

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-1755176903410 din 17.09.2025                                                                |
| Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Sănătate Mintală, pentru anul 2026” |

|   | Denumirea bunurilor/serviciilor              | Denumirea modelului bunului/serviciu lui                          | 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                      |
| 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..<br>Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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             |
| 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:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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).                                        | N05AX12; 10 mg; ; comprimate orodispersabile;per os;N7x4           | 0104900112             |
| 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:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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).                                        | N05AX12; 15 mg; ; comprimate orodispersabile;per os;N7x4           | 0104900123             |
| 8 | Donepezilum (Donepezili hydrochloridum) 5 mg | Alzancer® EasyTab 5 mg comprimate orodispersabile                 | Turcia          | Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia | ATC N06DA02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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).                                         | N06DA02; 5 mg; ; comprimate orodispersabile;per os;N7x4            | 9191000205             |

|    |                                   |                                                   |          |                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |                                            |
|----|-----------------------------------|---------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| 9  | Esketaminum 28 mg                 | Spravato® 28 mg spray nazal, soluție              | Belgia   | Janssen Pharmaceutica NV, Belgia                                                                                                                         | ATC N06AX27. Forma farmaceutica Spray nazal, soluție. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură: dispozitiv de spray nazal. Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | N06AX27; 28 mg; ; spray nazal, soluție;extern;N3                | 9250703818                                 |
| 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 injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: fiola.Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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                                 |
| 12 | Haloperidolum decanoas 50 mg/1 ml | Decaldol 50 mg/1 ml soluție injectabilă           | Polonia  | Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polonia                                                                                                             | ATC N05AD01. Forma farmaceutica Soluție injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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<br>3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).<br>I. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:<br>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);                 | N05AD01; 50 mg/1 ml; soluție injectabilă;i/m;N5                 | EUGMP; Dovada autorizării în SEE (Polonia) |
| 14 | Methylphenidate 18 mg             | Concerta 18 mg comprimate cu eliberare prelungită | Belgia   | <b>Deținătorul autorizației de punere pe piață:</b><br>Janssen-Cilag International NV, Belgia<br><b>Fabricantul:</b><br>Janssen Pharmaceutica NV, Belgia | ATC N06BA04. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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<br>3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).<br>I. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:<br>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); | N06BA04; 18 mg; comprimate cu eliberare prelungită; per os; N30 | EUGMP; Dovada autorizării în SEE (România) |

|    |                           |                                                               |         |                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                             |                                            |
|----|---------------------------|---------------------------------------------------------------|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| 15 | Methylphenidate 36 mg     | Concerta 36 mg comprimate cu eliberare prelungită             | Belgia  | <p><b>Deținătorul autorizației de punere pe piață:</b><br/>Janssen-Cilag International NV, Belgia</p> <p><b>Fabricantul:</b><br/>Janssen Pharmaceutica NV, Belgia</p> | <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 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);</p> | N06BA04; 36 mg; comprimate cu eliberare prelungită; per os; N30             | EUGMP; Dovada autorizării în SEE (România) |
| 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).</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).</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).</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).</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 | Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co.KG, Germania; Cilag AG, Elveția; 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:<br>1.medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau<br>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). | N05AX08; 25 mg; 2 ml; pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită;i/m;N1 + 1 | 1807660587 |
|----|-------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|---------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|

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

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

---