

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-1765549540218 din 31.12.2025
Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Insuficiența hipofizară/Nanism hipofizar, pentru anul 2026" repetat

	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 (Pentru copii cu statură mică idiopatică (ISS))	HHT 16 U.I. (5,32 mg)	Argentina	Biosidus S.A.U.	ATC: H01AC01. Formă 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). Notă: În RCP-ul medicamentului oferat, atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, se va regăsi obligator indicția terapeutică: statură mică idiopatică. *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).	ATC: H01AC01. Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă 16 U.I. (5,32 mg) + 1 ml N 1 + 1; sub cutan.; Unitatea de măsură - cură de tratament. Pentru copii cu statură mică idiopatică (ISS) - conform RCP Flacon - 5,32mg - 1705 flacoane. Medicament autorizat în Republica Moldova (28675) 9221102364 GMP PIC/S Suplimentar - seringi pentru administrarea medicamentului - 13 140 seringi, cu titlu gratuit (Seringă sterilă cu ac detașabil, pentru insulină 29G(x1/2) 1ml N1. DM000240103 Nr. catalog GT037-300 Seringă pentru insulină/MegaStar 29G(x1/2) 1ml N1 NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD., China	Medicament autorizat în Republica Moldova (28675) 9221102364 GMP PIC/S
2	Somatropinum ≥ 3,33 mg (Pentru copii cu Nanism hipofizar și genetic)	HHT 16 U.I. (5,32 mg)	Argentina	Biosidus S.A.U.	ATC: H01AC01. Formă 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).	ATC: H01AC01. Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă 16 U.I. (5,32 mg) + 1 ml N 1 + 1; sub cutan.; Unitatea de măsură - cură de tratament. Pentru copii cu Nanism hipofizar și genetic - conform RCP Flacon - 5,32mg - 6362 flacoane. Medicament autorizat în Republica Moldova (28675) 9221102364 GMP PIC/S Suplimentar - seringi pentru administrarea medicamentului - 36865 seringi, cu titlu gratuit (Seringă sterilă cu ac detașabil, pentru insulină 29G(x1/2) 1ml N1. DM000240103 Nr. catalog GT037-300 Seringă pentru insulină/MegaStar 29G(x1/2) 1ml N1 NINGBO GREETMED MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD., China	Medicament autorizat în Republica Moldova (28675) 9221102364 GMP PIC/S
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexia Caisin** În calitate de: **Director executiv**Ofertantul: **Medeferent Grup SRL** Adresa: **MD-6531, str. 31 August 1989, 42, s. Ruceni, r-l Anenii Noi, Republica Moldova**