

la Documentația standard din
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

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-1726492849333 din 21.10.2024
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2025”

	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						
1	Daclatasvirum 60 mg	Daclaget™ 60 mg	Pakistan	Getz Pharma (Private) Limited	ATC J05AX14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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 medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranșe de livrare: I tranșă: 60 % Ianuarie 2025, II tranșă: 40% August 2025.	ATC J05AP07. Forma farmaceutica Comprimate filmate 60mg N7x4. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 60 % Ianuarie 2025, II tranșă: 40% August 2025.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova
2	Sofosbuvirum 400 mg	Cuverol™ 400 mg	Pakistan	Getz Pharma (Private) Limited	ATC J05AP08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. 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 medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranșe de livrare: I tranșă: 60 % Ianuarie 2025, II tranșă: 40% August 2025.	ATC J05AP08. Forma farmaceutica Comprimate filmate 400mg N28. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 60 % Ianuarie 2025, II tranșă: 40% August 2025.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova
3	Entecavirum 1 mg	Veratit 1mg	Turcia	Fama-Tek Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S.	ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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 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 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). I. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 1) dovada deținerii Certificatului 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), copii autentificate (cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului), conform prevederilor cadrului normativ- valabil la momentul deschiderii ofertelor; 2) dovada autorizării medicamentului oferat de către FDA SUA sau 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); Tranșe de livrare: I Tranșă: 100 % Februarie 2025.	ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimate filmate 1mg N30. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament ne-autorizat în Republica Moldova Autorizat în țară (ICH) - Turcia Tranșe de livrare: I Tranșă: 100 % Februarie 2025.	EudraGMdP Medicament ne-autorizat în Republica Moldova Autorizat în țară (ICH) - Turcia

4	Glecaprevirum + Pibrentasvirum 100 mg+40 mg				ATC J05AP57. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).		
5	Peginterferonum alfa-2a 135 mcg				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută. 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).		
6	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru ambulator)				ATC L03AA04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută. 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).		
7	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru staționar)				ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumplută sau sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută /flacon+ seringă. 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).		
8	Sofosbuvir + Velpatasvir 400 mg+100 mg				ATC J05AP55. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).		
9	Tenofovir disoproxilum/Tenofovir disoproxil fumaras 245 mg sau 300 mg	Getino-B 300 mg	Pakistan	Getz Pharma (Private) Limited	ATC J05AF07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura 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 medicamentelor autorizate în Republica Moldova (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% Ianuarie 2025.	ATC J05AF07. Forma farmaceutica Comprimate filmate 300mg N30. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Medicament autorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Tranșe de livrare: I tranșă: 100% Ianuarie 2025.	GMP Medicament autorizat în Republica Moldova

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**