

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

adresa: MD-2005, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, mun. Chișinău MD-2005, bd. Grigore Vieru, 22/2

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1738938050898 din 10.03.2025, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Privind încheierea acordului-cadru - Achiziționarea reagenților pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” pentru anii 2025-2027

noi, SRL Biosistem mld, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 07.03.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld _____

(semnătura autorizată)

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
adresa: MD-2005, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, mun. Chișinău MD-2005, bd.
Grigore Vieru, 22/2

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de: "Privind încheierea acordului-cadru -Achiziționarea reagenților pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” pentru anului 2025- prin procedura de achiziție - Licitație deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-1738938050898 din 10.03.2025

pentru o durată de 160 (una sută șaiszeci) zile, respectiv până la data de 17.08.2025, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 07.03.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld _____

(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1738938050898 din 10.03.2025		
Obiectul achiziției:						Privind încheierea acordului-cadru -Achiziționarea reagenților pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” pentru anii 2025-2027		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	Dispozitiv TDR-X120	115-026595-00 TDR-X120	China	Mindray	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi: Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile. Necesitatea de lucru a instituției este de minim 480 godeuri (locuri de amplasare a flaconelor pregătite). Dispozitivele aflate în dotarea instituției: - Bact/ALERT3D/120 (1 bucată) anul producerii 2017 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2023 Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Fiecare dispozitiv oferit va permite programarea oricăreia dintre următoarele 3 protocoale, după cum urmează: Termenul de incubare pentru produsele sanguine este diferit în toate cazurile: - Protocol 1 (14 zile) – produsul intermediar în procesul de producere a preparatelor biomedicale din sânge; - Protocol 2 (7 zile) – lavajele de pe suprafețele sterile din boxele sterile. - Protocol 3 (5 zile) – segmentele de la containerul recoltat cu trombocite; Tehnologia solicitată de către CNTS se utilizează pentru produse sanguine/materiale lavabile (lavaje sterile) pregătite de persoane responsabile, pentru examinarea acestora la prezentarea gemenilor microbieni aerobi și anaerobi de la donator. Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine de la donator/consumabile 1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi. 2. Dispozitiv medical de identificare germenii microbieni anaerobi și aerobi: a) tehnologie automatizată; b) principul de examinare prin identificare germenii anaerobi și aerobi. 3. Capacitatea de încălzire a flaconelor pentru examinare: - posibilitatea de încălzire continuă începând de la 1(unu) flacon; 4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului: a) încălzirea/ eliminarea sigilii pentru flacone/probe sau alte componente similare obligatorii necesare în procesul de examinare; b) eliminarea sigilii a deșeurilor; c) monitorizare permanentă a stării/probelor în lista de lucru; d) sistem de control de calitate (QC) încorporat ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării; e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date; f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil; g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge. 5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia: a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows; b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivului; c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora; d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării; e) configurarea funcțiilor dispozitivelor conectate. f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date. 6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatorii pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare: a) port RS-232C b) port USB 2.0 c) port USB 3.0 d) port rețea (RJ-45) e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute; f) alte. 7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare (2023). Minim 3 dispozitive Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de descriere, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat cliștigitor) a contractului de comandă. -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operaarea dispozitivului medical ganuit, asigurat de operatorul economic cliștigitor, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi: Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile. Necesitatea de lucru a instituției este de minim 480 godeuri (locuri de amplasare a flaconelor pregătite). Dispozitivele aflate în dotarea instituției: - Bact/ALERT3D/120 (1 bucată) anul producerii 2017 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2023 Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Fiecare dispozitiv oferit va permite programarea oricăreia dintre următoarele 3 protocoale, după cum urmează: Termenul de incubare pentru produsele sanguine este diferit în toate cazurile: - Protocol 1 (14 zile) – produsul intermediar în procesul de producere a preparatelor biomedicale din sânge; - Protocol 2 (7 zile) – lavajele de pe suprafețele sterile din boxele sterile. - Protocol 3 (5 zile) – segmentele de la containerul recoltat cu trombocite; Tehnologia solicitată de către CNTS se utilizează pentru produse sanguine/materiale lavabile (lavaje sterile) pregătite de persoane responsabile, pentru examinarea acestora la prezentarea gemenilor microbieni aerobi și anaerobi de la donator. Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine de la donator/consumabile 1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi. 2. Dispozitiv medical de identificare germenii microbieni anaerobi și aerobi: a) tehnologie automatizată; b) principul de examinare prin identificare germenii anaerobi și aerobi. 3. Capacitatea de încălzire a flaconelor pentru examinare: - posibilitatea de încălzire continuă începând de la 1(unu) flacon; 4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului: a) încălzirea/ eliminarea sigilii pentru flacone/probe sau alte componente similare obligatorii necesare în procesul de examinare; b) eliminarea sigilii a deșeurilor; c) monitorizare permanentă a stării/probelor în lista de lucru; d) sistem de control de calitate (QC) încorporat ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării; e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date; f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil; g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge. 5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia: a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows; b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivului; c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora; d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării; e) configurarea funcțiilor dispozitivelor conectate. f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date. 6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatorii pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare: a) port RS-232C b) port USB 2.0 c) port USB 3.0 d) port rețea (RJ-45) e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute; f) alte. 7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare (2023). Minim 3 dispozitive Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de descriere, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat cliștigitor) a contractului de comandă. -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operaarea dispozitivului medical ganuit, asigurat de operatorul economic cliștigitor, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	ISO, CE
		Dispozitiv TDR-X240	115-026595-00 TDR-X240	China	Mindray	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi: Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile. Necesitatea de lucru a instituției este de minim 480 godeuri (locuri de amplasare a flaconelor pregătite). Dispozitivele aflate în dotarea instituției: - Bact/ALERT3D/120 (1 bucată) anul producerii 2017 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2023 Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Fiecare dispozitiv oferit va permite programarea oricăreia dintre următoarele 3 protocoale, după cum urmează: Termenul de incubare pentru produsele sanguine este diferit în toate cazurile: - Protocol 1 (14 zile) – produsul intermediar în procesul de producere a preparatelor biomedicale din sânge; - Protocol 2 (7 zile) – lavajele de pe suprafețele sterile din boxele sterile. - Protocol 3 (5 zile) – segmentele de la containerul recoltat cu trombocite; Tehnologia solicitată de către CNTS se utilizează pentru produse sanguine/materiale lavabile (lavaje sterile) pregătite de persoane responsabile, pentru examinarea acestora la prezentarea gemenilor microbieni aerobi și anaerobi de la donator. Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine de la donator/consumabile 1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi. 2. Dispozitiv medical de identificare germenii microbieni anaerobi și aerobi: a) tehnologie automatizată; b) principul de examinare prin identificare germenii anaerobi și aerobi. 3. Capacitatea de încălzire a flaconelor pentru examinare: - posibilitatea de încălzire continuă începând de la 1(unu) flacon; 4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului: a) încălzirea/ eliminarea sigilii pentru flacone/probe sau alte componente similare obligatorii necesare în procesul de examinare; b) eliminarea sigilii a deșeurilor; c) monitorizare permanentă a stării/probelor în lista de lucru; d) sistem de control de calitate (QC) încorporat ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării; e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date; f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil; g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge. 5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia: a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows; b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivului; c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora; d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării; e) configurarea funcțiilor dispozitivelor conectate. f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date. 6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatorii pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare: a) port RS-232C b) port USB 2.0 c) port USB 3.0 d) port rețea (RJ-45) e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute; f) alte. 7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare (2023). Minim 3 dispozitive Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de descriere, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat cliștigitor) a contractului de comandă. -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operaarea dispozitivului medical ganuit, asigurat de operatorul economic cliștigitor, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	ISO, CE	

 **BIOSISTEM-MLD S.R.L.**

[illegible]

Semnăt:_____Numele, Prenumele: Poiata Vitalie În calitate de: Administrator
Ofertantul: SRL Biosistem mld Adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com



BIOSISTEM-MLD S.R.L.

Anexa nr. 23
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1738938050898 din 10.03.2025												
Obiectul achiziției:					Privind încheierea acordului-cadru -Achiziționarea reagenților pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” pentru anuii 2025-2027							
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	Dispozitiv TDR-X120	bucată	1	-	-	-	-	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, Pentru dispozitivul medical care se va oferi în comodat instalarea până la 90 de zile de la înregistrarea contractului la CAPCS,. Livarea reagenților se va efectua în tranșe care se vor indica la etapa de reofertare.	33100000-1	-	-
		Dispozitiv TDR-X240	bucată	1	-	-	-	-			-	-
		Dispozitiv TDR-X240	bucată	1	-	-	-	-			-	-
		Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	set	48000	145.07	174.08	6 963 360.00	8 355 840.00			-	-
TOTAL Oferta						6 963 360.00	8 355 840.00					

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Poiata Vitalie** În calitate de: **Administrator**

Ofertantul: **SRL Biosistem mld** Adresa: **str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău**

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1738938050898 din 10.03.2025
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Biosistem mld”, declara ca:

- Va asigura instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru examinări care nu au fost utilizate de către beneficiar
- Termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot
- Va garanta perioada de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice
- va organiza pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical efectuat de către un inginer calificat
- Va asigura gratuit functionalitatea, mentenanța, reparația dispozitivelor medicale, pe toată perioada de comodat a dispozitivului.
- Este înregistrat în lista producătorilor de Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) cu numărul MD2024-10-EEE-049.
- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului

Data completării: 07.03.2025

Cu stimă,

Poata Vitalie

Administrator

SRL Biosistem mld _____

(semnătura)