

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-1773307571517 din 27.03.2026

Obiectul achiziției: **“Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului pacienților cu Hemofilia în scopul realizării Programului Național „Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2026” repetat nr. 5”**

	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	Factor IX de coagulare 500 UI	Octanine F 500 UI 500 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria	ATC B02BD04. Forma farmaceutică Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. Mod de adm inistrare i/v. 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). Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C). *Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului; I tranșă: Iunie 2026 (50%), II tranșă: Noiembrie 2026 (50%).	B02BD04; 500 UI; 5 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă; i/v; N1 + 1	608550037
2	Factor VIII de coagulare 500 UI sau Coagulation factor VIII 500 UI	Octanate 500 500 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma AB, Suedia; Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria	ATC B02BD02. Forma farmaceutică pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. 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). Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C). *Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului; I tranșă: Iunie 2026 (50%), II tranșă: Noiembrie 2026 (50%).	B02BD02; 500 UI; 10 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă; i/v; N1 + 1	600010065
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Grigore Moraru** În calitate de **Administrator**
Ofertantul: **DITA ESTFARM SRL** Adresa: **Chisinau, str-la Burebista 23**