

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-1728301114858 din 15.10.2024
Obiectul achiziției: În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2025) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1722343095357 din 29.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1722343095357 din 09.08.2024 privind „Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu boala Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea bolilor rare" pentru anul 2025-2027 (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	Zinci sulfas 124 mg	Zincteral 124 mg comprimate filmate	Polonia	Teva Operations Poland Sp. Z o.o.	ATC A12CB01. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: 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). 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)	A12CB01; 124 mg; ; comprimate filmate;per os;N150	GMP, autorizat în EU/EAA (Polonia)
	TOTAL						

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

Ofertantul: **DITA ESTFARM SRL** Adresa: **Chisinau, str-la Burebista 23**
