

SIA PHARMIDEA
Reģ.Nr.: 40003791173
Adrese: Rūpnīcu iela 4, Olaine, LV-2114

Rīgā, 2025.gada 03. DECEMBRĪ

Iepirkuma priekšmeta apraksts /Description of the Procurement Subject

1. Vispārīga informācija par finansējuma saņēmēju

Nosaukums: SIA „Pharmidea”
Vienotais reģ. Nr.: 40003791173
Adrese: Rūpnīcu ielā 4, Olaine, LV-2114
Kontaktpersona: Inguna Grīnšteine, tālrunis: +371-29123827, e-pasts: inguna@pharmidea.lv;

General information on Beneficiary of the funding:

Name of the company: SIA PHARMIDEA
Registration number: 40003791173
Address: 4, Rupnicu Str., Olaine, LV-2114
Contact person: Inguna Grinsteine, tel: +371-29123827, e-mail: inguna@pharmidea.lv

2. Iepirkuma priekšmeta apraksts:/Description of Procurement Subject

**KASPOFUNGĪNA ACETĀTA farmaceutiski aktīvās vielas (FAV) piegāde/
*Supply of CASPOFUNGIN ACETATE Active Pharmaceutical Ingredient (API)***

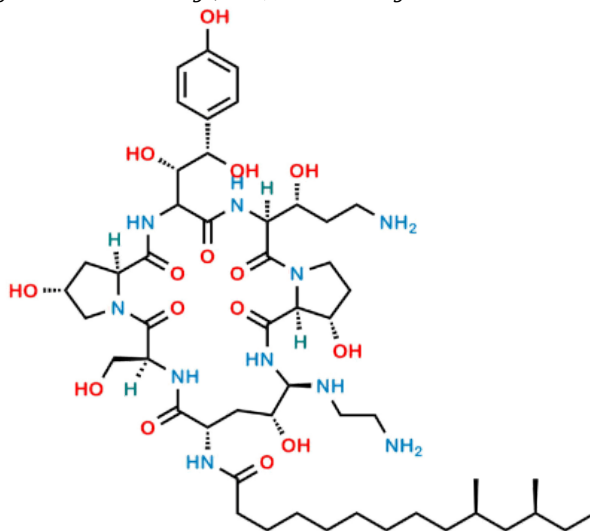
1. KASPOFUNGĪNA ACETĀTA FAV specifikācija/Specification of CASPOFUNGIN ACETATE API			
	<i>Specifikācija/Specification</i>	<i>Noteiktā prasības/Requirements</i>	<i>Analīžu metode/Method of analyses</i>
1.	<i>Izskats/Appearance</i>	Balta vai gandrīz balta pulverveida viela/ <i>White or off-white powder</i>	<i>Vizuāli/Visual</i>

2.	Noteikšana/ <i>Identification</i> : A) AEŠH RT/ <i>HPLC RT</i> B) IS spektrs/ <i>IR-spectrum</i>	A) Parauga galvenā maksimuma (pīķa) aiztures laiks atbilst attiecīgās standartvielas galvenā maksimuma aiztures laikam / <i>The major peak retention time of the sample should be consistent to that of the reference solution under assay item</i> B) Parauga analīzes spektrs atbilst references standarta spektram/ <i>The spectrum of test sample should conform to that of the reference standard</i>	A)Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)/ <i>In-house method (HPLC)</i> B)Ph.Eur.cur.ed.2.24
3.	Īpatnējā optiskā griešana / <i>Specific optical rotation</i>	-102° to ~ -108°	Ph.Eur.cur.ed.2.2.7
4.	pH / <i>pH</i>	5.0-7.0	Ph.Eur.cur.ed.2.2.3
5.	Ūdens / <i>Water</i>	NMT 9.0%	Ph.Eur.cur.ed.2.5.12
6.	Šķīduma krāsa un dzidrība / <i>Solution colour and clarity</i> :	Dzidrs un bezkrāsains / <i>Clear and colourless</i>	Ph.Eur.cur.ed.2.2.1, 2.2.2
7.	Piemaisījumi*/ <i>Related substances*</i> : Piemaisījums A/ <i>Impurity A</i> Piemaisījums D/ <i>Impurity D</i> Jebkurš cits individuālais specificētais piemaisījums/ <i>Any other single specified impurity</i> Jebkurš cits individuālais nezināms piemaisījums/ <i>Any other single unknown impurity</i> Piemaisījumi kopā / <i>Total impurities</i>	NMT 0.15% NMT 0.30% Ne vairāk kā 0.15% vai vairāk, ja pamatots / <i>NMT 0.15% or higher if justified</i> NMT 0.10% NMT 1.0%	Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)/ <i>In-house method (HPLC)</i>

8.	<p>Atlikušie šķīdinātāji/ <i>Residual solvents</i>:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metanols/ <i>Methanol</i> - Etanols/ <i>Ethanol</i> - Etilacetāts/ <i>Ethyl acetate</i> - Tetrahidrofurāns/ <i>Tetrahydrofuran</i> - Acetonitrils/ <i>Acetonitrile</i> - Jebkurš cits atlikušais šķīdinātājs/ <i>Any other residual solvent</i> 	<p>NMT 3000 ppm NMT 5000 ppm NMT 5000 ppm NMT 720 ppm NMT 410 ppm Ne vairāk kā noteikts ICH Q3C vadlīnijā / <i>NMT as per ICH Q3C guideline</i></p>	<p>Iekšēji noteiktā metode (GH)/ <i>In-house method(GC)</i></p>
9.	<p>Etikškābe (aprēķināts attiecībā pret bezūdens bāzi) / <i>Acetic acid (calculated on anhydrous basis)</i></p>	<p>8.0%-11.0%</p>	<p>Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)/ <i>In-house method(HPLC)</i></p>
10.	<p>Mikrobioloģiskā tīrība/ <i>Microbial purity</i>:</p> <p>- <i>TAMC</i></p> <p>- <i>TYMC</i></p>	<p>NMT 1000 CFU/g</p> <p>NMT 100 CFU/g</p>	<p>Uz Ph.Eur.cur.ed. 2.6.12 bāzes iekšēji izstrādātā metode / <i>In-house method based on Ph.Eur.cur.ed. 2.6.12</i></p>
11.	<p>Bakteriālie endotoksīni / <i>Bacterial endotoxins</i></p>	<p>LT 1 IU/mg</p>	<p>Ph.Eur.cur.ed.2.6.14</p>
12.	<p>Pamatvielas saturs (aprēķināts attiecībā pret bezūdens bāzi) / <i>Assay (calculated on anhydrous basis)</i></p>	<p>97.0% -102.0%</p>	<p>Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)/ <i>In-house method(HPLC)</i></p>
13.	<p>Uzglabāšanas apstākļi / <i>Storage conditions</i></p>	<p>Glabāšana ne augstāk kā –70 °C temperatūrā, cieši noslēgtā iepakojumā. <i>Storage at NMT –70 °C, in tightly closed container</i></p>	
14.	<p>Derīguma termiņš/ <i>Expiry date</i></p>	<p>Ne mazāk kā 08.2026 / <i>NLT 08.2026</i></p>	
15.	<p>Piegādājamais substances daudzums / <i>amount of substance to be supplied</i></p>	<p>2450 g, no kuriem: 1170 g no vienas sērijas; 640 g no otras sērijas; 640 g no trešas sērijas / <i>2450 g, of which: 1170 g from one batch; 640 g from second batch; 640 g from third batch.</i></p>	

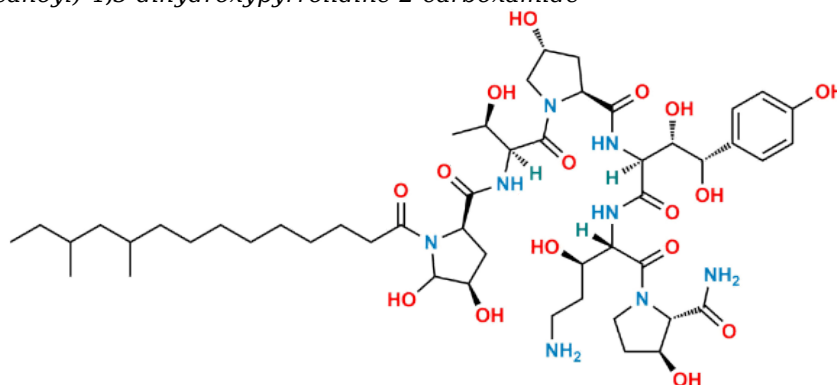
*)

Impurity A - *N*-((2*R*,6*S*,9*S*,11*R*,12*S*,14*aS*,15*S*,20*S*,23*S*,25*aS*)-20-((*R*)-3-amino-1-hydroxypropyl)-12-((2-aminoethyl)amino)-23-((1*S*,2*S*)-1,2-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl)-2,11,15-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)-5,8,14,19,22,25-hexaoxotetracosahydro-1*H*-dipyrrolo[2,1-*c*:2',1'-l][1,4,7,10,13,16]hexaazacyclohenicosin-9-yl)-10,12-dimethyltetradecanamide



1. Attēls. Piemaisījuma A struktūrformula. / *Figure 1. Structural formula of Impurity A.*

Impurity D - (2*S*,4*R*)-*N*-((2*S*,3*R*)-1-((2*S*,4*R*)-2-(((2*S*,3*S*,4*S*)-1-(((2*S*,3*R*)-5-amino-1-((2*S*,3*S*)-2-carbamoyl-3-hydroxypyrrolidin-1-yl)-3-hydroxy-1-oxopentan-2-yl)amino)-3,4-dihydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-1-oxobutan-2-yl)carbamoyl)-4-hydroxypyrrolidin-1-yl)-3-hydroxy-1-oxobutan-2-yl)-1-(10,12-dimethyltetradecanoyl)-4,5-dihydroxypyrrolidine-2-carboxamide



2. Attēls. Piemaisījuma D struktūrformula. / *Figure 2. Structural formula of Impurity D.*

2. Papildus prasības / *Additional requirements*

2.1 KASPOFUNGĪNA ACETĀTA FAV piegādei / *For the supply of CASPOFUNGIN ACETATE API*

- | | |
|----|--|
| 1. | Piegādātājam jāiesniedz LRP (labas ražošanas prakses) sertifikāts vai parakstīts apliecinājums brīvā formā, ka aktīvās vielas ražotnei ir ražotājvalsts GMP (<i>Good Manufacturing Practice</i>) sertifikāts / <i>Supplier should submit GMP Certificate or Confirmation signed by Supplier that API production unit have GMP certificate of the country of production</i> |
| 2. | Jābūt pievienotam substances analīžu sertifikātam, kas apliecina atbilstību specifikācijai, / <i>Certificate of Analyses confirming compliance to specification should be attached</i> |
| 3. | Jābūt pievienotai kvalitātes specifikācijai / <i>Specification should be attached</i> |

4.	Jābūt pievienotai materiāla DDL (drošības datu lapai) / <i>MSDS (material safety data sheet) should be attached</i>
5.	Jābūt pieejamam aktīvās vielas dosjēram un nosūtītam pēc pieprasījuma/ <i>Active substance master file should be available and submitted on request</i>
6.	Jābūt pievienotai ražošanas licencei / <i>Production license should be attached</i>
7.	Jābūt pievienotam TSE (transmisīvās sūklveida encefalopātijas)/GSE (govju sūklveida encefalopātijas) ziņojumam / <i>TSE (Transmissible Spongiform Encephalopathy)/BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy) statement should be attached</i>
8.	Jābūt pievienotam ĢMO (ģenētiski modificētu organism) ziņojumam / <i>GMO (genetically modified organisms) statement should be attached</i>
9.	Jābūt pievienotam Class I šķīdinātāju ziņojumam / <i>Class I solvent statement should be attached</i>
10.	Jābūt pievienotam elementu piemaisījumu izvērtējumam / <i>Evaluation of elemental impurities should be attached</i>
11.	Jābūt pievienotam nitrozamīnu izvērtējumam / <i>Evaluation of nitrosamines should be attached</i>
12.	Jābūt pievienotam aflatoksinu ziņojumam (gadījumā, ja ir augu izcelsmes izejvielas) / <i>Aflatoxin statement (in case plant-origin raw materials are used) should be attached</i>

3. Piedāvājumu atlases kritēriji (vēlamie)/ *Qualification criteria (preferable)* :

1.	Piegādātāja pieredze	Ne mazāk, kā 3 gadu pieredze GMP prasībām atbilstošu AFV piegādē / <i>Not less than 3 years experience in supply of GMP compliant APIs</i>
2.	Piegādes adrese/ <i>Address for delivery:</i>	SIA PHARMIDEA, Rūpnīcu iela 4, Olaine, Olaines novads, Latvija, LV-2114 / <i>SIA PHARMIDEA, 4 Rupnicu Str., Olaine, Olaine district, Latvia, LV-2114.</i>
3.	Piegādes nosacījumi/ <i>Terms of delivery</i>	1) CIP (<i>Carriage and Insurance Paid</i>) transportēšana un apdrošināšana apmaksāta, vienā sūtījumā/ CIP (<i>Carriage and Insurance Paid</i>) as one shipment. 2) Uz iepakojuma jābūt norādītam: substances nosaukumam, sērijas numuram, daudzumam, derīguma termiņam, ražotājam./ <i>The following information should be indicated on the packing: name of the active ingredient, batch number, amount, validity period, manufacturer.</i>
4.	Līguma izpildes termiņš/ <i>Contract implementation period</i>	6 kalendāro nedēļu laikā no līguma noslēgšanas brīža, bet ne vēlāk kā līdz 2026.gada 27. februārim , saskaņā ar finansējuma saņēmēja norādījumiem./ <i>Within the 6 calendar weeks since the date of contract signing, but not later than by February 27, 2026.</i>
5.	Atbilstība: <i>Compliance</i>	Ja tehniskajā specifikācijā uzskaitītajām prasībām ir iespējams ekvivalents, kura esamību finansējuma saņēmējs nav paredzējis, pretendents var iesniegt prasībām atbilstošu ekvivalentu piedāvājumu. Pretendents var iesniegt arī augstākām prasībām atbilstošu piedāvājumu. <i>If there is an equivalent to the requirements indicated in the Technical Specification, but not provided by the beneficiary, tenderer may submit appropriate equivalent.</i>

		<i>Tender may submit also an offer compliant to higher requirements.</i>
6.	Apmaksas nosacījumi:	Pretendents piekrīt, ka samaksas nosacījumi tiks atrunāti iepirkuma līgumā, bet piegāde tiks veikta ar pēcapmaksu ne ātrāk kā 30 dienās <i>/Tenderer accepts, that payment conditions will be agreed under the contract, but payment will be made after dispatch of substance and not earlier as Net 30.</i>
7.	Cena: <i>Price:</i>	Jānorāda EUR (bez PVN) <i>Shall be indicated in EUR (without VAT)</i>
8.	Prasības piedāvājuma noformējumam/ <i>Requirements for layout of the proposal:</i>	<ul style="list-style-type: none"> - Piedāvājumu jāiesniedz sagatavotu datorrakstā, latviešu vai angļu valodā, parakstītu, elektroniski (skenēts dok.) vai izdrukas veidā (oriģināls); <i>tender proposal should be prepared in Latvian or in English, and submitted electronically (as scanned doc.) or as printed version (original),</i> - 1. lappuse jādrukā uz uzņēmuma veidlapas (ja tāda ir). <i>/ Letterhead of the company should be used for preparation of the Quotation).</i> - jānorāda dokumenta sagatavošanas datums, numurs un kontaktpersonas vārds; <i>/date, number of quotation and name of contact person should be indicated;</i> - lūdzam iekļaut norādi, ka iesniegtais piedāvājums ir galīgais piedāvājums; <i>please indicate that the submitted proposal is the final proposal.</i>

SIA PHARMIDEA izpilddirektore

Māra Skrastiņa

Pielikumā piedāvājuma formas paraugs / Proposal template form is attached

*DOKUMENTS PARAKSTĪTS AR DROŠU ELEKTRONISKO PARAKSTU

ATTACHMENT 1

PROPOSAL TEMPLATE FORM (OPTIONAL)

LETTERHEAD OF THE COMPANY

Proposal (doc.Nr.)

Prepared and submitted by

COMPANY NAME

ADDRESS

for

SIA Pharmidea

Rupnicu 4, Olaine, LV -2114

**Supply of CASPOFUNGIN ACETATE Active Pharmaceutical
Ingredient (API)
FINAL PROPOSAL**

Date

General information of the Company:

Legal Form	
Commercial Register	
VAT number	
Name, surname and title of the signatory person	

Specification of CASPOFUNGIN ACETATE API			PROPOSAL
<i>Specification</i>	<i>Requirements</i>	<i>Method of analyses</i>	

1.	<i>Appearance</i>	<i>White or off-white powder</i>	<i>Visual</i>	
2.	<i>Identification: A) HPLC RT B) IR-spectrum</i>	<i>A) The major peak retention time of the sample should be consistent to that of the reference solution under assay item B) The spectrum of test sample should conform to that of the reference standard</i>	<i>A)/In-house method (HPLC) B)Ph.Eur.cur.ed .2.2.24</i>	
3.	<i>Specific optical rotation</i>	<i>-102° to ~ -108°</i>	<i>Ph.Eur.cur.ed.2.2.7</i>	
4.	<i>pH</i>	<i>5.0-7.0</i>	<i>Ph.Eur.cur.ed.2.2.3</i>	
5.	<i>Water</i>	<i>NMT 9.0%</i>	<i>Ph.Eur.cur.ed.2.5.12</i>	
6.	<i>Solution colour and clarity:</i>	<i>Clear and colourless</i>	<i>Ph.Eur.cur.ed.2.2.1, 2.2.2</i>	
7.	<i>Related substances*: Impurity A Impurity D Any other single specified impurity Any other single unknown impurity Total impurities</i>	<i>NMT 0.15% NMT 0.30% NMT 0.15% or higher if justified NMT 0.10% NMT 1.0%</i>	<i>Iekšēji noteiktā metode (AEŠH) /In-house method(HPLC)</i>	

8.	<i>Residual solvents:</i> - Methanol - Ethanol - Ethyl acetate - Tetrahydrofuran - Acetonitrile - Any other residual solvent	NMT 3000 ppm NMT 5000 ppm NMT 5000 ppm NMT 720 ppm NMT 410 ppm Ne vairāk kā noteikts ICH Q3C vadlīnijā / NMT as per ICH Q3C guideline	<i>In-house method(GC)</i>	
9.	<i>Acetic acid (calculated on anhydrous basis)</i>	8.0%-11.0%	<i>In-house method(HPLC)</i>	
10.	<i>Microbial purity:</i> -TAMC -TYMC	NMT 1000 CFU/g NMT 100 CFU/g	<i>In-house method based on Ph.Eur.cur.ed. 2.6.12</i>	
11.	<i>Bacterial endotoxins</i>	LT 1 IU/mg	<i>Ph.Eur.cur.ed.2.6.14</i>	
12.	<i>Assay (calculated on anhydrous basis)</i>	97.0% -102.0%	<i>In-house method(HPLC)</i>	
13.	<i>Storage conditions</i>	<i>Storage at NMT –70 °C, in tightly closed container</i>		
14.	<i>Expiry date</i>	NLT 08.2026		
15.	<i>amount of substance to be supplied</i>	/ 2450 g, of which: 1170 g from one batch; 640 g from second batch; 640 g from third batch.		

2. Additional requirements		PROPOSAL
1.	<i>Supplier should submit GMP Certificate or Confirmation signed by Supplier that API production unit have GMP certificate of the country of production</i>	
2.	<i>Certificate of Analyses confirming compliance to specification should be attached</i>	
3.	<i>Specification should be attached</i>	
4.	<i>MSDS (material safety data sheet) should be attached</i>	
5.	<i>Active substance master file should be available and submitted on request</i>	
6.	<i>Production license should be attached</i>	

7.	<i>TSE (Transmissible Spongiform Encephalopathy)/BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy) statement should be attached</i>	
8.	<i>GMO (genetically modified organisms) statement should be attached</i>	
9.	<i>Class I solvent statement should be attached</i>	
10.	<i>Evaluation of elemental impurities should be attached</i>	
11.	<i>Evaluation of nitrosamines should be attached</i>	
12.	<i>Aflatoxin statement (in case plant-origin raw materials are used) should be attached</i>	

Qualification criteria (preferable) :

1.	<i>Experience of Supplier</i>	<i>Not less than 3 years experience in supply of GMP compliant APIs</i>	
2.	<i>Address for delivery:</i>	<i>SIA PHARMIDEA, 4 Rupnicu Str., Olaine, Olaine district, Latvia, LV-2114.</i>	
3.	<i>Terms of delivery</i>	<i>1) CIP (Carriage and Insurance Paid) as one shipment 2)The following information should be indicated on the packing: name of the active ingredient, batch number, amount, validity period, manufacturer..</i>	
4.	<i>Contract implementation period</i>	<i>Within the 6 calendar weeks since the date of contract signing, but not later than by February 27, 2026.</i>	
5.	<i>Terms of payment:</i>	<i>_____ (company name) accepts, that payment conditions will be agreed under the contract, but payment will be made after dispatch of substance and not earlier as Net 30.</i>	

TOTAL Price	_____ EUR (without VAT)
--------------------	--------------------------------

Signature, Name, Surname of the signatory person

PIELIKUMS

PIEDĀVAJUMA VEIDLAPAS PARAUGS (pēc izvēles)

UZNĒMUMA VEIDLAPA

Piedāvājums (doc.Nr. [redacted])

UZŅEMUMA NOSAUKUMS [redacted]

ADRESE [redacted]

Piedāvājums sagatavots un iesniegts

SIA Pharmidea

Rupnicu 4, Olaine, LV -2114

KASPOFUNGĪNA ACETĀTA farmaceutiski aktīvās vielas (FAV) piegāde

GALA PIEDĀVĀJUMS

Datums [redacted]

Vispārēja informācija par uzņēmumu:

Juridiskā forma	
Uzņēmuma reģistrācijas numurs	
PVN reģistrācijas numurs	
Paraksttiesīgās personas vārds, uzvārds un amats	

KASPOFUNGĪNA ACETĀTA FAV <i>specifikācija/</i>			PIEDĀVĀJUMS
<i>Specifikācija/</i>	<i>Noteiktā prasības/</i>	<i>Analīžu metode/</i>	
1. <i>Izskats</i>	<i>Balta vai gandrīz balta pulverveida viela/</i>	<i>Vizuāli</i>	

2.	Noteikšana/ A) AEŠH RT/ B) IS spektrs/	A) Parauga galvenā maksimuma (pīķa) aiztures laiks atbilst attiecīgās standartvielas galvenā maksimuma aiztures laikam B) Parauga analīzes spektrs atbilst references standarta spektram	A) Iekšēji noteiktā metode (AEŠH) B) Ph.Eur.c ur.ed.2.2.2 4	
3.	Īpatnējā optiskā griešana	-102° to ~ -108°	Ph.Eur.cur .ed.2.2.7	
4.	pH	5.0-7.0	Ph.Eur.cur .ed.2.2.3	
5.	Ūdens	NMT 9.0%	Ph.Eur.cur .ed.2.5.12	
6.	Šķīduma krāsa un dzidrība /	Dzidrs un bezkrāsains /	Ph.Eur.cur .ed.2.2.1, 2.2.2	
7.	Piemaisījumi Piemaisījums A/ Piemaisījums D/ Jebkurš cits individuālais specifiskais piemaisījums Jebkurš cits individuālais nezināms piemaisījums Piemaisījumi kopā	NMT 0.15% NMT 0.30% Ne vairāk kā 0.15% vai vairāk, ja pamatots NMT 0.10% NMT 1.0%	Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)	

8.	Atlikušie šķīdinātāji/ - Metanols/ - Etanols/ - Etilacetāts/ Tetrahidrofu rāns Acetonitrils - Jebkurš cits atlikušais	NMT 3000 ppm NMT 5000 ppm NMT 5000 ppm NMT 720 ppm NMT 410 ppm Ne vairāk kā noteikts ICH Q3C vadlīnijā / <i>NMT as per ICH Q3C guideline</i>	Iekšēji noteiktā metode (GH)	
9.	Etikškābe (aprēķināts attiecībā pret bezūdens bāzi)	8.0%-11.0%	Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)	
10.	Mikrobioloģi skā tīrība <i>TAMC</i> <i>TYMC</i>	NMT 1000 CFU/g NMT 100 CFU/g	Uz Ph.Eur.cur .ed.2.6.12 bāzes iekšēji izstrādātā metode	
11.	Bakteriālie endotoksīni /	LT 1 IU/mg	Ph.Eur.cur .ed.2.6.14	
12.	Pamatvielas saturs (aprēķināts attiecībā pret bezūdens bāzi /	97.0% -102.0%	Iekšēji noteiktā metode (AEŠH)	
13.	Uzglabāšana s apstākļi /	Glabāšana ne augstāk kā -70 °C temperatūrā, cieši noslēgtā iepakojumā.		
14.	Derīguma termiņš	Ne mazāk kā 08.2026		
15.	Piegādājama is substances daudzums /	2450 g, no kuriem: 1170 g no vienas sērijas; 640 g no otras sērijas; 640 g no trešas sērijas		

2.Papildus prasības		PIEDĀVĀJUMS
1.	<i>Piegādātājam jāiesniedz LRP (labas ražošanas prakses) sertifikāts vai parakstīts aplīdzinājums brīvā formā, ka aktīvās vielas ražotnei ir ražotājvalsts GMP (Good Manufacturing Practice) sertifikāts</i>	

2.	Jābūt pievienotam substances analīžu sertifikātam, kas apliecina atbilstību specifikācijai,	
3.	Jābūt pievienotai kvalitātes specifikācijai	
4.	Jābūt pievienotai materiāla DDL (drošības datu lapai)	
5.	Jābūt pieejamam aktīvās vielas dosjēram un nosūtītam pēc pieprasījuma	
6.	Jābūt pievienotai ražošanas licencei	
7.	Jābūt pievienotam TSE (transmisīvās sūkļveida encefalopātijas)/GSE (govju sūkļveida encefalopātijas) ziņojumam	
8.	Jābūt pievienotam ĢMO (ģenētiski modificētu organism) ziņojumam	
9.	Jābūt pievienotam Class I šķīdinātāju ziņojumam	
10.	Jābūt pievienotam elementu piemaisījumu izvērtējumam	
11.	Jābūt pievienotam nitrozamīnu izvērtējumam	
12.	Jābūt pievienotam aflatoksīnu ziņojumam (gadījumā, ja ir augu izcelsmes izejvielas)	

<u>Piedāvājumu atlases kritēriji (vēlamie)</u>		PIEDĀVĀJUMS
1.	Piegādātāja pieredze	Ne mazāk, kā 3 gadu pieredze GMP prasībām atbilstošu AFV piegādē
2.	Piegādes adrese:	SIA PHARMIDEA, Rūpnīcu iela 4, Olaine, Olaines novads, Latvija, LV-2114
3.	Piegādes nosacījumi/	1)CIP transportēšana un apdrošināšana apmaksāta (Carriage and Insurance Paid) , vienā sūtījumā 2)Uz iepakojuma jābūt norādītam: substances nosaukumam, sērijas numuram, daudzumam, derīguma termiņam, ražotājam.
4.	Līguma izpildes termiņš	6 kalendāro nedēļu laikā no līguma noslēgšanas brīža, bet ne vēlāk kā līdz 2026.gada 27. februārim , saskaņā ar finansējuma saņēmēja norādījumiem.
5.	Apmaksas nosacījumi:	(uzņēmuma nosaukums) Pretendents piekrīt, ka samaksas nosacījumi tiks atrunāti

		<i>iepirkuma līgumā, bet piegāde tiks veikta ar pēcapmaksu ne ātrāk kā 30 dienās</i>	
--	--	--	--

KOPĒJĀ cena	<u> </u> EUR (bez PVN)
--------------------	--

Paraksttiesīgās personas vārds, uzvārds un paraksts