

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-1702646468217 din 27.12.2023
Obiect achiziției: “Achiziționarea medicamentelor pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2024, repetat 4”

	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	Benzathini benzylpenicillinum 2400000 UI				ATC J01CE08. Forma farmaceutică Pulbere/susp.nj.. Mod de administrare 1/m. Unitatea de masura: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta următoarele documente: 1. Certificat GMP, valabil la momentul deschiderii ofertelor - copie în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii ATC J01CE08. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare 1/1+1/m. Unitatea de măsură: fiolă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP, valabil la momentul deschiderii ofertelor - copie în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii ATC J05AV01. Forma farmaceutică suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru. 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 următoarele documente: * Certificat GMP (valabil la momentul deschiderii ofertelor) - 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		
2	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml				ATC V03AB15. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare 1/1+1/m. Unitatea de măsură: fiolă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta următoarele documente: 1. Certificat GMP, valabil la momentul deschiderii ofertelor - copie în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii ATC J05AE03. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova se vor prezenta 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		
3	Nevirapinum* 10 mg/ml				ATC J05AE03. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova se vor prezenta 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		
4	Ritonavirum 100 mg	Ritonavir 100 mg	India	Mylan Laboratories Limited, India	ATC J05AE03. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova se vor prezenta 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	ATC J05AE03. Comprimate 100 mg N30; Mod de administrare per os.	GMP: precalificarea OMS nr.HA621
TOTAL							

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