

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: ocde-b3wdp1-MD-1754577401864 din _____
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului pacienților cu Hemofilie în scopul realizării Programului Național „Combaterea maladiilor rare” 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						
4	Factor VIII de coagulare uman/ Factor von Willebrand 500 UI/1200 UI	Haemate® P 500 UI FVIII/1200 UI FVW	Germania	CSL Behring GmbH	ATC B02BD06. Forma farmaceutică pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură 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 Oncologic: I tranșă: Ianuarie - Aprilie 2026 (40%), II tranșă: Mai - August 2026 (30%) , III tranșă: Septembrie - Decembrie 2026 (30%).	ATC B02BD06. Forma farmaceutică pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură 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 Oncologic: I tranșă: Ianuarie - Aprilie 2026 (40%), II tranșă: Mai - August 2026 (30%) , III tranșă: Septembrie - Decembrie 2026 (30%).	600010135
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Igor Perepețița În calitate de Administrator

Ofertantul: Tetis International Co SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Calea Orheiului 103/3