

Prilog 7.4. – Tehnička specifikacija

Cjepivo protiv trbušnog tifusa za 2015. i 2016. godinu

1. Opis i sastav cjepiva:
 - a) U jednodoznoj prezentaciji.
 - b) Polisaharidno, sačinjeno od pročišćenih kapsularnih Vi polisaharida.
 - 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 protiv trbušnog tifusa.
 - 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 2016. godinu:
100 doza cjepiva.

3. Rok isporuke za 2016. godinu:
cijela količina od 100 doza do kraja ožujka 2016.

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