

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-1689603210870 din 02.08.23
Obiectul achiziției: “Achiziționarea medicamentelor pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023 suplimentar 1”

	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	Buprenorphine hydrochloride 2 mg	Buprenorfina Molteni 2 mg, comprimate sublinguale, 7 comprimate	Italia	L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A., Italia (Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Italia)	ATC N07BC01. Forma farmaceutică Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masură comprimată.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova se vor prezenta următoarele documente: * Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului. ** Dovada autorizării medicamentului oferit de către FDA (SUA) sau EMA, sau una din autoritățile naționale competente în domeniul medicamentului din țările membre ale Spațiului Economic European, sau de către Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).	ATC N07BC01. Forma farmaceutică Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masură comprimată.	GMP
2	Buprenorphine hydrochloride 8 mg	Buprenorfina Molteni 8 mg, comprimate sublinguale, 7 comprimate	Italia	L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A., Italia (Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Italia)	ATC N07BC01. Forma farmaceutică Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masură comprimată.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova se vor prezenta următoarele documente: * Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului. ** Dovada autorizării medicamentului oferit de către FDA (SUA) sau EMA, sau una din autoritățile naționale competente în domeniul medicamentului din țările membre ale Spațiului Economic European, sau de către Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).	ATC N07BC01. Forma farmaceutică Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masură comprimată.	GMP
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele:Stefan Harea În calitate de Director general

Ofertantul: SA SANFARM-PRIM