

**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-1644330792883 din 11.03.2022                                                    |  |  |  |  |  |  |
| Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor Remdesivirum și Tocilizumabum conform necesităților IMSP, pentru anul 2022.” |  |  |  |  |  |  |

| 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                      |
| <b>Bunuri</b>                      |                                         |                 |                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |
| Lot.1 Tocilizumabum 20 mg/ml 10 ml |                                         |                 |                                                                                | ATC L04AC07. Forma farmaceutică: Concentrat/sol.perfuz. Mod de administrare: i/v, perfuzie. Unitatea de măsură: flacon. La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.<br>* Declarație din partea ofertantului prin care 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.                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |
| Lot.2 Remdesivirum 100 mg          | Cipremi                                 | India           | Cipla Ltd. (Prod.: Global Pharmaceutical Industries, Egypt; Cipla Ltd., India) | Cod ATC: J05AB16;<br>100 mg N1;<br>pulb. liof./sol. perf.;<br>i/v;<br>flacon.<br><br>Medicament neautorizat în Republica Moldova:<br>1. Certificat înregistrare în țara de origine (dovada autorizării condiționate în țara de origine).<br>2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători.<br>3. Certificat GMP WHO - copie în limba engleză.<br>3.1. Certificat GMP EMA MHRA - copie în limba engleză. | Cod ATC: J05AB16;<br>100 mg N1;<br>pulb. liof./sol. perf.;<br>i/v;<br>flacon.<br><br>Medicament neautorizat în Republica Moldova:<br>1. Certificat înregistrare în țara de origine (dovada autorizării condiționate în țara de origine).<br>2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători.<br>3. Certificat GMP WHO - copie în limba engleză.<br>3.1. Certificat GMP EMA MHRA - copie în limba engleză. | GMP                    |
| <b>TOTAL</b>                       |                                         |                 |                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |

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-l Anenii Noi, Republica Moldova**