

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-1661869162136 din 17.10.2022
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2023”

	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						
1,1	Daclatasvirum 60 mg	Daclaget 60 mg	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	ATC J05AX14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).Tranșe de livrare: I tranșă: 60% pînă la data de 15 februarie 2023, II tranșă: 40 % octombrie 2023.	ATC J05AP07. Forma farmaceutica Comprimate filmate 60mg N7x4. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 60% pînă la data de 15 februarie 2023, II tranșă: 40 % octombrie 2023.	GMP
1,2	Sofosbuvirum 400 mg	Cuverol 400 mg	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	ATC J05AX15. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 60% pînă la data de 15 februarie 2023, II tranșă: 40 % octombrie 2023.	ATC J05AP08. Forma farmaceutica Comprimate filmate 400mg N28. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 60% pînă la data de 15 februarie 2023, II tranșă: 40 % octombrie 2023.	GMP

2	Entecavirum 1 mg	Barcavir 1	Bangladesh	Incepta Pharmaceuticals Ltd.	ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: iunie 2023.	ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimat filmate 1mg N10. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor): 1. Certificat GMP 2. Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine Tranșe de livrare: I tranșă: iunie 2023.	GMP
3	Glecaprevirum + Pibrentasvirum 100 mg+40 mg				ATC J05AP57. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: iunie 2023.		
4	Ledipasvirum+Sofosbuvirum* 90 mg + 400 mg	Twinvir	Bangladesh	Incepta Pharmaceuticals Ltd.	ATC J05AX15. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.	ATC J05AP51. Forma farmaceutica Comprimat filmate 90mg+400mg N6. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor): 1. Certificat GMP 2. Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.	GMP
5	Peginterferonum alfa-2a 135 mcg				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.		
6	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru ambulator)				ATC L03AA04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta. 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.		
7	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru staționar)				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta sau sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta sau seringa preumpluta. 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.		

8	Velpatasvirum+Sofosbuvirum 100 mg+400 mg	Velpaget	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	<p>ATC J05AP55. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. 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), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului);</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.</p>	<p>ATC J05AP55. Forma farmaceutica Comprimate filmate 100mg+400mg N28. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p>Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor):</p> <p>1. Certificat GMP</p> <p>2. Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine</p> <p>Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.</p>	GMP
TOTAL							

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**