

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-1661867435590 din _____
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Răspuns la Tuberculoză pentru anul 2023”

	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
Nr. Lot	Bunuri						
11	Tuberculinum PPD 2UT/doza (10 doze)	Аллерген туберкулезный очищенный в стандартном разведении (очищенный туберкулин в стандартном разведении)/Алергену туберкулозеi purificat în diluție standard (diluție standard de tuberculină purificată)	Federația Russa	ФГУП СПБНИИВС ФМБА(«Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов»)	ATC V04CF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/cutan. Unitatea de masura doza. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republia 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 semnăturii electronice a participantului. ** Dovada autorizării medicamentului oferat de către FDA (SUA) sau EMA, sau una din autoritățile naționale competente în domeniul medicamentului din țările membre ale Spațiului Economic European, sau de către Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH) sau în țara de origine. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (oferat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); ***Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: februarie 2023, II tranșă : august 2023	ATC V04CF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/cutan. Unitatea de masura doza	GMP,Certificatu l de înregistrare al medicamentului în țara de origine,

Semnat:_____ Numele, Prenumele:Tribestar Farm SRL În calitate de Administrator

Ofertantul: Tribestar Farm SRL Adresa: com.Stauceni