către cealaltă parte, cu o notificare prealabilă de 10 zile a părții în culpă.

12. Litigii

12.1 - Litigiile ce pot apărea ca urmare a aplicării și interpretării prevederilor prezentului acord - cadru se vor soluționa pe cale amiabilă.

12.2 - Dacă, după 10 zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare parte poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești din Republica Moldova.

Părțile au încheiat astăzi, 20.08.2024, prezentul acord-cadru, care intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS și este valabil 36 luni din data înregistrării la CAPCS.

| Promitent-achizitor | Promitent-furnizor 1 |
|---|---|
| <p>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p> | <p>Medeferent Grup SRL (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p> |
| | <p>Promitent-furnizor 2</p> <p>Dita EstFarm SRL (semnături autorizate)</p> <p>..... LS</p> |

Specificațiile tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1717573954027

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor pentru tratamentul Artritei juvenile în scopul realizării Programului Național „Combaterea bolilor rare” pentru anul 2025-2027

| | | | | |
|---|---------|--|----------------------|--|
| Promitent-furnizor | Cod CPV | Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor | Țara și Producătorul | CertIFICATE de calitate / Standarde de referință |
| | Nr Lot | Modelul articolului | | |
| Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] | | | | |

Lot 1 , Tocilizumab 80 mg/4 ml, concentrat pentru soluție perfuzabilă

| | | | | |
|---------------------|-----------------|-------------------------|---|------------------|
| Medeferent Grup SRL | 33600000-6 1 | Tocilizumab 20mg/ml, N1 | Republica Coreea / Celltrion Inc. Republica Coreea | Neautorizat, GMP |
|---------------------|-----------------|-------------------------|---|------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă și propusă de către ofertant

ATC L04AC07. Forma farmaceutică: concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v,perfuzie. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

| | | | | |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 1 | Actemra® 20 mg/ml, N1 | Elveția / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția | Autorizat în RM, 2008450063 |
|------------------|-----------------|-----------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă și propusă de către ofertant

ATC L04AC07. Forma farmaceutică: concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v,perfuzie. Unitatea de masura flacon. I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 2 , Golimumab 45 mg/0.45ml, soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut

| | | | | |
|------------------|-----------------|-----------------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 2 | Simponi®, 45 mg/0,45 ml, N1 | Rusia / Cilag AG, Elveția; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA | Autorizat în RM, 9200700655 |
|------------------|-----------------|-----------------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă și propusă de către ofertant

ATC L04AB06. Forma farmaceutică soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector (pen) preumplut. I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.

Lot 3 , Golimumab 50 mg/0.5ml, Soluție injectabilă în seringă preumplută

| | | | | |
|------------------|-----------------|----------------------------|---|-----------------------------|
| Dita EstFarm SRL | 33600000-6 3 | Simponi®, 50 mg/0,5 ml, N1 | Rusia / Cilag AG, Elveția; Janssen Sciences Ireland UC, Irlanda; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA; Janssen Biologics B.V., Olanda | Autorizat în RM, 0708880010 |
|------------------|-----------------|----------------------------|---|-----------------------------|

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă și propusă de către ofertant

ATC L04AB06. Forma farmaceutică Soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: s/cutan. Unitatea de măsură: seringă preumplută. I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferi medicamente autorizate în Republica Moldova

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1717573954027

Obiectul de achiziție: Achiziționarea medicamentelor pentru tratamentul Artritei juvenile în scopul realizării Programului Național „Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2025-2027

| Promitent-furnizor | Unitate | | | Ambalaj | | | | |
|----------------------|------------------------------|--|-------------------|------------------|------------------------|--------------------------|---------------|-------------|
| | Nr. d/o | Denumirea Comercială medicamentului,doza | UM | Preț fără TVA UM | Nr. În ambalaj | Preț fără TVA la ambalaj | Suma fără TVA | Suma cu TVA |
| | Cod CPV | | Cantitate unitati | TVA in pret UM | Cantitate ambalaj | TVA in pret la ambalaj | | |
| Codul medicamentului | Producătorul Țara de origine | | Preț cu TVA UM | | Preț cu TVA la ambalaj | | | |

Lot 1 , Tocilizumab 80 mg/4 ml, concentrat pentru soluție perfuzabilă

| | | | | | | | | |
|---------------------|------------|--|--------|------------|-----|------------|----------------|----------------|
| Medeferent Grup SRL | 1 | Tocilizumab 20mg/ml, N1 | flacon | 1 500,0000 | 1 | 1 500,0000 | 1 200 000,0000 | 1 296 000,0000 |
| | 33600000-6 | | 800 | 120,0000 | 800 | 120,0000 | | |
| | 1-54027 | Republica Coreea / Celltrion Inc. Republica Coreea | | 1 620,0000 | | 1 620,0000 | | |
| Dita EstFarm SRL | 2 | Actemra® 20 mg/ml, N1 | flacon | 2 021,0745 | 1 | 2 021,0745 | 1 616 859,6000 | 1 746 208,4000 |
| | 33600000-6 | | 800 | 161,6860 | 800 | 161,6860 | | |
| | 2008450063 | Elveția / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția | | 2 182,7605 | | 2 182,7605 | | |

Lot 2 , Golimumab 45 mg/0.45ml, soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut

| | | | | | | | | |
|------------------|------------|---|-----------------|-------------|-----|-------------|----------------|----------------|
| Dita EstFarm SRL | 3 | Simponi®, 45 mg/0,45 ml, N1 | stilou injector | 20 230,8060 | 1 | 20 230,8060 | 7 525 859,8300 | 8 127 928,4400 |
| | 33600000-6 | | 372 | 1 618,4640 | 372 | 1 618,4640 | | |
| | 9200700655 | Rusia / Cilag AG, Elveția; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA | | 21 849,2700 | | 21 849,2700 | | |

Lot 3 , Golimumab 50 mg/0.5ml, Soluție injectabilă în seringă preumplută

| | | | | | | | | |
|------------------|------------|---|-----------------|-------------|-----|-------------|----------------|----------------|
| Dita EstFarm SRL | 4 | Simponi®, 50 mg/0,5 ml, N1 | seringa preumpl | 14 377,9820 | 1 | 14 377,9820 | 8 626 789,2000 | 9 316 932,6000 |
| | 33600000-6 | | 600 | 1 150,2390 | 600 | 1 150,2390 | | |
| | 0708880010 | Rusia / Cilag AG, Elveția; Janssen Sciences Ireland UC, Irlanda; Baxter Pharmaceutical Solutions, SUA; Janssen Biologics B.V., Olanda | | 15 528,2210 | | 15 528,2210 | | |