

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-1778071966392 din 14.05.2026
Obiectul de achiziție: „Achiziționarea produselor radiofarmaceutice necesare IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală, pentru anul 2026”

	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	Tc 99m - ACID OXIDRONIC (analog Technescan HDP)	Technescan HDP	Olanda	Curium Netherlands B.V.	<p>Tc 99m - ACID OXIDRONIC (analog Technescan HDP). Forma farmaceutică - Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice. Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta:</p> <p>a) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de până la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului – declarația va fi confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 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).</p>	<p>Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice - pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă; 3 mg N5. Flacon. V09BA01. Medicament autorizat în Republica Moldova (30635). 9250303707 - Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni. -Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de până la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului.</p>	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova (30635). 9250303707
2	Acidum N-[2,4,6-trimethyl-3-bromacetanilid]-iminodiacetic (analog MbriDa) sau Mebrofenin [N-(3-bromo-2,4,6-trimethylphenyl-carbamoylmethyl)-iminodiacetic acid] (analog Bromo-Biliaron (BrIDA)				<p>Acidum N-[2,4,6-trimethyl-3-bromacetanilid]-iminodiacetic (analog MbriDa) sau Mebrofenin [N-(3-bromo-2,4,6-trimethylphenyl-carbamoylmethyl)-iminodiacetic acid] (analog Bromo-Biliaron (BrIDA)). Kit pentru scintigrafia hepatobiliară. Forma farmaceutică - Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă (Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice). Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta:</p> <p>a) Declarație prin care se garantează livrarea kitului (ligandului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de până la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului – declarația va fi confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 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), se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP (valabil la data deschiderii ofertelor), care va confirma respectarea cerințelor de fabricare a produselor radiofarmaceutice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 2. Rezumatul caracteristicilor produsului – RCP (Summary of product characteristics), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 3. Dovada autorizării medicamentului: - 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>		

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