

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-1754398771047 din 12.09.2025__

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor în scopul realizării Programului Național de Control al Cancerului pentru anul 2026”

	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	Abirateronum 250 mg				ATC L02BX03. 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). Transe de livrare: I tranșă: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie ATC R05DA04. 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) sau		
2	Codeinum 30 mg				ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. 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: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie 2026, IV tranșă: Iulie-August 2026, V tranșă: Septembrie-Octombrie 2026, VI tranșă: Noiembrie-Deceembrie 2026.		
3	Cyclosporinum 50 mg				ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. 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: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie 2026, IV tranșă: Iulie-August 2026, V tranșă: Septembrie-Octombrie 2026, VI tranșă: Noiembrie-Deceembrie 2026.		

4	Fentanylum 12,5 mcg/h	Fentanil 12.5mcg/h plasture transdermic N5	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AB03. Forma farmaceutica Sist. terap. transderm.. Mod de administrare extern. 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: Ianuarie 2026, II tranșă: Aprilie 2026, III tranșă: iulie 2026, IV tranșă: Octombrie 2026.	ATC N02AB03; forma farm. - sist.terap.transderm.12.5mcg/h; mod admin.-extern; un.mas. - buc.ambalaj N5 buc.	GMP
5	Fentanylum 25 mcg/h	Fentanil 25mcg/h plasture transdermic N5	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	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: Ianuarie 2026, II tranșă: Aprilie 2026, III tranșă: iulie 2026, IV tranșă: Octombrie 2026.	ATC N02AB03; forma farm. - sist.terap.transderm.25mcg/h; mod admin.-extern; un.mas. - buc.ambalaj N5 buc.	GMP
6	Fentanylum 50 mcg/h	Fentanil 50mcg/h plasture transdermic N5	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AB03. Forma farmaceutica Sist. terap. transderm.. Mod de administrare extern. 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: Ianuarie 2026, II tranșă: Aprilie 2026, III tranșă: iulie 2026, IV tranșă: Octombrie 2026.	ATC N02AB03; forma farm. - sist.terap.transderm.50mcg/h; mod admin.-extern; un.mas. - buc.ambalaj N5 buc.	GMP
7	Fulvestrantum 250 mg/5 ml				ATC L02BA03. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta.. Mod de administrare i/ntr. Unitatea de masura seringă preumpluta.. 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: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie 2026.		
8	Goserelinum 3,6 mg				ATC L02AE03. Forma farmaceutica implant. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura Implant.. 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: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie 2026.		
9	Goserelinum 10.8 mg				ATC L02AE03. Forma farmaceutica implant. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura Implant.. 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: Ianuarie-Februarie 2026, II tranșă: Martie-Aprilie 2026, III tranșă: Mai-Iunie 2026.		
10	Lenalidomidum 10 mg				ATC L04AX04. 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		

11	Lenalidomidum 25 mg				ATC L04AX04. 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).		
12	Methadoni hydrochloridum, 5 mg				ATC N07BC02. 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).		
13	Morphinum 1% 1 ml	Morfin 10mg/ml 1ml sol.inj. N5x2	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura 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 transă: Ianuarie 2026, II transă: Aprilie 2026, III transă: iulie 2026, IV transă: Octombrie 2026.	ATC N02AA01; forma farm.-sol.inj. 10mg/ml 1ml N5x2; mod admin.-i/v+i/m; Un.mas.-fiola.	GMP
14	Morphinum 2 mg/ml 100 ml	Oramorph® sirop 2mg/ml 100ml N1	Italia	L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A., Italia	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. 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 transă: Ianuarie 2026, II transă: Aprilie 2026, III transă: iulie 2026, IV transă: Octombrie 2026.	ATC N02AA01; forma farm.-sirop 2mg/ml 100ml N1; mod admin.-per os; Un.mas.-flacon.	GMP
15	Morphinum 20 mg/ml 20 ml	Oramorph® sol.orală 20mg/ml 20ml N1	Italia	L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A., Italia	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. 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 transă: Ianuarie 2026, II transă: Aprilie 2026, III transă: iulie 2026, IV transă: Octombrie 2026.	ATC N02AA01; forma farm.-sol.orală 20mg/ml 20ml N1; mod admin.-per os; Un.mas.-flacon.	GMP
16	Morphinum 10 mg				ATC N02AA01. Forma farmaceutica Comprimate cu eliberare imediată. 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		

17	Morphinum 20 mg				ATC N02AA01. Forma farmaceutică Comprimate cu eliberare imediată. 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) 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 Statului		
18	Morphinum 10 mg	Morfin long comprimate cu eliberare prelungită 10mg N10x2	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AA01. Forma farmaceutică Comprimate cu elib. prelung.. 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). Transe de livrare: I	ATC N02AA01; forma farm. - comp.cu elib.prelung.10mg; mod admin.-per os; un.mas. Comprimat; ambalaj N10x2	GMP
19	Morphinum 30 mg	Morfin long comprimate cu eliberare prelungită 30mg N10x2	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AA01. Forma farmaceutică Comprimate cu elib. prelung.. 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). Transe de livrare: I	ATC N02AA01; forma farm. - comp.cu elib.prelung.30mg; mod admin.-per os; un.mas. Comprimat; ambalaj N10x2	GMP
20	Morphinum 60 mg	Morfin long comprimate cu eliberare prelungită 60mg N10x2	Rusia	Uzina de preparate endocrine din Moscova, IFSU, Rusia	ATC N02AA01. Forma farmaceutică Comprimate cu elib. prelung.. 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). Transe de livrare: I	ATC N02AA01; forma farm. - comp.cu elib.prelung.60mg; mod admin.-per os; un.mas. Comprimat; ambalaj N10x2	GMP
21	Omnoponum 1 ml				ATC N02AA51. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura 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		
22	Tramadolum 100 mg/2 ml				ATC N02AX02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura 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		

23	Tramadolum 50 mg				ATC N02AX02. 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 transă: Ianuarie 2026, II tranșă Aprilie 2026, III transă: iulie 2026, IV tranșă: Octombrie 2026.		
----	------------------	--	--	--	--	--	--

Semnat:_____ Numele, Prenumele: _Svetlana Susarencu_ În calitate de _Director general

Ofertantul: SA SANFARM-PRIM___ Adresa: _Chisinau, str. Grenoble,149a__
