

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-1729176039561 din 19.11.2024
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor Dornase alfa 2500 U/2,5 ml și Tobramycinum 300 mg/4 ml, necesare IMSP Institutul Mamei și Copilului, 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	Dornase alfa 2500 U/2,5 ml + nebulizator						
1.1	Dornase alfa 2500 U/2,5 ml	Pulmozyme® 2500 U/2,5 ml; soluție de inhalat prin nebulizator	Elveția	Roche Diagnostics GmbH, Germania; Woodstock Sterile Solutions, Inc. , SUA; F. Hoffmann-La Roche AG, Elveția	ATC R05CB13. Forma farmaceutică: Soluție de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare: inhalatorie. Unitatea de măsură: fiolă. 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).	R05CB13; 2500 U/2,5 ml; soluție de inhalat prin nebulizator; inhalatorie	Autorizat în RM. Cod medicament 9200900745
1.2	Nebulizator	Sistem inhalare PARI BOY Classic (Nr. de catalog 130B1020)	Germania	PARI GmbH Spezialisten für effektive Inhalation	Nebulizatoarele vor fi oferite de către ofertant cu titlu gratuit. Nebulizatorul trebuie să fie compatibil cu medicamentul oferit pentru a fi administrat. Se acceptă ofertarea dispozitivelor medicale înregistrate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor); *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice incluse în Propunerea tehnică. În cazul în care produsul deține un cod de catalog, acesta se va indica în Propunerea tehnică, cu trimiterea la pagina de descriere a produsului în Propunerea tehnică. ** Ofertanții vor prezenta un extras/dovadă de înregistrare al dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web www.amdm.gov.md), cu indicarea/evidențierea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire).	Sistem inhalare PARI BOY® Classic: Compresor PARI BOY® Classic Nebulizator PARI LC SPRINT® Mască soft pentru adulți PARI Mască soft pentru copii PARI cu titlu gratuit, compatibil cu medicamentul oferit Pulmozyme® (Prospect Pulmozyme pag. 2) . Catalog produsului pag. 1-48	Autorizat în RM în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale : DM000621105
Lot 2	Tobramycinum 300 mg/4 ml	Bramitob 300 mg/4 ml; soluție pentru inhalare prin nebulizator	Austria	Genetic S.p.A., Italia; Chiesi Farmaceutici S.p.A, Italia	ATC J01GB01. Forma farmaceutică: Soluție pentru inhalare prin nebulizator. Mod de administrare: inhalatorie. Unitatea de măsură: container-unidoză de polietilenă. 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).	J01GB01; 300 mg/4 ml; soluție pentru inhalare prin nebulizator; inhalatorie	Autorizat în RM. Cod medicament 9220201539

Semnat:_____ Numele, Prenumele:**Moraru Grigore** În calitate de **Administrator**

Ofertantul: **DITA ESTFARM SRL** Adresa: **Chisinau, str-la Burebista 23**
