

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-1755787113893 din 04.09.2025
Obiectul achiziției: În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru nr.ocds-b3wdp1-MD-1721993256418 din 02.09.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr.ocds-b3wdp1-MD-1721993256418 din 06.08.2024 privind încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea bolilor rare” pentru anul 2024-2027, repetat”

	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
	1	2	3	4	5	6
Nr. Lot	Bunuri					
1	Fludrocortisonum 100 mcg	Aldocort	Bangladesh	Incepta Pharmaceuticals Ltd.	ATC H02AA02. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. Se acceptă: 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). * În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării 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); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine. 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.	ATC H02AA02; Comprimate 100 mcg N 30; per os; comprimat; blister. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor); 1. Certificat GMP 2. Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine
TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Alexia Caisin În calitate de: Director executiv
Ofertantul: Medeferent Grup SRL, Adresa: MD-6531, str. 31 August 1989, 42, s. Ruseni, r-I Anenii Noi, Republica Moldova