

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-1754577401864 din 16.09.2025
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						
1	Factor IX de coagulare 1000 UI	Octanine F 1000 UI 1000 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria	ATC B02BD04. Forma farmaceutica Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. 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 Oncologic: I tranșă: Ianuarie - Aprilie 2026 (40%), II tranșă: Mai-August 2026 (30%) , III tranșă: Septembrie-Decembrie 2026 (30%).	B02BD04; 1000 UI; 10 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	0608550015
2	Factor VIII de coagulare 1000 UI sau Coagulation factor VIII 1000 UI sau Moroctocog alfa 1000 UI sau Efmoroctocog alfa 1000 UI	Octanate 1000 1000 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria; Octapharma AB, Suedia	ATC B02BD02. Forma farmaceutica 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%). - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Martie 2026 (50%), II tranșă: Octombrie 2026 (50%).	B02BD02; 1000 UI; 10 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	0600010043
3	Factor VIII de coagulare 500 UI sau Coagulation factor VIII 500 UI sau Moroctocog alfa 500 UI sau Efmoroctocog alfa 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 farmaceutica 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: Martie 2026 (50%), II tranșă: Octombrie 2026 (50%).	B02BD02; 500 UI; 10 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	0600010065

4	Factor VIII de coagulare uman/ Factor von Willebrand 500 UI/1200 UI				ATC B02BD06. Forma farmaceutica 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 Oncologic: I tranșă: Ianuarie - Aprilie 2026 (40%), II tranșă: Mai - August 2026 (30%) , III tranșă: Septembrie - Decembrie 2026 (30%).		
5	Factor Willebrand 500 UI/ Factor VIII de coagulare 500 UI	Wilate® 500 500 UI/500 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria; Octapharma Dessau GmbH, Germania	ATC B02BD06. Forma farmaceutica pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. 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: Martie 2026 (50%), II tranșă: Octombrie 2026 (50%).	B02BD06; 500 UI/500 UI; 5 ml; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	0600010098
TOTAL							

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

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