

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-1657794007460
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentului Cladribinum 1 mg/ml 10 ml sau 2 mg/ml 5 ml, conform necesității IMSP Institutul Oncologic, pentru anul 2022, repetat

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	Cladribinum 1 mg/ml 10 ml sau 2 mg/ml 5 ml	OCLADRA® 2MG/ML SOL. INJ. ÎN FLACOANE 5ML N1	Turcia	Onko Ilac San. Ve. Tic. A.S., cu deținatorul licenței Biem Ilac San. Ve. Tic. A.S.	ATC L01BB04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf sau sol. inj. Mod de administrare i/v sau s/cutan. Unitatea de masura flacon. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). ** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine.Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	ATC L01BB04. Forma farmaceutica sol. inj. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura flacon. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor)	GMP, Autorizat în țara de origine

 Numele, Prenumele
În calitate de

Vlad Chitic
Director executiv

Reprezentantul solicitantului

Telefonul solicitantului

E-mailul solicitantului

Macari Doina
+37322222490
doina.macari@capcs.md

Ofertantul

Adresa

Contact

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

Semnatura

(electronica) ofertantului