

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 <u>ocds-b3wdp1-MD-1653930806280</u> din <u>13.07.2022</u>							
Obiectul achiziției: “ Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2022 (Lista de bază, repetat 2)”							
Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
21	Actovegin 80 mg (sau echivalentul) 40 mg/ml 2 ml	Actovegin 80 mg	Austria	Takeda Austria GmbH, Austria;	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola	GMP
38	Aminoplasma E 10% 500 ml	Aminoplasma 100 g/l cu electroliti	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
39	Aminoplasma Hepa 10% 500 ml	Aminoplasma Hepa 100 g/l	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP
60	Atracurii besilas 25 mg/2.5 ml	Atracurium Kalceks 25 mg/2.5 ml	Letonia	HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Kalceks SA, Letonia;	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	GMP
61	Atracurii besilas 50 mg/5 ml	Atracurium Kalceks 50 mg/5 ml	Letonia	HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Kalceks SA, Letonia;	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola	GMP
65	Bemiparinum 2500 UI/0.2 ml	Zibor 2500	Luxemburg	Rovi Contract Manufacturing, S.L., Spania;	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta	GMP
111	Ciprofloxacinum 200 mg/100 ml	Ciprofloxacin Injection USP 200 mg/100 ml	India	Otsuka Pharmaceutical India Private Limited, India;	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
121	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	Colistina Atb 1000000 UI	România	Antibiotice SA SC, România;	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
129	Diazepamum 10 mg/2 ml	Diazepeks	Letonia	HBM Pharma s.r.o., Slovacia; Grindeks SA, Letonia;Letonia	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificările tehnice ale	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	GMP
143	Enalaprilum 1.25 mg/1 ml	Enap 1.25 mg/1 ml	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia;	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila.	GMP
145	Enoxaparini natrium 2000 UI anti-Xa/0.2 ml	Clexane2000 UI (20 mg)/0,2 ml	România	Sanofi Winthrop Industrie, Franța; Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd (Chinoin Private Co. Ltd), Ungaria;	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.	GMP
146	Enoxaparini natrium 4000 UI anti-Xa/0.4 ml	Clexane 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	România	Sanofi Winthrop Industrie, Franța; Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd (Chinoin Private Co. Ltd), Ungaria;	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
166	Glucosum 10% 500 ml	Glucosum 10% 500 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului /ofertantului	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	GMP
169	Glucosum 5% 500 ml	Glucosum 5% 500 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului /ofertantului	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP
172	Heparini natrium 25000 UI/5 ml	Hepar 5000 UI/ml 5 ml	Republica Belarus	Belmedpreparati RUP, Republica Belarus;	ATC B01AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B01AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	GMP
176	Hydrogenii peroxydum 3% 1000 ml	Peroxid de hidrogen-Eladum	R.Moldova	Eladum Pharma SRL, Republica Moldova;	ATC D08AX01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC D08AX01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	GMP
186	Iopromidum 768,86 mg/ml 50 ml	Ultravist-370	Germania	Bayer AG, Germania;	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
212	Lipofundin 20% 100 ml	Lipofundin MCT/LCT 20%	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05BA02. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B05BA02. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
226	Meldonium 10% 5 ml	Mildronat	Letonia	Grindeks SA, Letonia;	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola	GMP
229	Meropenemum 1000 mg	Archifar 1 g	România	Medochemie Ltd (Factory C), Cipru;	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
230	Meropenemum 500 mg	Archifar 500 mg	România	Medochemie Ltd (Factory C), Cipru;	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
243	Metronidazolum 500 mg/100 ml	Metronidazole Injection USP (0,5 % w/v) Metrid	India	Otsuka Pharmaceutical India Private Limited, India;	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
246	Midazolamum 5 mg/5 ml	Midazolam 5 mg/5 ml	India	Swiss Parenterals Ltd	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului de referință.	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
250	Natrii chloridum 0.9% 100 ml	Natrii chloridum 0.9% 100 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului /ofertantului	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
255	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml	Natrii chloridum 0.9% 500 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului /ofertantului	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
256	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0,86 g+0,03 g+0,033 g/100 ml 500 ml	Soluție Ringer	Serbia	Hemofarm AD, Serbia;	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului/datiile produsului	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
263	Natrii oxybutyras 20% 10 ml	Oxibutirat de sodiu	Ucraina	Farmak SAP, Ucraina;	ATC N01AX11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea produsului/datiile produsului	ATC N01AX11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
282	Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500 U+4200 U+250 U	Mezym3500 U+4200 U+250 U	Germania	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Germania; Menarini-Von Heyden GmbH, Germania;	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea modelului/lotului/etichetului	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	GMP
308	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	Propofol-Lipuro 10 mg/ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP
309	Propofolum 10 mg/ml 50 ml	Propofol-Lipuro 10 mg/ml 50 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania;	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon	GMP
323	Simethiconum 40 mg	Espumisan 40 mg	Germania	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Germania;	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsul	GMP
324	Simethiconum 40 mg/ml 30 ml	Espumisan L 40 mg/ml 30 ml	Germania	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Germania;	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Picaturi orale sau Suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Picaturi orale sau Suspensie orala. Mod de administrare per os.	GMP
326	Spiritus aethylicus 70% 100 ml	Alcool etilic-ElaDum 70% 100 ml	R.Moldova	ElaDum Pharma SRL, Republica Moldova;	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	GMP
327	Spiritus aethylicus 96% 1000 ml	Alcool etilic-ElaDum 96% 1000 ml	R.Moldova	ElaDum Pharma SRL, Republica Moldova;	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon	GMP
329	Sterofundin ISO (sau echivalentul) 500 ml	Sterofundin ISO 500 ml	Germania	B. Braun Melsungen AG , Germania; B. Braun Medical SA, Spania;	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	GMP

Nr. lot	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
0	1	2	3	4	5	6	7
334	Sulpiridum 100 mg/2 ml	Eglonyl 100 mg/2 ml	Franta	Delpharm Dijon, Franța;	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	GMP
344	Tramadolum 100 mg/2 ml	Tramadolum 100 mg/2 ml	Slovenia	KRKA d.d., Novo mesto, Slovenia;	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.	GMP
353	Urapidilum 5 mg/ml 5 ml	Ebrantil 5 mg/ml 5 ml	Germania	Takeda Austria GmbH, Austria;	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola	GMP

Semnat:_____

Numele, prenumele: **Perepelita Igor**

În calitate de:

Director General

Ofertantul: "**Tetis International Co**" SRL

Adresa: **mun. Chisinau, Str. Calea Orheiului 103/3**