

18.05.2026

**Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII  
PUBLICE CENTRALIZATE IN  
SANATATE  
ocds-b3wdp1-MD-1775741222209**

Prin prezenta, "Denolga Medical" SRL declară:

Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an.

Prin prezenta, "Denolga Medical" SRL declară:

\* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

\* Pe fiecare instrument să fie înscrisă următoarea informație:

- Producătorul sau logo-ul producătorului
- Codul instrumentului
- Țara de origine
- Stainless (oțel inox)
- Marcajul CE

Testul la coroziune pentru material conform EN ISO 13402 (Surgical and dental hand instruments- Determination of resistance against autoclaving corrosion and thermal exposure) sau echivalentul.

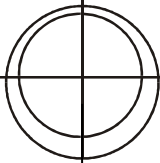
Finalizarea Satin - marginile și fațada instrumentului să fie șlefuite bine.

Instrumentele ar trebui să aibă cel mai fiabil și mai stabil design, permițând eforturi maxime în utilizare.

\* Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare.

\* Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior.

\* Termen de garanție 12 luni de la livrarea bunului, dacă în specificația lotului nu este prevăzut un alt termen.



Prin prezenta, "Denolga Medical" SRL declară:

Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.

Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.

Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.

Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.

Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.

Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.

**Cu stimă și profund respect,**

---

Irina I. Gherman

Director, MBA

**SC "DENOLGA MEDICAL" Ltd**