

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: ocodch/ndp/MD-171/2076653001 din 12.07.2024

Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Învățarea la Școală (NANIS) în școli, pentru anul 2025-2027, repetat 1"

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea medicamentului/bunului/serviciului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică detaliată solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică detaliată propusă de către ofertant	Standard de referință
Nr. Lot	1	2	3	4	5	6	7
1	Nimetoprim 3,33 mg	Anestezic 101/2/3,33mg	China	Jinghai Jintan Biotechnology Group Co., Ltd	<p>ATC: H01AC01. Forma farmaceutică: Pulb. solub. inj. am. sol. inj. Mod de administrare: sub cutan. Unitatea de masura mg.</p> <p>1. La etapa de fabricație a produsului trebuie să se respecte:</p> <p>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (în momentul deschiderii ofertelor) sau</p> <p>2. medicamente autorizate (în momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Contractului de achiziție de medicamente din cadrul Agenției Medicamentelor și a Departamentelor Medicale (AMDM), incluziv în Republica Moldova producătorii medicamentelor create pentru înlocuirea echivalentelor în termen de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conținutul informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau</p> <p>3. medicamente reautorizate în Republica Moldova (în momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>4. Criterii adiționale:</p> <p>La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente reautorizate în RM), în cazul medicamentelor reimportate contribuția de stat preventivă (conținutul Ordinului nr. 23/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată medicamentelor beneficiarilor (BDF) și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și/sau sociale + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității.</p> <p>Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. R/64-000091 din 07/04/2022 cu privire la prezentarea cererilor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare (după: https://www.legis.md/publications/legis/2022/000091_12) și/sau, astfel încât să fie asigurată prezentarea la ICCM a unei cantități suficiente de medicamente pentru celi pacienți în analiză de laborator.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. R/64-000091 din 07/04/2022 prevede cantitatea pentru 3 analize de laborator.</p> <p>Notă: La etapa de ofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (în momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor reautorizate constituie termen de respingere a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatori economici care vor oferi medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>	ATC: H01AC01. Forma farmaceutică: Pulb. solub. inj. Mod de administrare: sub cutan. Unitatea de masura mg.	Nimetoprim (IMP)
TOTAL:							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Gheorghe Gutan** în calitate de : **Administrator**
Ofertantul: **ICS "Farmila" SRL** Adresa: mun.Chisinau, str. Ciocana 8/1