

Specificații tehnice

Anexa nr. 22
la Documentația standard din
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

[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-b3wdpl-MD-1689081892722	Data: 20.07.2023
Obiectul achiziției:	“ Achiziționarea medicamentului Midazolamum necesar instituțiilor medico-sanitare publice, pentru anul 2023, repetat 3”	Lot: 1

Cod CPV	Nr. lot	Denumirea bunurilor și/sau a 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
1	33600000-6	Midazolamum 5 mg/ml - 1 ml sau 5 mg/5 ml	Dilemy 5 mg/5 ml solutie pentru uz rectal/injecții/im/iv/infuzie N5	Turcia	Deva Holding A.S. (Saba Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S.)	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul 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 oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine în calitate de "medicament de referință" la momentul deschiderii.	ATC N05CD08. Forma farmaceutica solutie pentru uz rectal/injecții/im/iv/infuzie. Mod de administrare i/v+i/m.	GMP
		TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Guțan Ghenadie** În calitate de: **Administrator**

Ofertantul: **ICS “Farmina” SRL** Adresa: **mun. Chișinău, str. Ciocana 8/1**