

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1694611793350
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Kononovlov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a 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
1	Penicillaminum* 250 mg	Cuprenil comprimate filmate 250mg N100	Polonia	Teva Operations Poland Sp. Z o.o.	ATC M01CC01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.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: 1.Certificat GMP – copie, în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024.	ATC M01CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *1.Certificat GMP – copie, în limba engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024.	GMP, autorizat în EU/EAA (Polonia)

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1694611793350
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Kononov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a 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
2	Zinci sulfas* 124 mg	Zincteral-Teva comprimate filmate 124mg N150	Polonia	Teva Operations Poland Sp. Z o.o.	ATC A12CB01. Forma farmaceutica Comprimate. 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: 1.Certificat GMP – copie, în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).Tranșe de livrare: I tranșă: Martie-Aprilie 2024.	ATC A12CB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. Medicament neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *1.Certificat GMP – copie, în limba engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie-Aprilie 2024.	GMP, autorizat în EU/EAA (Polonia)

Numele, Prenumele
În calitate de

Ofertantul
Adresa
Contact

Vlad Chitic
Director executiv

"Lismedfarm" SRL
sos. Muncesti 167/B, Chișinău
022-56-94-91, 022-55-64-38

Reprezentantul solicitantului
Telefonul solicitantului
E-mailul solicitantului

Semnatura
(electronica) ofertantului

Macari Doina
+37322222490
doina.macari@capcs.md