

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-1657794007460 din 22.07.2022
Obiectul achiziției: " Achiziționarea medicamentului Cladribinum 1 mg/ml 10 ml sau 2 mg/ml 5 ml, conform necesității IMSP Institutul Oncologic, pentru anul 2022, 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
Bunuri						
Lot.1 Cladribinum 1 mg/ml 10 ml sau 2 mg/ml 5 ml	Ocladra 2 mg/ml 5 ml	Turcia	Onko Ilac San. Ve Tic. A.S. ; Biem Ilac San. Ve Tic. A.Ş.	ATC L01BB04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf sau sol. inj. Mod de administrare i/v sau s/cutan . Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). ** În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine.Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	ATC L01BB04. Forma farmaceutica sol. inj. Mod de administrare s/c	Autorizat în țara de origine; GMP.
TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chirtoacă Iurie În calitate de Administrator

Ofertantul: Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chisinau, str-la Burebista 23