

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-1754058893030 din 13.09.2025

Obiectul achiziției: "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combater a Hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2026"

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea medicului bunurilor/serviciilor	Tara de origine	Produsătorul	Specificarea tehnică detaliată solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică detaliată propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	8						
6	Trasofvir și alfaferonul și fumarat 25 mg	Trasofvir alfaferonul și fumarat 25mg Tablets	China	Shijiazhuang Leizhen Pharmaceuticals Co., Ltd.,	ATC J50AF11: Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMED), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei a solicitărilor de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMED) sau 3. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) 1. În cazul ofertei medicamentelor autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei), se va prezenta: 1) dovezile deținerii Certificatului de bună practică de fabricație a medicamentului (GMP), eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Bursei Federației 2) control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA), copii autentificate (cu aplicarea semnăturii a semnăturii electronice a participantului), conform prevederilor cadrului normativ valabil la momentul deschiderii ofertei; 3) Se va prezenta dovezile că medicamentele oferite se regăsesc în lista medicamentelor precalificate: (https://www.who.int/procurement/medicines/prequalified/finished-pharmaceutical-products) sau dovezile autentice medicamentului oferit de către FDA (SUA) sau EMA, sau una din autoritățile naționale competente în domeniul medicamentului din țările membre ale Spaziului Economic European, sau de către Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Comisiei Internaționale pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICTD). Prioritate vor avea medicamentele care îndeplinesc condițiile de la pct.2 (se regăsesc în Lista medicamentelor precalificate sau depe dovezile autorizării de către FDA (SUA) sau EMA sau țările membre ale Spaziului Economic European sau ICTD, confirmarea centralizată de evaluare cel mai scut pe bază TVA, cu excepția cazurilor în care este posibil să se încadreze în punctul 2, vor fi evaluate ofertele pentru care s-a prezentat dovezile autorizării medicamentului în țara de origine. Notă: În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Procedurii Farmaceutice (conform recomandărilor OMS Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertei) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertei) (se acceptă prezentarea extranșii de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extranșii de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținerii certificatului de înregistrare și originea semnăturii tehnice să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate: Tranzacție de livrare: 1 Tranzacție: 100 % Februarie 2026.	ATC J50AF11: Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. ATC J50AF13: Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Neautentificat (GMP)	
7	Trasofvir și alfaferonul și fumarat 245 mg sau 300 mg	Trasofvir Dispozitiv Fumarat comp. fumarat 300 mg SD	China	Shijiazhuang Leizhen Pharmaceuticals Co., Ltd.,	ATC J50AF07: Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertei) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertei) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMED), 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 AMED). Tranzacție de livrare: 1 Tranzacție: 100% Februarie 2026.	ATC J50AF07: Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.	GMP

Semnătura: _____ Numele, Prenumele: **Gutan Ghendie** în calitate de **Administrator**
Ofertantul: **ICS "Farmina" SRL**. Adresa: **mun. Chișinău, str. Căscana 8/1**