

## 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-1726575085251 din 24 octombrie 2024
Obiectul achiziției: <b>“Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului pacienților cu Hemofilia în scopul realizării Programului Național „Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2025”</b>

	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						
2	<b>Factor VIII de coagulare 1000 UI</b>	Beriate® 1000	Germania	CSL Behring GmbH	ATC B02BD02. 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 2025 (40%), II tranșă: Mai-August 2025 (30%), III tranșă: Septembrie-Decembrie 2025 (30%).	ATC B02BD02. 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	309300045
3	<b>Factor VIII de coagulare 500 UI</b>	Beriate® 500	Germania	CSL Behring GmbH	ATC B02BD02. 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	ATC B02BD02. Forma farmaceutică pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură: flacon. Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Aprilie 2025 (100%).	309300067

4	<b>Factor VIII de coagulare uman/Factor von Willebrand 500 UI/1200 UI (Ionco)</b>	Haemate® P 500 UI FVIII/1200 UI FVW	Germania	CSL Behring GmbH	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). *Transe de livrare:	ATC B02BD06. Forma farmaceutica pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Tranșe de livrare: -IMSP Institutul Oncologic: I tranșă: Ianuarie - Aprilie 2025 (40%), II tranșă: Mai - August 2025 (30%) , III tranșă: Septembrie - Decembrie 2025 (30%).	600010135
<b>TOTAL</b>							

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Igor Perepețița În calitate de Administrator

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_