

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-1744096214744
Obiectul achiziției: Achiziționarea produselor radiofarmaceutice necesare instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produ-cătorul	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
Bunuri						
Tc 99m - ACID PENTETIC (analog Technescan DTPA)	Technescan DTPA	Olanda	Curium Netherlands B.V.	Tc 99m - ACID PENTETIC (analog Technescan DTPA) Forma farmaceutică – Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice. Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta: 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;	Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice - pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă; flacon; 20,8 mg N5. V09CA01. Medicament autorizat în Republica Moldova. - Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova

				<p>b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de pînă la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului – declarația va fi confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;</p> <p>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>Acidum methylene-diphosphonicum (Acidum medronicum) (analog MDP Tc-^{99m}Tc-10)</p>	<p>Mon.MDP kit</p>	<p>Turcia</p>	<p>Eczacıbaşı Monrol Nükleer Ürünler Sanayi ve Ticaret A.S.</p>	<p>Kit pentru scintigrafia sistemului osos. Forma farmaceutică - Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă (Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice). Unitatea de măsură - Flacon. Ofertantul va prezenta: a) Declarație prin care se garantează livrarea kitului (ligandului) cu termen de</p>	<p>Kit pentru preparat radiofarmaceutic - pentru scintigrafia sistemului osos. Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă; flacon; 10 mg N5. V09BA01. Medicament ne-autorizat în Republica Moldova.</p>	<p>GMP Medicament ne-autorizat în Republica Moldova CÎ țara de origine- Turcia</p>

			<p>valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;</p> <p>b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de pînă la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului – declarația va fi confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>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 cerințele de fabricare a produselor radiofarmaceutice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>2. Rezumatul caracteristicilor produsului – RCP (Summary of product characteristics), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>3. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European</p>	<p>Documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP; - Certificat de înregistrare în țara de origine; - RCP. <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p>	
--	--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

				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).		
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)	Bromo-Biliaron	Ungaria	Radiopharmacy Laboratory Ltd. (prod.: Medi-Radiopharma Kft., Ungaria)	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 hepatică. 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: 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;	Kit pentru preparat radiofarmaceutic - pentru scintigrafia hepatică. Cod: Br-IDA (Tc-MR-12) Forma farmaceutică - Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă 5 mg N6. Flacon. V09BA04. Medicament ne-autorizat în Republica Moldova. Documente: - Certificat GMP; - Certificat de înregistrare în țara de origine; - RCP. - Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.	GMP Medicament ne-autorizat în Republica Moldova CÎ țara de origine- Ungaria

				<p>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> <ol style="list-style-type: none">1. Certificat GMP (valabil la data deschiderii ofertelor), care va confirma respectarea cerințele 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).		
Albumina umana (in macroagregate) (MAA)	Pulmocis	Franța	Cis Bio International	<p>Albumina umana (in macroagregate) (MAA). Kit pentru scintigrafia pulmonară de perfuzie. Forma farmaceutică – Pulbere pentru suspensie injectabilă (Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice).</p> <p>Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta: 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).</p>	<p>Kit pentru preparat radiofarmaceutic - pentru scintigrafia pulmonară de perfuzie.</p> <p>Pulbere pentru suspensie injectabilă; flacon; 2 mg N5. V09EB01.</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova.</p> <p>Documente: - Certificat GMP; - Certificat de înregistrare în țara de origine; - RCP.</p> <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p>	<p>GMP</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova CÎ țara de origine- Franța</p>

				<p>În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova, se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP (valabil la data deschiderii ofertelor), care va confirma respectarea cerințele de fabricare a produselor radiofarmaceutice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>2. Rezumatul caracteristicilor produsului – RCP (Summary of product characteristics), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>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>		
Fludeoxyglucosum (18F) 200-2500 MBq	Fludeoxiglucoză (18F) Monrol	România	Monrol Europe SRL, S.C.	Forma farmaceutică - Soluție injectabilă. Unitatea de măsură - doză. Instituția medico-sanitară publică beneficiară va informa operatorul economic desemnat	Soluție injectabilă 200-2200 MBq/ml 10ml N1 (flacon); unitatea de măsură – doză. V09IX04. Medicament autorizat în Republica Moldova.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova

				<p>cîștigător în privința valorii dozelor necesare (radioactivității), în mod preventiv. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per doză.</p> <p>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>Momentul livrării va fi coordonat de operatorul economic desemnat cîștigător, în mod prealabil, înainte de livrare, cu beneficiarul, luînd în considerare termenul de valabilitate total al produsului (24 ore din momentul fabricării);</p> <p>Ofertantul desemnat cîștigător va prezenta, la momentul livrării, Autorizația radiologică parțială de import (valabilă</p>	
--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

				la momentul livrării) și/sau alte documente prevăzute în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 727/2014, eliberate de către Agenția Națională de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice.		
Generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate) 18-20 GBq (la data predării-primirii generatorului)	Ultra Technekow FM 2,15-43,00 GBq	Olanda	Curium Netherlands B.V.	<p>Generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate), Forma de prezentare - generator de radionuclizi. Unitatea de măsură - bucată. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per bucată. Ziua livrării Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate) și calibrării eluției de Tc99m (ziua predării-primirii generatorului) – ziua de luni. Radioactivitatea în ziua calibrării eluției (luni) – 18-20 GBq (instituția medico-sanitară publică va informa preventiv operatorul economic desemnat cîștigător, astfel încît termenul cuprins între data solicitării și data livrării produsului va fi de pînă la 1 săptămîină).</p> <p>Accesorii: Generatoarele vor fi însoțite de:</p> <p>a) flacoane cu conținut de eluent (de ex. soluție de clorură de sodiu 9 mg/ml) steril și apirogen, pentru asigurarea efectuării a cel puțin 14 eluări;</p>	<p>Generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate)</p> <p>Generator de radionuclizi; Ziua livrării/calibrării eluției de Tc99m – ziua de luni. Radioactivitatea în ziua calibrării eluției (luni) – 18-20 GBq; Bucată; 2,15-43 GBq N1. V09FX01.</p> <p>Medicament autorizat în Republica Moldova.</p> <p>Accesorii: a) flacoane cu conținut de eluent - fiecare generator este furnizat cu un flacon eluent (Eluent vial) cu 100 ml soluție clorură de sodiu 0,9% sterilă și apirogenă, pentru cel puțin 14 eluări. La solicitare, vor fi livrate flacoane suplimentare cu conținut de eluent; b) 14 flacoane de evacuare/de eluție; c) flacoane ecranate pentru protecția flaconului de evacuare/de eluție (elution</p>	<p>GMP</p> <p>Medicament autorizat în Republica Moldova</p>

				<p>b) 14 flacoane de evacuare/de eluție;</p> <p>c) flacoane ecranate pentru protecția flaconului de evacuare/de eluție (elution shield) – în mod obligatoriu, odată cu livrarea primului generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Perchnetate) și, ulterior, după caz, ulterior la solicitarea instituției beneficiare;</p> <p>(grosimea pereților de plumb ale flaconului ecranat trebuie să fie suficientă pentru a reduce la minimum riscul de iradiere a personalului);</p> <p>d) flacoane protectoare ale acului generatorului (needle protector) – în caz de necesitate, la solicitarea instituției beneficiare;</p> <p>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</p>	<p>shield) – în mod obligatoriu, odată cu livrarea primului generator – da, ulterior, în caz de necesitate, la solicitarea instituției beneficiare .</p> <p>d) flacoane protectoare ale acului generatorului (needle protector) – în caz de necesitate, la solicitarea instituției beneficiare.</p> <p>Se va prezenta instituțiilor beneficiare:</p> <p>a) Descrierea tehnică a generatorului contractat, în limba română și</p> <p>b) Manualului de utilizare al generatorului</p> <p>Se va prezenta instituțiilor beneficiare, la momentul fiecărei livrări:</p> <p>a) Certificatul de calitate eliberat de producător și</p> <p>b) Autorizația radiologică parțială de import și/sau alte documente în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 727/2014 și Hotărârea Guvernului nr. 1210/2016.</p> <p>c) Certificatul de calitate eliberat de AMDM.</p>	
--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

				<p>publicate pe pagina oficială a AMDM).</p> <p>Ofertantul desemnat câștigător va prezenta instituțiilor beneficiare, cu cel puțin 2 săptămâni înainte de realizarea primei livrări a generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate):</p> <p>a) Descrierea tehnică a generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate) contractat, în limba română și</p> <p>b) Manualului de utilizare al generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate).</p> <p>Ofertantul desemnat câștigător va prezenta instituțiilor beneficiare, la momentul fiecărei livrări:</p> <p>a) Certificatul de calitate eliberat de producător și</p> <p>b) Autorizația radiologică parțială de import (valabilă la momentul livrării) și/sau alte documente prevăzute în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 727/2014 și Hotărârea Guvernului nr. 1210/2016, eliberate de către Agenția Națională de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice.</p>		
Technetium (99m TC) sestamibi (analog Stamicis)	Stamicis	Franța	Cis Bio International	<p>Technetium (99m TC) sestamibi (analog Stamicis). Forma farmaceutică - Trusă (kit) pentru preparate</p>	Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice - pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă ; flacon; 1 mg N5. V09GA01.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova

				<p>radiofarmaceutice. Unitatea de măsură - Flacon.</p> <p>Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon.</p> <p>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;</p> <p>b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de pînă 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</p>	<p>Medicament autorizat în Republica Moldova.</p> <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p>	
--	--	--	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

				publicate pe pagina oficială a AMDM).		
Stannous (II) chloride dihydrate (analog Colloid MTcK-2) sau Sodium phytate (analog Fyton Tc-Ik-2)	Ultratag® RBC	Olanda	Curium Netherlands B.V.	<p>Kit pentru scintigrafia hepatică. Forma farmaceutică - Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă. Unitatea de măsură - Set.</p> <p>Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon.</p> <p>Se admite depunerea ofertelor alternative (operatorii economici pot depune fie doar oferta de bază, fie doar oferta alternativă, fie atât oferta de bază, cât și oferta alternativă)</p> <p><i>Notă! Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor. În regim prioritar vor fi examinate ofertele de bază per lot. În cazul lipsei sau neconformității ofertelor de bază, se va purcede la evaluarea ofertelor alternative. Cerințe minime obligatorii față de oferta alternativă (în cazul în care se depune ofertă alternativă): Kit pentru preparat radiofarmaceutic - pentru scintigrafia hepatică.</i></p> <p>Ofertantul va prezenta (atât în cazul depunerii ofertei de bază, cât și în cazul depunerii ofertei alternative):</p> <p>1. Certificat GMP (valabil la data deschiderii ofertelor),</p>	<p>Ofertă alternativă - Stannous (II) chloride dihydrate:</p> <p>Kit pentru preparat radiofarmaceutic - volumului de sânge, inclusiv metoda „primul pasaj” și examinarea echilibrului „multiple-gate”, localizarea sângerării gastrointestinale, examinarea leziunilor hepatice, în special diferențierea dintre hemangioame și alte leziuni, cum ar fi ca hepatoame, chisturi și abcese (din RCP Olandez).</p> <p>Globulele roșii marcate cu Technetium Tc 99m sunt utilizate pentru imagistica bazinului de sânge, inclusiv imagistica de primă trecere cardiacă și imagistica de echilibru cu blocare și pentru detectarea locurilor de sângerare gastrointestinală. (RCP Australian).</p> <p>Indicatiile majore sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Angiocardioscintigrafie pentru: - Evaluarea fracției de ejeție ventriculară, 	<p>GMP</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova CÎ țara de origine-Olanda</p>

				<p>care va confirma respectarea cerințele de fabricare a produselor radiofarmaceutice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>2. Rezumatul caracteristicilor produsului – RCP (Summary of product characteristics), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>3. 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;</p> <p>4. 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. În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova, se va prezenta dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din</p>	<p>- Evaluarea mișcării peretelui cardiac global și regional,</p> <p>- Imagistica fazei miocardice.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Imagistica perfuziei organelor și anomaliilor vasculare. • Diagnosticul și localizarea sângerării gastro-intestinale oculte. <p>B Determinarea volumului sanguin.</p> <p>C Scintigrafia splinei. (RCP Danemarca)</p> <p>Eritrocitele marcate cu tehnețiu (^{99m}Tc) sunt utilizate pentru imaginea circulației sanguine, inclusiv angiografia cu radionuclizi cu circulație directă, ventriculografia cu radionuclizi de echilibru, pentru a detecta localizarea sângerării în tractul digestiv, pentru a examina leziunile hepatice (în principal pentru a distinge între hemangioame și alte tulburări precum ca hepatoame, chisturi și abcese) și pe venografie atunci când se suspectează o venă profundă tromboză. (RCP Slovacia)</p> <p>Pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă 96mcg + 1 seringă preumplută cu</p>	
--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

				<p>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>	<p>solvent (1) + 1 seringă preumplută cu solvent (2); flacon + 2 seringi preumplute; 96 mcg N5; V09DB04/V09AG06 (Radiofarmaceutice de diagnostic, sistem hepatic și reticuloendotelial).</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova.</p> <p>Documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP; - Certificat de înregistrare în țara de origine; - RCP <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p> <p>Acest medicament este doar pentru uz diagnostic. O etichetare in vivo sau in vivo/in-vitro pentru eritrocite pentru scintigrafia bazinului de sânge.</p> <p>Indicatiile majore sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Angiocardioscintigrafie pentru: <ul style="list-style-type: none"> - Evaluarea fracției de ejeecție ventriculară, - Evaluarea mișcării peretelui cardiac global și regional, 	
--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					<p>- Imagistica fazei miocardice.</p> <ul style="list-style-type: none">• Imagistica perfuziei organelor și anomaliilor vasculare.• Diagnosticul și localizarea sângerării gastro-intestinale oculte. <p>B Determinarea volumului sanguin.</p> <p>C Scintigrafia splinei. (RCP Danemarca)</p> <p>Componentele individuale ale trusei UltraTag® RBC nu sunt destinate administrării directe la pacient.</p> <p>Sunt destinate preparării eritrocitelor marcate cu tehnețiu (99mTc). Doar eritrocitele marcate pot fi administrate pacientului, nu componentele individuale ale trusei.</p> <p>Eritrocitele marcate cu tehnețiu (99mTc) sunt utilizate pentru imaginea circulației sanguine, inclusiv angiografia cu radionuclizi cu circulație directă, ventriculografia cu radionuclizi de echilibru, pentru a detecta localizarea sângerării în tractul digestiv, pentru a examina leziunile hepatice (în principal pentru a distinge între hemangioame și alte tulburări precum ca</p>	
--	--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					heptoame, chisturi și abcese) și pe venografie atunci când se suspectează o venă profundă tromboză. (RCP Slovacia)	
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;</p> <p>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</p>	<p>Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice - pulbere liofilizată pentru soluție injectabilă; 3 mg N5; Flacon. V09BA01.</p> <p>Medicament autorizat în Republica Moldova.</p> <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p>	<p>GMP</p> <p>Medicament autorizat în Republica Moldova</p>

				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).		
Tc 99m-ALBUMINA UMANA (nanocoloidă) (analog NanoScan)	Nano-Scan (Tc-MR-7)	Ungaria	Radiopharmacy Laboratory Ltd. (prod.: Medi-Radiopharma Kft., Ungaria)	<p>Kit pentru scintigrafia pulmonară de perfuzie. Forma farmaceutică – Pulbere pentru suspensie injectabilă. Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; - 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 	<p>Kit pentru preparat radiofarmaceutic - pentru limfoscintigrafie.</p> <p>Pulbere pentru soluție injectabilă; 0,5 mg N6; Flacon. V09DB01.</p> <p>Cod: Tc-MR-7</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova</p> <p>Documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP; - Certificat de înregistrare în UK; - RCP. <p>- Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni.</p>	<p>GMP</p> <p>Medicament ne-autorizat în Republica Moldova CÎ UK.</p>

				<p>Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova, se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP (valabil la data deschiderii ofertelor), care va confirma respectarea cerințele de fabricare a produselor radiofarmaceutice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>2. Rezumatul caracteristicilor produsului – RCP (Summary of product characteristics), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>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 Caisîn** 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**

