

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-1704807863158 din 25.01.2024

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatare a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2024”, repetat 1

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Tara 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
Nr. Lot	Bunuri						
1	Entecavirum 1 mg	Entecavir Accord 1 mg comprimate	Spania	Accord Healthcare S.L.U (prod. Hetero Labs Limited, India; Pharmadox Healthcare Ltd., Malta)	<p>ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) <p>* În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor respecta una din următoarele cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicamentele oferite sunt incluse în Lista Medicamentelor Precalificate OMS (WHO pre-qualified medicines) sau 2. Medicamentele oferite sunt autorizate pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). <p>** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se va prezenta certificatul de bună practică de fabricație a medicamentului (GMP), eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA), valabil la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>Tranșe de livrare: 1 tranșă: 100% Martie 2024.</p>	J05AF10;1 mg;comprimate; per os;N30	GMP; Dovada autorizării medicamentului în SEE

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de AdministratorOfertantul: DITA ESTAFRM SRL Adresa: Chisinau, str. Burebista 23