

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1694178513011
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Transplant pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a 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
6	Everolimus 0,75 mg	Certican comprimate 0.75 mg N10x6	Elveția	Novartis Pharma Stein AG	ATC L04AA18. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024, II tranșă: Mai 2024, III tranșă: Octombrie 2024.	ATC L04AA18. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024, II tranșă: Mai 2024, III tranșă: Octombrie 2024.	GMP, Autorizat în Republica Moldova
11	Mycophenolate mofetil 250 mg	Mycophenolate mofetil Teva capsule 250mg N100	Ungaria	Teva Gyógyszergyár Zártkörűen Működő Részvénytársaság (Teva Gyógyszergyár Zrt.)/Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company (Teva Pharmaceuticals Ltd.)	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.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: 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat 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). (Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1).Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024, II tranșă: Mai 2024, III Tranșă: Octombrie 2024.	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat 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) – Polonia.(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024, II tranșă: Mai 2024, III Tranșă: Octombrie 2024.	GMP, Autorizat în Polonia

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1694178513011
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Transplant pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a 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
13	Rifaximinum 200 mg	Normix comprimate filmate 200mg N28	Italia	Alfasigma s.p.a.	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.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: 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat 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) (Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1).Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024.	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat 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) – Polonia .(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). Tranșe de livrare: I tranșă: Ianuarie 2024.	GMP, Autorizat în Romania

Numele, Prenumele
În calitate de

Ofertantul

Adresa

Contact

Vlad Chitic

Director executiv

"Lismedfarm" SRL

sos. Muncesti 167/B, Chișinău

022-56-94-91, 022-55-64-38

Reprezentantul solicitantului

Telefonul solicitantului

E-mailul solicitantului

Semnatura
(electronica) ofertantului

Macari Doina

+37322222490

doina.macari@capcs.md