

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-1730382522774 din 04.12.2024
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor cu destinație medicală specială pentru tratamentul pacienților cu scleroză multiplă, necesare pentru anul 2025”

	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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						
Lot.1	Interferonum beta-1a 44 mcg/0,5 ml	Blastoferon®	Argentina	Biosidus S.A.	ATC L03AB07. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: seringă preumplută. 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).	ATC L03AB07. Soluție injectabilă în seringă preumplută 44 mcg(12 MUI)/0,5 ml N 3x4. Subcutanat. Seringă preumplută. Medicament autorizat în Republica Moldova: CÎ 27827 din 27 mai 2022	Medicament autorizat în RM GMP
Lot.2	Interferonum beta-1b 250 mcg/ml				ATC L03AB08. Forma farmaceutică: pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: flacon cu pulbere + seringă preumplută cu solvent + adaptor pentru 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).		
Lot.3	Glatiramer acetate 40 mg/ml				ATC L03AX13. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: seringă preumplută. 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).		
Lot.4	Cladribinum 10 mg				ATC L04AA40. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsură: Comprimat(Divizarea în nr.de 1) 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).		

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-I Anenii Noi, Republica Moldova**