

Anexa nr. 22

la Documentația standard din

Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1726572490626 din 17.10.2024
Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Insuficiența hipofizară/Nanism hipofizar, pentru anul 2025"

	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	Somatropinum ≥ 3,33 mg	HHT 16 U.I. (5,32 mg)	Argentina	Biosidus S.A.	ATC H01AC01. Forma farmaceutică: pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau pulbere pentru soluție injectabilă sau soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare: sub cutan. Unitatea de măsură: cură de tratament. 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). Oferta trebuie să conțină solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere - 1 flacon solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat și cu excepția cazului în care medicamentul contractat este ambalat în stilou injector (pen) preumplut. Denumirea solventului urmează a fi indicată 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). Tranche de livrare: I tranșă: pînă la 15.05.2025, II tranșă: pînă la 15.10.2025.	ATC H01AC01. Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă 16 U.I. (5,32 mg) + 1 ml N1 + 1 Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masură - cură de tratament. Flacon - 5,32mg - 5549 flacoane. Medicament autorizat în Republica Moldova Cerințe adiționale: În cazul supunerii medicamentului controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare.	Medicament autorizat în Republica Moldova GMP
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexia Caisin** În calitate de: **Director executiv**

Ofertantul: **Medeferent Grup SRL** Adresa: **MD-6531, str. 31 August 1989, 42, s. Ruseni, r-l Anenii Noi, Republica Moldova**