

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						
3	Entecavirum 1 mg	Tecavir 1 mg	Egipt	Eva Pharma for Pharmaceuticals & Medical Appliances	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 oferit 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: 1 Tranșă: 100 % Februarie 2025.	ATC J05AF10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat, N30	EU GMP, CoPP Egypt
6	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru ambulator)	Pegnano	Vietnam	Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd.	ATC L03AA04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta. 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: 1 tranșă: 100 % Martie 2025.	1609140027 Pegnano soluție injectabilă în seringă preumplută 180 mcg/0,5 ml N1 Peginterferonum alfa-2a L03AB11 24 25428 06/03/2019 Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd. Vietnam	Autorizat RM
7	Peginterferonum alfa-2a 180 mcg (pentru staționar)	Pegnano	Vietnam	Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd.	ATC L03AB11. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta 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 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: 1 tranșă: 100 % Martie 2025.	1609140027 Pegnano soluție injectabilă în seringă preumplută 180 mcg/0,5 ml N1 Peginterferonum alfa-2a L03AB11 24 25428 06/03/2019 Nanogen Pharmaceutical Biotechnology Company Ltd. Vietnam	Autorizat RM
8	Sofosbuvir + Velpatasvir 400 mg+100 mg	Velsof	India	Hetero Labs Limited	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 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: 1 tranșă: 100 % Februarie 2025.	9221102360 Velsof comprimate filmate 400 mg/100 mg N 28 Sofosbuvir + Velpatasvir J05AP55 24 28669 01/11/2022 Hetero Labs Limited, M/s. Hetero corporate India	Autorizat RM

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Sili Oleg În calitate de Director

Ofertantul: ESCULAP-FARM SRL Adresa: mun. Chisinau, bd. Dacia 58/10