

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-1714647054904 din 20.05.2024

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2024 (suplimentar nr. 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						
3	Entecavirum 1 mg	Virente	Turcia	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turcia	<p>ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <p>* În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor respecta una din următoarele cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> Medicamentele oferite sunt incluse în Lista Medicamentelor Precalificate OMS (WHO pre-qualified medicines) sau Medicamentele oferite sunt autorizate 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). <p>** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se va prezenta certificatul de bună practică de fabricație a medicamentului (GMP), eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA) , valabil la momentul deschiderii ofertelor).Termen de livrare – într-o singură tranșă (100%) – iulie 2024.</p>	J05AF10;1 mg;comprimate; per os;N30	GMP; Dovada autorizării medicamentului în SEE
4	Glecaprevirum + Pibrentasvirum 100 mg+40 mg	Maviret	Germania	AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG, Germania	<p>ATC J05AP57. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Termen de livrare – într-o singură tranșă (100%) – iulie 2024.</p>	J05AP57;100 mg/40 mg;comprimate filmate; per os;N4x21	Autorizat în RM; 9190700067

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de AdministratorOfertantul: DITA ESTAFRM SRL Adresa: Chisinau, str. Burebista 23