

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-1737641007331 din 23.01.2025
Obiectul achiziției: Medicamente și diagnosticanți de uz veterinar

Denumirea bunurilor/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
Bunuri						
Lotul 1						
Momeli vaccinale contra virusului rabic pentru imunizarea faunei sălbatice	Rabadrop	Cehia	Bioveta	Vaccinul antirabic sub formă de momeli vaccinale pentru distribuție manuală care trebuie să îndeplinească următoarele cerințe minime : 1) să fie înregistrat în Republica Moldova în conformitate cu prevederile Legii nr. 119 din 05.07.2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar; 2) să conțină tulpini vaccinale vii, atenuate; 3) să fie destinate imunizării orale a vulpilor; 4) să fie apte pentru distribuția manuală de către medicii veterinari ANSA; 5) să fie inofensive pentru speciile țintă și pentru alte animale sălbatice și domestice; 6) să fie eficiente în imunizarea vulpilor vaccinate cu o doză individuală de vaccin; 7) perioada de valabilitate să fie de minim 12 (doisprezece) luni de la data livrării. La livrare, fiecare lot de	Vaccinul antirabic sub formă de momeli vaccinale pentru distribuție manuală va îndeplini următoarele cerințe minime : 1) să fie înregistrat în Republica Moldova în conformitate cu prevederile Legii nr. 119 din 05.07.2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar; 2) să conțină tulpini vaccinale vii, atenuate; 3) să fie destinate imunizării orale a vulpilor; 4) să fie apte pentru distribuția manuală de către medicii veterinari ANSA; 5) să fie inofensive pentru speciile țintă și pentru alte animale sălbatice și domestice; 6) să fie eficiente în imunizarea vulpilor vaccinate cu o doză individuală de	ISO, GMP

				<p>momeli vaccinale antirabice este obligatoriu a fi însoțit de buletinul de analiză eliberat de producător, de certificatul de serie pentru medicamente de uz veterinar eliberat de producător, de certificatul de eliberare oficială a seriei pentru medicamente de uz veterinar imunologice eliberat de autoritatea competentă dintr-un stat membru UE conform cerințelor EDQM (European Directorate for Quality Medicine), precum și de buletinul de analiză pentru testarea stabilității titrului viral în condiții de teren. Livrare – în două tranșe: pentru Campania I de vaccinare pe parcursul lunilor martie-aprilie 2025 vor fi livrate 50 000 bucăți, pentru Campania II de vaccinare pe parcursul lunilor octombrie-noiembrie 2025 vor fi livrate 50 000 bucăți. 1 buc. = 1 momeală</p>	<p>vaccin; 7) perioada de valabilitate să fie de minim 12 (doisprezece) luni de la data livrării. La livrare, fiecare lot de momeli vaccinale antirabice este obligatoriu a fi însoțit de buletinul de analiză eliberat de producător, de certificatul de serie pentru medicamente de uz veterinar eliberat de producător, de certificatul de eliberare oficială a seriei pentru medicamente de uz veterinar imunologice eliberat de autoritatea competentă dintr-un stat membru UE conform cerințelor EDQM (European Directorate for Quality Medicine), precum și de buletinul de analiză pentru testarea stabilității titrului viral în condiții de teren. Livrare – în două tranșe: pentru Campania I de vaccinare pe parcursul lunilor martie-aprilie 2025 vor fi livrate 50 000 bucăți, pentru Campania II de vaccinare pe parcursul lunilor octombrie-noiembrie 2025 vor fi livrate 50 000 bucăți. 1 buc. = 1 momeală</p>	
Lotul 2						
Medicament de uz veterinar imunologic pentru vaccinarea speciilor de animale receptive la virusul rabic (câini, pisici, bovine, ovine, caprine și cabaline)	Biocan R	Cehia	Bioveta	<p>unitatea de măsură se consideră: 1 buc = 1 doză, 1 doză = cantitatea de medicament de uz veterinar imunologic capabilă să imunizeze o bovină matură. 1flacon/fiolă - maxim 10 doze. Formă lichidă dizolvată, formă lichidă concentrată sau formă liofilizată însoțite de diluant conform specificațiilor din prospectul medicamentului de uz veterinar imunologic. Diluantul trebuie să fie ambalat în flacoane/fiole în volumul strict necesar diluării unui flacon/fiolă</p>	<p>Unitatea de măsură se consideră: 1 buc = 1 doză, 1 doză = cantitatea de medicament de uz veterinar imunologic capabilă să imunizeze o bovină matură. 1flacon – 10 doze. Formă lichidă dizolvată. Perioada de valabilitate va fi de minim 12 (doisprezece) luni la data livrării. Livrarea – în termen de 45 de zile lucrătoare de la</p>	ISO, GMP

				de medicament de uz veterinar imunologic. Perioada de valabilitate să fie de minim 12 (doisprezece) luni la data livrării. Livrarea -în termen de 45 de zile lucrătoare de la înregistrarea contractului la Trezoreria de Stat.	înregistrarea Contractului la Trezoreria de Stat	
Lotul 3						
Tuberculin mamifer PPD pentru cercetarea bovinelor	Bovitubal 28000	Cehia	Bioveta	Unitatea de măsură se consideră: 1 buc = 1 doză. O doză este constituită dintr-un volum care nu depășește 0,2 ml. Puterea de reacție minim 20 000 UI/ml. 1 flacon/fiolă - maxim 20 doze, forma lichidă. Livrarea - în termen de 45 de zile lucrătoare de la înregistrarea contractului la Trezoreria de Stat.	Unitatea de măsură se consideră: 1 buc = 1 doză. O doză este constituită dintr-un volum de 0,1 ml. Puterea de reacție - 28 000 UI/ml. 1 flacon - 20 doze, forma lichidă. Livrarea - în termen de 45 de zile lucrătoare de la înregistrarea contractului la Trezoreria de Stat.	ISO, GMP

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexa Gheorghe** În calitate de: **director**

Ofertantul: **FPC”GGA Internațional Grup”SRL**

Adresa: **mun. Chișinău, str. Ismail 100/2, of. 44**