

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-1669796878985 din 16.12.2022

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

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciu lui	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
Lot	Bunuri						
1	Dolutegravirum 50 mg	Dolutegravir Sodium Tablets 50mg	India	M/s Macleods Pharmaceuticals Limited	ATC J05AX12. Forma farmaceutică 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. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	ATC J05AX12. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	WHO - Precalification GMP

2	Emtricitabine+Tenofovir disoproxil sau Emtricitabine+Tenofovir disoproxil fumarat 200/245mg sau 200/300mg	Emtricitabine/Te nofovir disoproxil fumarate 200/300mg	India	M/s Macleods Pharmaceuticals Limited	ATC J05AR03. 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 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. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	ATC J05AR03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	WHO - Precalification GMP
5	Zidovudinum 10 mg/ml	Zidovudine Oral Solution	India	M/s Macleods Pharmaceuticals Limited	ATC J05AF01. Forma farmaceutica Solutie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.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/prequalified-lists/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. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	ATC J05AF01. Forma farmaceutica Solutie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru. Termen de livrare: I Tranșă - 50 % martie 2023, II Tranșă - 50%august 2023.	WHO - Precalification GMP

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

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