

### 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-1694780985112 din 24.10.2023

Obiectul achiziției: **“Achiziționarea medicamentelor necesare realizării Programului Național privind Sănătatea, Drepturile sexuale și Reproductive 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
<b>Nr. Lot</b>	<b>Bunuri</b>						
1	<b>Desogestrelum 0.075 mg</b>	Desogestrel 0,075 mg comprimate	Marea Britanie	Morningside Healthcare Ltd	ATC C03AC09. 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 – 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 oferat 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). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.	C03AC09;0,075 mg;comprimate;per os;N84	GMP, Autorizat în Marea Britanie
2	<b>Ethinylestradiolum + Desogestrelum 0,03 mg/0,15 mg</b>				ATC G03AA09. 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: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.		

3	<b>Ethinylestradiolum + Drospirenonum 0,02 mg + 3 mg</b>	Yaz 0,02 mg/3 mg 0,02 mg/3 mg comprimate filmate	Germania	Bayer Weimar GmbH & Co. KG, Germania; Bayer AG, Germania	ATC G03AA12. Forma farmaceutica Comprimate filmate. 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: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.	G03AA12;0,02 mg/3 mg;;comprimate filmate;per os;N28	GMP, Autorizat în Marea Britanie
4	<b>Ethinylestradiolum+Levonorgestrelum 0.03 mg+0.15 mg</b>				ATC G03AA07. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova ( la momentul deschiderii ofertelor).Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.		
5	<b>Levonorgestrelum 1.5 mg</b>				ATC G05AC03. 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: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.		
6	<b>Levonorgestrelum 75 mg</b>				ATC G03AC03. Forma farmaceutica implant. Mod de administrare subdermal. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova ( la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024.		
7	<b>Medroxyprogesteronum 150 mg/ml</b>				ATC G03AC06. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.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 – 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 oferat 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). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2024, II tranșă: Septembrie 2024.		
<b>TOTAL</b>							

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de Administrator

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

