

la Documentația standard din
 Ordinul Ministrului Finanțelor
 nr. 115 din 15 septembrie 2021

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: ocde-b3wdp1-MD-1689603210870 din 02.08.2023

Obiectul achiziției: “**Achiziționarea medicamentelor pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023 suplimentar 1”**

	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						
1	Buprenorphine hydrochloride 2 mg	Buprenorphine (Natzon) 2 mg comprimate sublinguale	Marea Britanie	Morningside Pharmaceuticals Ltd (prod.SMB Technology SA, Belgia)	ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimata.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 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).	N07BC01;2 mg;N7;comprimate sublinguale;sublingual	GMP
2	Buprenorphine hydrochloride 8 mg	Buprenorphine (Natzon) 8 mg comprimate sublinguale	Marea Britanie	Morningside Pharmaceuticals Ltd (prod.SMB Technology SA, Belgia)	ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimata.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 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).	N07BC01;8 mg;N7;comprimate sublinguale;sublingual	GMP

3	Dolutegravirum+Emtricitabinum+Tenofovir alafenamidum 50 mg +200 mg+25 mg	Dolutegravir/Emtricitabine/ Tenofovir Alafenamide 50 mg +200 mg+25 mg comprimate	India	M/s. Mylan Laboratories Limited	ATC J05AR. Forma farmaceutica 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 semnăturii electronice a participantului. ** Se va prezenta dovada că medicamentele oferite se regăsesc în lista medicamentelor precalificate (https://extranet.who.int/pqweb/content/prequalifiedlists/medicines). Prioritate vor avea medicamentele care se regăsesc în această listă. În cazul în care nici un medicament oferit nu se regăsește în lista medicamentelor precalificate, se vor evalua ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării medicamentului oferit de către FDA (SUA) (se acceptă medicamente autorizate de către FDA (SUA) cu statut de autorizat provizoriu (tentative approval, USFDA, under the President's Emergency Plan for AIDS Relief (PEPFAR)) sau autorizat final (final approval) sau dovada autorizării de către 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.	J05AR;50 mg +200 mg+25 mg;N30;comprimate;per os	GMP
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele: Chirtoacă Iurie În calitate de Administrator

Ofertantul: **DITA ESTFARM SRL** Adresa: Chisinau, str-la Burebista 23