

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-1698068471624 din 08.11.2023
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului pacienților cu Hemofilia în scopul realizării Programului Național „Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2024, 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	Factor IX de coagulare 1000 UI	Octanine F 1000 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria	ATC B02BD04. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor). 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 2024 (40%), II tranșă: Mai-August 2024 (30%) , III tranșă: Septembrie- Decembrie 2024 (30%). - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Februarie 2024 (50%), II tranșă: Septembrie 2024 (50%).	B02BD04;1000 UI;10 ml;pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	Autorizat în RM
2	Factor VIII de coagulare 1000 UI	Octanate 1000 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria; Octapharma AB, Suedia	ATC B02BD02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură: flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor). 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 2024 (40%), II tranșă: Mai-August 2024 (30%) , III tranșă: Septembrie- Decembrie 2024 (30%). *Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Februarie 2024 (50%), II tranșă: Septembrie 2024 (50%).	B02BD02;1000 UI;10 ml;pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	Autorizat în RM
3	Factor VIII de coagulare 500 UI	Octanate 500 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma AB, Suedia; Octapharma S.A.S., Franța; Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria	ATC B02BD02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor). Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).*Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Februarie 2024 (50%), II tranșă: Septembrie 2024 (50%).	B02BD02;500 UI;10 ml;pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	Autorizat în RM

4	Factor VIII de coagulare uman/Factor von Willebrand 500 UI/1200 UI (Ionco)				ATC B02BD06. Forma farmaceutica pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor). 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 2024 (40%), II tranșă: Mai-August 2024 (30%) , III tranșă: Septembrie- Decembrie 2024 (30%).		
5	Factor Willebrand 500 UI (Imcopil)				ATC B02BD06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor)** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).*Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Februarie 2024 (50%), II tranșă: Septembrie 2024 (50%).		
6	Factor Willebrand 500 UI/ Factor VIII de coagulare 500 UI Factor Willebrand 500 UI/ Factorul VIII de coagulare 500UI	Wilate® 500 500 UI/500 UI pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Austria	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H, Austria; Octapharma Dessau GmbH, Germania	ATC B02BD06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor). Declarație privind respectarea condițiilor speciale de păstrare a medicamentelor pe parcursul livrării, (2°C - 8°C).*Tranșe de livrare: - IMSP Institutul Mamei și Copilului: I tranșă: Februarie 2024 (50%), II tranșă: Septembrie 2024 (50%).	B02BD06;500 UI/500 UI;5 ml;pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;i/v;N1 + 1	Autorizat în RM
TOTAL							

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

Ofertantul: SRL DITA ESTFARM Adresa: mun. Chisinau, str. Burebista, 23