

Prilog 7.4. – Tehnička specifikacija

Cjepivo protiv pneumokoka, polisaharidno, konjugirano, adsorbirano, trinaest-valentno za 2015. i 2016. godinu

1. Opis cjepiva:
 - a) Konjugirano.
 - b) U jednodoznoj prezentaciji.
 - c) Cjepivo mora imati odobrenje za stavljanje lijeka u promet dano od Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) ili Europske komisije.
 - d) Cjepivo mora biti registrirano za primjenu u svim dobnim skupinama.
 - e) Sastav, oblik, pakiranje i opremanje moraju biti u skladu s gore navedenim odobrenjem za stavljanje lijeka u promet.

2. Količina doza cjepiva koju je potrebno nabaviti:
 - za 2015. godinu: 5 000 doza cjepiva.
 - za 2016. godinu: 5 000 doza cjepiva

3. Rok isporuke:
 - za 2015. godinu: cijela količina od 5 000 doza do kraja ožujka 2015.
 - za 2016. godinu: cijela količina od 5 000 doza do kraja ožujka 2016.

4. Rok valjanosti za obje isporuke: preko 2/3 roka valjanosti u trenutku isporuke od datuma proizvodnje serije koja se isporučuje.