

Prilog 7.4. – Tehnička specifikacija

Cjepivo protiv gripe, inaktivirano za 2015. i 2016. godinu

1. Opis cjepiva:
 - a) Trovalentno ili četverovalentno inaktivirano sezonsko cjepivo protiv gripe, podjedinčno ili fragmentirano
 - 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 po sastavu odgovarati preporukama Svjetske zdravstvene organizacije za nadolazeću sezonu.
 - 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:
260.000 doza cjepiva.
Količina doza cjepiva koju je potrebno nabaviti za 2016. godinu:
350.000 doza cjepiva.
3. Rok isporuke:
 - za 2015. godinu: cijela količina od 260.000 doza do kraja rujna 2015.
 - za 2016. godinu: cijela količina od 350.000 doza do kraja rujna 2016.
4. Rok valjanosti za obje isporuke: Najmanje do travnja slijedeće godine.