

## 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-1781185137010 din 22.07.2026                                                                             |  |  |  |  |  |  |  |
| Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2027” |  |  |  |  |  |  |  |

|         | 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 ibandronicum 6 mg/6 ml   | Acid ibandronic Accord 6 mg/6 ml                                                      | Spania                         | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Firma producătoare: Accord Healthcare B.V., Olanda; Accord Healthcare Polska Sp. z o.o, Polonia                                                                                    | ATC M05BA06. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ATC M05BA06; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 9220801984                   |
| 3       | Asparaginasum 10000 UI          | L-Asparaginase 10000 UI                                                               | India                          | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Private Limited, India                                                                                                        | ATC L01XX02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | ATC L01XX02; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă; Mod de administrare i/v+i/m; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 100790047                    |
| 5       | Basiliximabum 20 mg             | Simulect® 20 mg                                                                       | Elveția                        | Deținător: Novartis Pharma AG Firma producătoare: Novartis Pharma Stein AG, Elveția; Novartis Farmaceutica SA, Spania                                                                                                  | ATC L04AC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | ATC L04AC02; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 9240203137                   |
| 6       | Bendamustinum 100 mg/flacon     | Bendamustină Accord 100 mg                                                            | Polonia                        | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare B.V., Olanda; Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o, Polonia                                                                         | ATC L01AA09. Forma farmaceutica Pulb./conc. pentru sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | ATC L01AA09; Forma farmaceutica pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N5 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9250303716                   |
| 7       | Bevacizumabum 100 mg/4 ml       | Abevmy 25 mg/ml 4 ml                                                                  | Irlanda                        | Firma producătoare: Biosimilar Collaborations Ireland Limited, Irlanda                                                                                                                                                 | ATC L01FG01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ATC L01FG01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 9250703834                   |
| 8       | Bevacizumabum 400 mg/16 ml      | Abevmy 25 mg/ml 16 ml                                                                 | Irlanda                        | Firma producătoare: Biosimilar Collaborations Ireland Limited, Irlanda                                                                                                                                                 | ATC L01FG01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ATC L01FG01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 9250703833                   |
| 9       | Bleomycinum 15 000 UI           | Bleomicină Accord 15000 UI                                                            | Polonia                        | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare B.V., Țările de Jos; Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o, Polonia                                                                  | ATC L01DC01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | ATC L01DC01; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 9250803856                   |
| 10      | Bortezomibum 3.5 mg/flacon      | MIBZO 3,5 mg (9190900129)<br><br>Clorură de Sodiu-BP 9 mg/ml 5 ml (N5x2) (9231203101) | India<br><br>Republica Moldova | Deținător: MSN Laboratories Pvt. Limited Firma producătoare: MSN Laboratories Pvt. Limited, India<br><br>Deținător: SC Balkan Pharmaceuticals SRL Firma producătoare: SC Balkan Pharmaceuticals SRL, Republica Moldova | ATC L01XG01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare i/v sau s/cutanat. Unitatea de masura flacon. În cazul în care operatorul economic va oferta pulbere pentru sol. inj. - va furniza cu titlu gratuit solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere-1 flacon/fiolă solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat. Notă: Solvent pentru diluare - Sol. Clorură de sodiu 0,9% - 5 ml. Denumirea solventului urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). | ATC L01XG01; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă; Mod de administrare i/v sau s/cutanat; Ambalaj: N1 (flacon)<br><br>În cazul în care operatorul economic va oferta pulbere pentru sol. inj. - va furniza cu titlu gratuit solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere-1 flacon/fiolă solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat. Notă: Solvent pentru diluare - Sol. Clorură de sodiu 0,9% - 5 ml. Denumirea solventului urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). | 9190900129<br><br>9231203101 |
| 11      | Calcii folinas 30 mg/3 ml       | Leucovorin Calcium 10mg/ml 3 ml                                                       | India                          | Firma producătoare: Kwaliti Pharmaceutical Ltd, India                                                                                                                                                                  | ATC V03AF03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | ATC V03AF03; Forma farmaceutica Solutie injectabila; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (fiola)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | CoPP;GMP                     |

|    |                                                        |                                                  |          |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                         |                                                                                                                                 |                                  |
|----|--------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|
| 12 | Capecitabinum 500 mg                                   | Capecitabine Accord 500 mg                       | Spania   | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o, Polonia; Accord Healthcare B.V., Olanda                                                       | ATC L01BC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                                   | ATC L01BC06; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os; Ambalaj: N120 (comprimat)                       | 9220301650                       |
| 15 | Cisplatinum 50 mg/50 ml                                | Platol 50 mg/50 ml                               | India    | Deținător: Venus Remedies Limited Firma producătoare: Venus Remedies Limited, India                                                                                                       | ATC L01XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                     | ATC L01XA01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)            | 9231002973                       |
| 16 | Cyclophosphamidum 200 mg/flacon                        | Endoxan 200 mg                                   | Germania | Firma producătoare: SIMTRA DEUTSCHLAND GMBH - GERMANIA                                                                                                                                    | ATC L01AA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                   | ATC L01AA01; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă ; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)  | EUGMP; Dovada autorizării în SEE |
| 17 | Cytarabinum 100 mg/5 ml sau 100 mg/flacon              | Cytarabine 100 mg/5 ml                           | India    | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd., India                                                                                 | ATC L01BC01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf. sau Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon. | ATC L01BC01; Forma farmaceutica soluție injectabilă/perfuzabilă; Mod de administrare s/cutan,i/v; Ambalaj: N1 (flacon)          | 301000062                        |
| 18 | Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml                           | Cytarabine 1000 mg/10ml (Cytarabine 1000mg/10ml) | India    | Firma producătoare: Venus Remedies Limited                                                                                                                                                | ATC L01BC01. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.                        | ATC L01BC01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare s/cutan,i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                      | CoPP;EUGMP                       |
| 19 | Dacarbazine 200 mg/flacon                              | Dacarbazine 200 mg (Dacarbazine 200mg)           | India    | Firma producătoare: Venus Remedies Limited                                                                                                                                                | ATC L01AX04. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                               | ATC L01AX04; Forma farmaceutica liof. (puls.)/sol.inj.; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                           | CoPP;EUGMP                       |
| 20 | Decitabinum 50 mg/flacon                               | Decitabine Accord 50 mg                          | Polonia  | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Laboratori Fundació Dau, Spania, Accord Healthcare Single Member S.A, Grecia      | ATC L01BC08. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                      | ATC L01BC08; Forma farmaceutica pulb. pentru conc. pentru sol. perf; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)              | EUGMP; Dovada autorizării în SEE |
| 22 | Docetaxelum 20 mg/ml 1 ml                              | Docetaxel Accord 20 mg/ml 1 ml                   | Spania   | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o, Polonia                                                                                       | ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                   | ATC L01CD02; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)            | 9220601892                       |
| 23 | Docetaxelum 80 mg/flacon                               | Docetaxel 40 mg/ml 2ml                           | India    | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Private Limited, India                                                                           | ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                   | ATC L01CD02; Forma farmaceutica concentrat și solvent pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon) | 401370197                        |
| 24 | Doxorubicinum 2 mg/ml 10 ml                            | Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml 10 ml         | Olanda   | Deținător: Baxter Holding B.V.                                                                                                                                                            | ATC L01DB01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                   | ATC L01DB01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)            | 400460169                        |
| 25 | Doxorubicinum/Doxorubicini hydrochloridum 10 mg/flacon | Doxorubicin 10 mg                                | India    | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd., India                                                                                 | ATC L01DB01. Forma farmaceutica pulb./sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.               | ATC L01DB01; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)               | 408970035                        |
| 26 | Doxorubicinum/Doxorubicini hydrochloridum 50 mg/flacon | Doxorubicine Accord 2 mg/ml 25 ml                | Polonia  | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o, Polonia; Accord Healthcare B.V., Olanda                                            | ATC L01DB01. Forma farmaceutica pulb./sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.               | ATC L01DB01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)            | 9220801980                       |
| 27 | Epirubicinum 10 mg/flacon                              | Epirubicin 10 mg                                 | India    | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Private Limited, India                                                                           | ATC L01DB03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                    | ATC L01DB03; Forma farmaceutica pulbere pentru soluție injectabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)               | 500130078                        |
| 28 | Erlotinibum hydrochloridum 150 mg                      | Erlotinib 150 mg                                 | India    | Deținător: MSN Laboratories Pvt. Limited Firma producătoare: MSN Laboratories Pvt. Limited, India                                                                                         | ATC L01XE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                                   | ATC L01XE03; Forma farmaceutica comprimate filmate; Mod de administrare per os; Ambalaj: N30 (comprimat)                        | 9260604182                       |
| 30 | Fluorouracilum 5% 10 ml                                | Fluorouracil 500 mg/10 ml                        | India    | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd., India                                                                                 | ATC L01BC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                    | ATC L01BC02; Forma farmaceutica soluție injectabilă/perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                  | 9241003450                       |
| 31 | Gemcitabinum 1000 mg                                   | Gemcitabine Accord 100 mg/ml 10 ml               | Polonia  | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z o.o, Polonia; Accord Healthcare B.V., Olanda; Accord Healthcare Limited, Marea Britanie | ATC L01BC05. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.              | ATC L01BC05; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)            | 9220902261                       |
| 33 | Ibrutinibum 140 mg                                     | Imbruvica® 140 mg                                | Rusia    | Deținător: Johnson & Johnson SRL Firma producătoare: Janssen Cilag S.p.A., Italia; Cilag AG, Elveția                                                                                      | ATC L01EL01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.                                        | ATC L01EL01; Forma farmaceutica capsule; Mod de administrare per os; Ambalaj: N90 (capsula)                                     | 909170033                        |
| 35 | Ifosfamidum 1000 mg/flacon                             | Holoxan 1g                                       | Germania | Firma producătoare: SIMTRA DEUTSCHLAND GMBH - GERMANIA                                                                                                                                    | ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                    | ATC L01AA06; Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                 | EUGMP; Dovada autorizării în SEE |
| 36 | Ifosfamidum 500 mg/flacon                              | Holoxan® 500 mg                                  | Germania | Firma producătoare: SIMTRA DEUTSCHLAND GMBH - GERMANIA                                                                                                                                    | ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                    | ATC L01AA06; Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                 | EUGMP; Dovada autorizării în SEE |

|    |                                                   |                                                                                                                                                                                                                          |                      |                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                                                                    |
|----|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 37 | Interferonum alfa-2a 3 MUI                        | Laferobion® - 3 000 000 UI (Interferonum alfa-2b) N5x2<br><br>Seringa pentru insulina 100 U 30Gx8mm 1ml cu ac nedetasabil latex free (I32013008) (Nr. de înregistrare DM000229144-SERINGĂ STERILĂ CU AC PENTRU INSULINĂ) | Ucraina<br><br>China | Deținător: Limited Liability Company "Pharmaceutical plant "STADA", Firma producătoare: SRL UF 'Biofarma', Ucraina<br><br>CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.                    | ATC L03AB04. Forma farmaceutica Sol. inj./Pulb./sol. inj./Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută/flacon+seringă preumplută/flacon+seringă/flacon+fiolă/flacon+flacon.Op eratorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit seringi pentru administrarea medicamentului în raport de 1:1 (1 flacon/fiolă de medicament - 1 seringă), cu excepția cazului în medicamentul contractat este ambalat în seringi preumplute. Modelul seringilor și numărul de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat.<br><br>La momentul deschiderii oftetelor se admit doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale). | ATC L03AB04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. (Liofilizat pentru prepararea soluției injectabile). Mod de administrare s/cutan (Medicamentul se administrează sub formă de soluție. Soluția de Laferobion® se poate administra intravenos (prin perfuzie), intramuscular, subcutanat, intradermic, intraperitoneal și intravezical.). Unitatea de masura flacon. Ambalaj N5x2<br><br>Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit seringi pentru administrarea medicamentului în raport de 1:1 (1 flacon/fiolă de medicament - 1 seringă), cu excepția cazului în medicamentul contractat este ambalat în seringi preumplute. Modelul seringilor și numărul de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat.<br><br>La momentul deschiderii oftetelor se admit doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale). | Certificat GMP; Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine |
| 38 | Irinotecanum 100 mg/5 ml                          | Irinotecan Accord 20 mg/ml 5 ml                                                                                                                                                                                          | Polonia              | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia; Accord Healthcare B.V., Olanda                                            | ATC L01CE02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | ATC L01CE02; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9230602805                                                                         |
| 41 | Mesnum 400mg/4ml                                  | Uromitexan 400mg/4ml                                                                                                                                                                                                     | Germania             | Firma producătoare: SIMTRA DEUTSCHLAND GMBH - GERMANIA                                                                                                                                     | ATC V03AF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | ATC V03AF01; Forma farmaceutica Solutie injectabila; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N15 (fiola)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | EUGMP; Dovada autorizării în SEE                                                   |
| 44 | Mitoxantrone 20 mg/10 ml                          | Onkotrone 2mg/ml 10ml                                                                                                                                                                                                    | Germania             | Firma producătoare: SIMTRA DEUTSCHLAND GMBH - GERMANIA                                                                                                                                     | ATC L01DB07. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | ATC L01DB07; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție injectabila; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | EUGMP; Dovada autorizării în SEE                                                   |
| 45 | Oxaliplatinum 100 mg/flacon                       | Oxaliplatin Accord 5 mg/ml (100 mg/20 ml)                                                                                                                                                                                | Polonia              | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia; Accord Healthcare Limited, Marea Britanie; Accord Healthcare B.V., Olanda | ATC L01XA03. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | ATC L01XA03; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9220801951                                                                         |
| 47 | Paclitaxelum 6 mg/ml 43,34 ml sau 6 mg/ml 50 ml   | Paclitaxel 300 mg/50 ml                                                                                                                                                                                                  | India                | Deținător: Naprod Life Sciences Private Limited Firma producătoare: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd., India                                                                                  | ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura miligram.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | ATC L01CD01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (300 miligram)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1600020292                                                                         |
| 51 | Pemetrexedum 500 mg/flacon                        | Pemetrexed Accord 25 mg/ml 20 ml                                                                                                                                                                                         | Spania               | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Firma producătoare: Accord Healthcare Single Member S.A, Grecia; Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia; Laboratori Fundacio DAU, Spania         | ATC L01BA04. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ATC L01BA04; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9260704245                                                                         |
| 52 | Pertuzumabum 30 mg/ml 14 ml                       | Perjeta® 420 mg 14 ml                                                                                                                                                                                                    | Elveția              | Deținător: F.Hoffmann-La Roche, Ltd. Firma producătoare: Roche Diagnostics GmbH, Germania; F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția                                                                | ATC L01XC13. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | ATC L01XC13; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 1609580012                                                                         |
| 53 | Pertuzumabum + Trastuzumabum 1200 mg+600 mg/15 ml | Phesgo® 1200 mg/600 mg/15 ml                                                                                                                                                                                             | Elveția              | Deținător: F.Hoffmann-La Roche, Ltd. Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția                                                                                                  | ATC L01FY01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | ATC L01FY01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare subcutanat; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 9210901287                                                                         |
| 54 | Pertuzumabum + Trastuzumabum 600 mg+600 mg/10 ml  | Phesgo® 600 mg/600 mg/10 ml                                                                                                                                                                                              | Elveția              | Deținător: F.Hoffmann-La Roche, Ltd. Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția                                                                                                  | ATC L01FY01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | ATC L01FY01; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare subcutanat; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 9210901286                                                                         |
| 56 | Rituximabum 100 mg/10 ml                          | Zytux™ 100 mg/10 ml                                                                                                                                                                                                      | Iran                 | Deținător: AryoGen Pharmed Firma producătoare: AryoGen Pharmed, Iran                                                                                                                       | ATC L01FA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | ATC L01FA01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N2 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9230102480                                                                         |
| 57 | Rituximabum 500 mg/50 ml                          | Zytux™ 500 mg/50 ml                                                                                                                                                                                                      | Iran                 | Deținător: AryoGen Pharmed Firma producătoare: AryoGen Pharmed, Iran                                                                                                                       | ATC L01FA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | ATC L01FA01; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 9230102479                                                                         |
| 61 | Temozolomidum 100 mg                              | Temozolomidă Accord 100 mg                                                                                                                                                                                               | Spania               | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Polonia; Accord Healthcare B.V., Olanda                                                       | ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | ATC L01AX03; Forma farmaceutica capsule; Mod de administrare per os; Ambalaj: N5 (capsula)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 9220801954                                                                         |

|    |                                       |                                  |         |                                                                                                                                                           |                                                                                                                                  |                                                                                                                                     |                                  |
|----|---------------------------------------|----------------------------------|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|
| 62 | Temozolomidum 20 mg                   | Temozolamida Accord 20 mg        | Spania  | Deținător: Accord Healthcare S.L.U. Spania Firma producătoare: Accord Healthcare Polska SP.Z O.O., Polonia, Accord Healthcare B.V, Olanda                 | ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.                                 | ATC L01AX03; Forma farmaceutica capsule; Mod de administrare per os; Ambalaj: N5 (capsula)                                          | EUGMP; Dovada autorizării în SEE |
| 67 | Topotecanum 4 mg/flacon sau 4 mg/4 ml | Topotecan Accord 4 mg/4 ml       | Polonia | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o. Firma producătoare: Accord Healthcare Limited, Marea Britanie; Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o, Polonia | ATC L01XX17. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. | ATC L01XX17; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                | 9220501829                       |
| 68 | Trastuzumabum 150 mg/flacon           | AryoTrust 150 mg                 | Iran    | Deținător: AryoGen Pharmed Firma producătoare: AryoGen Pharmed, Iran                                                                                      | ATC L01XC03. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                        | ATC L01XC03; Forma farmaceutica pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon) | 9231203040                       |
| 69 | Trastuzumabum 600 mg/5 ml             | Herceptin® 600 mg/5 ml           | Elveția | Deținător: F.Hoffmann-La Roche, Ltd. Firma producătoare: F.Hoffmann-La Roche Ltd, Elveția; F.Hoffmann-La Roche, Ltd., Elveția                             | ATC L01XC03. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura flacon.                     | ATC L01XC03; Forma farmaceutica soluție injectabilă; Mod de administrare s/cutan; Ambalaj: N1 (flacon)                              | 2008390031                       |
| 74 | Vinorelbinum 50 mg/5 ml               | Vinorelbină Accord 10 mg/ml 5 ml | Polonia | Deținător: Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o Firma producătoare: Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o, Polonia                                             | ATC L01CA04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.                            | ATC L01CA04; Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă; Mod de administrare i/v; Ambalaj: N1 (flacon)                | 9250803846                       |

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

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







