

## 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: oeds-b3wdp1-MD-1714647054904 din 20.05.2024

Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatare a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2024, (suplimentar nr. 1)"

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Tara 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	Banuri						
1	Daclatasvirum 60 mg	Daclaget 60 mg	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	ATC J05AX14. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură 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 medicamentose 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.	ATC J05AP07. Forma farmaceutică Comprimate filmate 60mg N74. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Termen de livrare: 1 tranșă: 100% iulie 2024.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova
2	Sofosbuvirum 400 mg	Cuvevol 400 mg	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	ATC J05AX15. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură 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 medicamentose 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.	ATC J05AP08. Forma farmaceutică Comprimate filmate 400mg N28. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Termen de livrare: 1 tranșă: 100% iulie 2024.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova
3	Entecavirum 1 mg				ATC J05AF10. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentose avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor respecta una din următoarele cerințe: 1. Medicamentele oferite sunt incluse în Lista Medicamentelor Presificate OMS (WHO pre-qualified medicines) sau 2. 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). ** 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.		
4	Glecaprevirum + Fibrentasvirum 100 mg+40 mg				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 medicamentose 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.		
5	Velpatasvirum+Sofosbuvirum 100 mg+400 mg				ATC J05AP55. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură 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 medicamentose 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		
6	Tenofoviri disoproxilum/Tenofoviri disoproxil fumaras 245 mg sau 300 mg	Getino-B 300 mg	Pakistan	Getz Pharma (Pvt) Ltd	ATC J05AF07. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură 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 medicamentose 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	ATC J05AF07. Forma farmaceutică Comprimate filmate 300mg N30. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Termen de livrare: 1 tranșă: 100% iulie 2024.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova
<b>TOTAL</b>							

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: **Alexia Caisin** În calitate de: **Director executiv**Ofertantul: **Medeferent Grup SRL**, Adresa: **MD-6531, str. 31 August 1989, 42, s. Ruseni, r-I Anenii Noi, Republica Moldova**