



Catre Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

In atenta grupului de lucru achizitii publice

Ref: LP nr. 21264755 din 06.09.2024

Declarație conform cerințelor.

Prin prezenta, compania „GBG-MLD” SRL, care participă la licitatia nr. **21264755**, privind **Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025**, confirmă:

- 1) Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui minim 80% din termenul total al produsului.
- 2) Pentru produsele noi sau necunoscute pentru medici, vor fi prezentate mostre în 2 bucăți - în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea companiei 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 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 ambalajul mostrelor 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 va coincide în mod obligatoriu cu eticheta produsului
- 3) Seturile livrate vor fi prezentate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj vor coincide cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare vor fi prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).
- 4) Produselor oferite de către compania noastră sunt deja înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Informația în cauză poate fi verificată accesând site-ul www.amdm.gov.md (numărul de înregistrare este indicat în specificația tehnică).

Cu stimă,

Tudor Ceaicovschi

Director „GBG-MLD” S.R.L.