


Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant
<p>LOT Nr. 1: <i>Imunoglobulinum humanum antihepaticum</i> <i>2000UI/40 ml</i> <i>Cantitatea: 330 buc.</i></p> <p>ATC J06BB04. Forma farmaceutica: Solutie perfuzabila. Mod de administrare: i/v. Unitatea de masura: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se 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), extrase de pe site-ul oficial al autorităților supra menționate cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabile la momentul deschiderii ofertei.; Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.</p>	<p>MODEL PROPUȘ: <i>CANGENE INC., HepaGam B® , Canada</i> <i>Cantitatea: 330 kituri.</i></p> <p>ATC J06BB04. Forma farmaceutica: Solutie perfuzabila. Mod de administrare: i/v sau i/m. → Da Unitatea de masura: kit din trei flacoane: - 2 flacoane a câte 3 ml , fiecare contine o doză unică de 1 ml echivalent > 312 UI/ml x2 → echivalent > 624 UI/2 ml - 1 flacon de 6 ml care contine o doză unică de 5 ml echivalent > 1560 UI/5 ml Concentratie totala per kit >2184 UI/7 ml</p> <div><p>Packaging</p><p>A carton containing a 1 mL single dose (>312 IU/mL) in a 3 mL glass vial with a plastic flip off seal and a package insert</p><p>A carton containing a 5 mL single dose (>1560 IU/5 ml) in a 6 mL glass vial with a plastic flip off seal and a package insert</p></div> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. → Da Pentru medicamentele neautorizate se 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), extrase de pe site-ul oficial al autorităților supra menționate cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabile la momentul deschiderii ofertei.; → Da, FDA USA</p>

	 <p>Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei. → Da</p>
--	--

Semnat: _____ Numele, prenumele: Sergiu RATA În calitate de: Director General
Ofertantul: S.C. Imunotehnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova