

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-1753787401998 din 04.09.2025, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2026

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: 03.09.2025

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: "Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2026" prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-1753787401998 din 04.09.2025 pentru o durată de 160 (una sută șaizeci) zile, respectiv până la data de 11.02.2026, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 03.09.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld _____

(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1753787401998 din 04.09.2025								
Obiectul achiziției: Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2026								
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara 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
40	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878)	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878)	*** Test pentru determinarea "D-Dimer" (cutie 25 teste)	China	Lansionbio	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878), D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: ≈ 10 000 ng/mL. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %, Bucată	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878), D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau heparina, Metoda: imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit în comodă pentru durata utilizării testelor. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în QR cod. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: ≈ 10 000 ng/mL (10µg/mL). Acuratetea cu deviația relativă până la 15%	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000500639
63	Plasma de control normal 4 parametri (006834)	Plasma de control normal 4 parametri (006834)	61007 COAGULATION CONTROL LEVEL I	Spania	Biosystems	Plasma de control normal 4 parametri (006834), Plasma de control normal 4 parametri (TP, TTPA, TT, FIB) Ambalaj până la 3 ml, ml	Plasma de control normal 4 parametri (006834), Plasma de control normal 4 parametri (TP, TTPA, TT, FIB) Ambalaj 4 flacoane a câte 1 ml	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000700178
64	Plasma de control patologică 4 parametri (006835)	Plasma de control patologică 4 parametri (006835)	61008 COAGULATION CONTROL LEVEL II	Spania	Biosystems	Plasma de control patologică 4 parametri (006835), Plasma de control patologică 4 parametri (TP, TTPA, TT, FIB) Ambalaj până la 3 ml, ml	Plasma de control patologică 4 parametri (006835), Plasma de control patologică 4 parametri (TP, TTPA, TT, FIB) Ambalaj 4 flacoane a câte 1 ml	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000700179
147	Test rapid anti-HCV. (008151)	Test rapid anti-HCV. (008151)	TIHC02 Test-It® Anti-HCV test	Turcia	Turklab	Test rapid anti-HCV. (008151), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a anticorpilor anti-HCV. Limita de detecție a testului-expres - 2,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HCV sau anti-HCV), Test	Test rapid anti-HCV. (008151), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a anticorpilor anti-HCV. Limita de detecție a testului-expres - 2,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HCV sau anti-HCV), Test	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000633390
148	Test rapid HBsAg. (008152)	Test rapid HBsAg. (008152)	TIHB04 Test-It® HBsAg Test	Turcia	Turklab	Test rapid HBsAg. (008152), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a markerului hepatic: HBsAg. Limita de detecție a testului-expres - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HBsAg), Test	Test rapid HBsAg. (008152), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a markerului hepatic: HBsAg. Limita de detecție a testului-expres - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HBsAg), Test	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000633387
151	Test rapid la Troponina I. (008155)	Test rapid la Troponina I. (008155)	Test-It® Troponin I Test	Turcia	Turklab	Test rapid la Troponina I. (008155), Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a Troponinei I - marker cardiac. Limita de detecție - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție Tn I sau Troponina I), Test	Test rapid la Troponina I. (008155), Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a Troponinei I - marker cardiac. Limita de detecție - 0,5 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție Tn I sau Troponina I), Test	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000633414
153	Test rapid pentru determinarea sângerei oculte (008157)	Test rapid pentru determinarea sângerei oculte (008157)	Test-It® Fecal Occult Blood (FOB) Test	Turcia	Turklab	Test rapid pentru determinarea sângerei oculte (008157), Test de unica folosire pentru determinarea sângerei în materiile fecale pentru uz profesional, Bucată	Test rapid pentru determinarea sângerei oculte (008157), Test de unica folosire pentru determinarea sângerei în materiile fecale pentru uz profesional, Bucată	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000633412

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

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1753787401998 din 04.09.2025							
Obiectul achiziției:					Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2026							
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	Clasificare bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
40	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878)	D-dimeri, fast test kit cantitativ + Control D-dimeri, fast test kit cantitativ (006878)	Bucată	3200	60.96	73.15	195 072.00	234 080.00	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
63	Plasma de control normal 4 parametri (006834)	Plasma de control normal 4 parametri (006834)	ml	674	56.77	68.12	38 262.98	45 912.88	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
64	Plasma de control patologică 4 parametri (006835)	Plasma de control patologică 4 parametri (006835)	ml	626	56.77	68.12	35 538.02	42 643.12	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
147	Test rapid anti-HCV. (008151)	Test rapid anti-HCV. (008151)	Test	11170	7.27	8.73	81 205.90	97 514.10	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
148	Test rapid HBsAg. (008152)	Test rapid HBsAg. (008152)	Test	11070	5.20	6.24	57 564.00	69 076.80	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
151	Test rapid la Troponina I. (008155)	Test rapid la Troponina I. (008155)	Test	22770	7.72	9.26	175 784.40	210 850.20	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
153	Test rapid pentru determinarea sângerării oculte (008157)	Test rapid pentru determinarea sângerării oculte (008157)	Bucată	51650	6.55	7.86	338 307.50	405 969.00	În conformitate cu cerințele/ condițiile de livrare stipulate la pct.11 din anunțul de participare	33600000-6	-	-
						TOTAL Oferta	921 734.80	1 106 046.10				

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

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1753787401998 din 04.09.2025
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

DECLARAȚIE

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

- 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

- 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.

- Pentru produsele care sunt înregistrate la AMDM este indicat codul înregistrării în formularul specificațiilor tehnice, coloana "Standarde de Referință"

- Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).

- va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar,

Data completării: 03.09.2025

Cu stimă,
Poiata Vitalie
Administrator
SRL Biosistem mld _____
(semnătura)