

Specificații tehnice

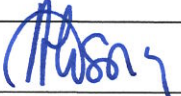
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]

Numărul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1638277911724 din 21.12.2021
Obiectul achiziției: Achiziționarea medicamentului Remdesivirum necesar pentru prevenirea și controlul infecției COVID-19 conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produ-cătorul	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
Bunuri/servicii						
Lotul 1						
Remdesevirum 100 mg	Cipremi	India	Cipla Ltd. (Prod.: Global Pharmaceutical Industries, Egypt; Cipla Ltd., India)	ATC -. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate în Republica Moldova, se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Documente prin care se confirmă autorizarea condiționată de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate	Cod ATC: -; 100 mg N1; pulb. liof./sol. perf.; i/v Medicament neautorizat în Republica Moldova: 1. Certificat înregistrare în țara de origine (dovada autorizării condiționate în țara de origine). 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că: producătorul medicamentului	GMP



				condiționat în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării condiționate în una din țările Spațiului Economic European sau dovada autorizării condiționate în țara de origine. 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că: producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători. 3. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.	original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători. 3. Certificat GMP WHO - copie în limba engleză. 3.1. Certificat GMP EMA MHRA - copie în limba engleză.	
Total lot 1						
Lotul 2						
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**



Specificații de preț

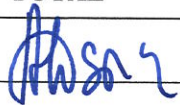
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

	Numărul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1638277911724 din 21.12.2021
	Obiectul achiziției: Achiziționarea medicamentului Remdesivirum necesar pentru prevenirea și controlul infecției COVID-19 conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	Bunuri/servicii									
	Lotul 1									
	Remdesivirum 100 mg ATC -. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate în Republica Moldova, se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Documente prin care se confirmă autorizarea condiționată de către Agenția	buc	3500	206,66	223,1928	723310,00	781174,80	Ianuarie 2022	IBAN (conform contractului)	0%



	Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate condiționat în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării condiționate în una din țările Spațiului Economic European sau dovada autorizării condiționate în țara de origine. 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că: producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători. 3. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.									
	Total lot 1					723310,00	781174,80			
	Lotul 2									
	TOTAL					723310,00	781174,80			

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, Repu**

