

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-1728299096535 din 15.10.2024
Obiectul achiziției: În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2025) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 12.07.2024 privind „Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2025-2027”

	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	Penicillaminum 250 mg	Cuprenil 250 mg comprimate filmate	Polonia	Teva Operations Poland Sp. Z o.o.	ATC M01CC01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat/capsulă. 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). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat 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).(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.	M01CC01; 250 mg; ; comprimate filmate; per os; N100	GMP, autorizat în EU/EAA (Polonia)
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Grigore Moraru** În calitate de **Administrator**

