

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: ocds-b3wdp1-MD-1694094756352 din 27.12.2023
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2024”

	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	Daclatasvirum 60 mg				ATC J05AX14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) Tranșe de livrare: I tranșă: 60% februarie 2024, II tranșă: 40 % septembrie 2024.		
2	Sofosbuvirum 400 mg				ATC J05AX15. 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: 60% februarie 2024, II tranșă: 40 % septembrie 2024		
3	Entecavirum 1 mg	Entecavir Accord 1 mg comprimate	Spania	Accord Healthcare S.L.U (prod. Pharmadox Healthcare Ltd., Malta)	ATC J05AF10. 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 suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% februarie 2024	J05AF10;1 mg;comprimate; per os;N30	GMP; Dovada autorizării medicamentului în SEE

4	Glecaprevirum + Pibrentasvirum 100 mg+40 mg	Maviret 100 mg/40 mg comprimate filmate	Germania	AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG, Germania	ATC J05AP57. 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: 100% martie 2024.	J05AP57;100 mg/40 mg;comprimate filmate; per os;N4x21	Autorizat în RM; 9190700067
5	Peginterferonum alfa-2a 135 mcg				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.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 – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% martie 2024.		
6	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru ambulator)				ATC L03AA04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% martie 2024		
7	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru staționar)				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta sau sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută /flacon+ seringă.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% martie 2024.		
8	Velpatasvirum+Sofosbuvirum 100 mg+400 mg				ATC J05AP55. 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: 100% martie 2024.		
9	Tenofoviri disoproxilum/Tenofoviri disoproxili fumaras 245 mg sau 300 mg				ATC J05AF07. 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: februarie - 15 martie 60% 2024, II tranșă: octombrie 40 % 2024.		
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de Administrator

Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, str. Burebista 23