

## 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-1694443987810 din 28.09.2023

Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național "Combatarea maladiilor rare" 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
Nr. Lot	Bunuri						
1	Cortisonum 25 mg				ATC H02AB10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la data deschiderii ofertelor. ** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul		
2	Fludrocortisonum 100 mcg				ATC H02AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.		
3	Hydrocortisonum 100 mg	Hydrocortizon Rompharm 100 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă	Georgia	S.C. Rompharm Company S.R.L., România	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.	H02AB09;100 mg;pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă;N1; i/v+i/m	Autorizat în RM
4	Hydrocortisonum 20 mg	Hydrocortisone (Hisone) 20 mg comprimate	India	Samarth Life Sciences Pvt. Ltd.	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la data deschiderii ofertelor. ** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine. 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;	H02AB09;20 mg;comprimate; N50; per os	Certificat GMP, CoPP
<b>TOTAL</b>							

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Grigore Moraru În calitate de AdministratorOfertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, str-la Burebista 23