

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă - în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației:	Licitație nr.ocds-b3wdp1-MD-1621260566538			Data: 17/06/2021			Alternativ nr.:
Denumirea licitației	Achiziționarea vaccinului antigripal tetravalent pentru sezonul gripal 2021/2022 (repetat 1)			Lot: 1			Pagina: din
Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor (Denumirea Comuna Internațională)	Modelul articolului (Denumirea comercială)	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință (GMP)
1	2	3	4	5	6	7	8
33600000-6	Vaccin antigripal tetravalent (virion fragmentat, inactivat) 1 doză 0,5ml	VaxigripTetra®	Franța	Sanofi Pasteur, Franța (PROD: Sanofi Aventis Zrt., Ungaria; Sanofi Pasteur SA, Franța;)	ATC J07BB02. Vaccin antigripal tetravalent în seringă pre-umplută, monodoză 0,5ml. Se acceptă preparat autorizat în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor. Se va prezenta Declarație prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisiera de nord, până la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să corespundă celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisiera de nord: Egg-based Vaccines • - an A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like virus; • - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; • - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; and • - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. Cell- or recombinant-based Vaccines • - an A/Wisconsin/588/2019 (H1N1)pdm09-like virus; • - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; • - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; and • - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. *Rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a virsei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vârsta de la 6 luni și femeilor gravide. *Declarație din partea ofertantului prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii. *Declarație prin care se garantează că, termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni. *Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de -certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului. *Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei. *Cerințe către ambalajul primar și secundar: 1. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui; - Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării). 2. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.	ATC J07BB02. Vaccin antigripal tetravalent, inactivat (virion fragmentat), suspensie injectabilă în seringă preumplută, monodoză 0,5ml, N1. Autorizat în Republica Moldova - cod medicamentului 2200110174 .Declarație prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisiera de nord, până la momentul livrării. - atașat la oferta . Compoziția antigenică a vaccinului corespunde celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisiera de nord: Egg-based Vaccines • - an A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like virus; • - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; • - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; and • - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. Cell- or recombinant-based Vaccines • - an A/Wisconsin/588/2019 (H1N1)pdm09-like virus; • - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; • - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; and • - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. *Rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a virsei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vârsta de la 6 luni și femeilor gravide. - atașat la oferta *Declarație din partea ofertantului prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii. - atașat la oferta *Declarație prin care se garantează că, termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni. - atașat la oferta *Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de -certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului. - confirmat *Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei. - atașat la oferta *Cerințe către ambalajul primar și secundar: - confirmat 1. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui; - Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării). 2. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii. - confirmat	GMP
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Iurie Chirtoacă în calitate de: Administrator
Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, str.Burebista 23