

IZMJENJENA TEHNIČKA SPECIFIKACIJA
Cjepivo protiv meningokoka, konjugirano, grupe A, C, W-135 i Y
za 2018. godinu

1. Opis cjepiva:

- a) Cjepivo protiv meningokoka grupe A, C, W-135 i Y, 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 ili Izjavu da će ishoditi Suglasnosti Agencije za unošenje ili uvoz lijeka za koji nije dano odobrenje za stavljanje u promet u Republici Hrvatskoj.
- d) Cjepivo mora biti indicirano za aktivnu imunizaciju osoba u dobi od 6 tjedana na dalje protiv invazivnih meningokoknih bolesti koje uzrokuje *Neisseria meningitidis* grupe A, C, W-135 i Y.
- 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 u 2018. godini: 120 doza

3. Rok isporuke: cijela količina od 120 doza u lipnju 2018. godine

4. Rok valjanosti pri isporuci najmanje: travanj 2020. godine

Potvrđujemo da je naša ponuda za predmet nabave "Cjepivo protiv meningokoka, konjugirano, grupe A, C, W-135 i Y" izrađena u skladu sa svim uvjetima i zahtjevima iz ove tehničke specifikacije i ostalim uvjetima iz Poziva na dostavu ponuda.

(potpis i pečat ponuditelja)