

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

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-1755870759698 din 08.09.2025							
Obiectul achiziției: În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) 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 maladia Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2025-2027 (repetat)”							

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciul ui	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 ofertat 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). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.	A12CB01; 124 mg ; comprimate filmate;per os;N150	GMP, autorizat în EU/EMA/SEE (Polonia)
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele:MORARU GRIGORE În calitate de ADMINISTRATOR

Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: CHISINAU, STR-LA BUREBISTA 23