

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: ocde-b3wdp1-MD-1661869162136 din _____
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatare 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						
6	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru ambulator)	Pegnano	Vietnam	Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd.	ATC L03AA04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.	1609140027 Pegnano soluție injectabilă în seringă preumplută 180 mcg/0,5 ml N1 Peginterferonum alfa-2a L03AB11 24 25428 06/03/2019 Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd. Vietnam	GMP
7	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru staționar)	Pegnano	Vietnam	Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd.	ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta sau sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută /flacon+ seringă. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: martie 2023.	1609140027 Pegnano soluție injectabilă în seringă preumplută 180 mcg/0,5 ml N1 Peginterferonum alfa-2a L03AB11 24 25428 06/03/2019 Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd. Vietnam	GMP
8	Velpatasvirum+Sofosbuvirum 100 mg+400 mg	Velsof	India	M/S Hetero Labs Ltd	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); 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.	Velsof (Velpatasvirum+Sofosbuvirum 100 mg+400 mg), N28, M/s Hetero Labs Ltd., India	GMP
TOTAL							

Semnăt: _____ Numele, Prenumele: Sili Oleg În calitate de Director

Ofertantul: ESCULAP-FARM SRL Adresa: mun. Chișinău, bd. Dacia 58/10