

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-1667390985149 din 11.11.2022

Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2023, repetat”

	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	Entecavirum 1 mg	Barcavir 1	Bangladesh	Incepta Pharmaceuticals Ltd.	ATC J05AF10. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Certificat GMP – copie – în limba de stat sau rusă sau engleză (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 2. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) – sau în cel puțin una dintre țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Australia, Japonia sau – în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) (valabil la momentul deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității competente) (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Tranche de livrare: I tranșă: iunie 2023.	ATC J05AF10. Forma farmaceutică Comprimate filmate 1mg N10. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat. Medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor): 1. Certificat GMP 2. Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine Tranche de livrare: I tranșă: iunie 2023.	GMP
2	Peginterferonum alfa-2a 135 mcg				ATC L03AB11. Forma farmaceutică Sol. inj. în seringă preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masură seringă preumplută Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *În cazul ofertării unui medicament neautorizat în		
	TOTAL						

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-l Anenii Noi, Republica Moldova**