

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-1644330792883 din 11.03.2022						
Obiectul achiziției: “ Achiziționarea medicamentelor Remdesivirum și Tocilizumabum conform necesităților IMSP, pentru anul 2022. ”						

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
Bunuri						
Lot.1 Tocilizumabum 20 mg/ml 10 ml	Actemra® concentrat pentru soluție perfuzabilă 20 mg/ml - 10 ml	Elveția	F.Hoffmann-La Roche, Ltd.	ATC L04AC07. Forma farmaceutică: Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare: i/v, perfuzie. Unitatea de măsură: flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova. * Declarație din partea ofertantului prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani.	ATC L04AC07. Forma farmaceutică: Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare: i/v, perfuzie. Unitatea de măsură: flacon	GMP
Lot.2 Remdesivirum 100 mg	Covifor Pulb. liof. 100 mg	India	Hetero Labs. Ltd.	ATC J05AB16. Forma farmaceutică: Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare: i/v. Unitatea de măsură: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate în Republica Moldova, se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Documente prin care se confirmă autorizarea condiționată de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate condiționat în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării condiționate în una din țările Spațiului Economic European sau dovada autorizării condiționate în țara de origine - confirmate prin aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului. 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că: producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători.- confirmat prin aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului. 3. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei. * Declarație din partea ofertantului prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani.	ATC J05AB16. Forma farmaceutică: pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare: i/v. Unitatea de măsură: flacon.	GMP RDV License Agreement
TOTAL						

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

Ofertantul: Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chișinău, str-la Burebista 23