

## **Prilog 7.4. – Tehnička specifikacija**

### **Cjepivo protiv tetanusa, adsorbirano za 2015. i 2016. godinu**

#### 1. Opis cjepiva:

- a) Sastav: tetanus toksoid  $\geq 40$  IU, adsorbiran.
- 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 indicirano za cijepljenje i docjepiljivanje protiv tetanusa.
- 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: 35.000 doza cjepiva
- za 2016. godinu: 40.000 doza cjepiva

#### 3. Rok isporuke:

- za 2015. godinu: cijela količina od 35.000 doza do kraja svibnja 2015.
- za 2016. godinu: cijela količina od 40.000 doza do kraja siječnja 2016.

#### 4. Rok valjanosti za obje isporuke: pri isporuci najmanje 2/3 ukupnog roka valjanosti cjepiva od datuma proizvodnje serije koja se isporučuje.