

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-1694178513011 din 12.10.2023							
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Transplant pentru anul 2024”							

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciu lui	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						
8	Imunoglobulinum humanum antihepaticum 2000 UI/40 ml	Hepatect CP	Germania	Biotest Pharma GmbH	ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.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, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui 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).(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1).Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024, II tranșă: Iulie 2024, III tranșă: Octombrie 2024	17532;Hepatect CP;;flacon;2000 UI, 40 ml;;Biotest Pharma GmbH;Germania	GMP
9	L-ornitina-L-aspartat/Ornithinum/Ornithinum aspartatum 500 mg/ml	Larnamin	Ucraina	Farmak SA	ATC A05BA. Forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024.	1209310017 Larnamin, concentrat pentru soluție perfuzabilă 500 mg/ml 10 ml N5x2 L-ornitină-L-aspartat A05BA 24 27902 27/06/2022 Farmak SA Ucraina	GMP
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele: _Sili Oleg_ În calitate de Director

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