

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-1654603740449 din 16.06.2022
Obiectul achiziției: “ Achiziționarea medicamentelor Abacavirum + Lamivudinum 60 mg + 30 mg și Naloxoni hydrochloridum 0,4 mg/ml pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2022 ”, repetat 2

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						
Abacavirum + Lamivudinum 60 mg + 30 mg	Abacavir sulfat and Lamivudine Dispersible 60 mg / 30 mg	India	Mylan Laboratories Limited	ATC J05AF06. Forma farmaceutică Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente: - Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă (se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului; - Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine: 1. ofertele la care s-a prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH (care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspecției) sau cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, Japonia, Canada, Israel, Australia, etc.)	ATC J05AF06. Forma farmaceutică Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată. * Declarație - se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. * Declarație - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - Decembrie 2022.	GMP WHO CPP
Naloxoni hydrochloridi 0.4 mg/ml				ATC V03AB15. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare: i/v. Unitatea de măsură: fiolă. * Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente: - Documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency-EMA) sau - în cel puțin o țară		
TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chirtoacă Iurie În calitate de Administrator

Ofertantul: Dita Est Farm SRL Adresa: mun. Chisinau, str-la Burebista 23