

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: IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanica

adresa: 2038, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2

(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-1637056778249 din 22.12.2021, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Reactive și consumabile de laborator

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: 21.12.2021

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: IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanica

adresa: 2038, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de: "Reactive și consumabile de laborator"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-1637056778249 din 22.12.2021

pentru o durată de 30 (treizeci) zile, respectiv până la data de 21.01.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 21.12.2021

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld _____
(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1637056778249 din 22.12.2021		
Obiectul achiziției:						Reactive și consumabile de laborator		
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
36	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20L×1)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent	China	Mindray	set 20L×1 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	set 20L×1 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ISO, CE
		M-52DIFF Lyse (500mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52DIFF Lyse	China	Mindray	set 500mL×4 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	set 500mL×4 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ISO, CE
		M-52LH Lyse (100mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52LH Lyse	China	Mindray	set 100mL×4 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	set 100mL×4 Cereințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ISO, CE

		Probe Cleanser (50mL)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-68 Probe Cleanser	China	Mindray	50 mL Cerințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	50 mL Cerințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ISO, CE
		Hematologic 3-pack control L, N, H6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	BC-5D High/Normal/Low/EN3ml*3	China	Mindray	3 x 3.5mL (1L,1N,1H) Cerințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	3 x 3.5mL (1L,1N,1H) Cerințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ISO, CE
16	Test individual de depistare a singelului ocult în materii fecale, în casetă	Test individual de depistare a singelului ocult în materii fecale, în casetă	FOB Test (Cassette Feces)	Turcia	Turklab	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	ISO, CE

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-1637056778249 din 22.12.2021												
Obiectul achiziției: Reactive și consumabile de laborator												
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	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
36	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20L×1)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	3000	litru	79.20	85.54	237 600.00	256 620.00	Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii	33696500-0	-	-
		M-52DIFF Lyse (500mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	116	litru	5 094.54	5 502.10	590 966.64	638 243.60		33696500-0	-	-
		M-52LH Lyse (100mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	26	litru	18 906.25	20 418.75	491 562.50	530 887.50		33696500-0	-	-
		Probe Cleanser (50mL)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	3200	ml	7.37	8.84	23 584.00	28 288.00		33696500-0	-	-
		Hematologic 3-pack control L, N, H6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	540	ml	209.52	226.29	113 140.80	122 196.60		33696500-0	-	-
						Total lot	1 456 853.94	1 576 235.70				
16	Test individual de depistare a singelului ocult în materii fecale, în casetă	Test individual de depistare a singelului ocult în materii fecale, în casetă	7000	buc	8.85	9.56	61 950.00	66 920.00	Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii	33696500-0	-	-
						Total lot	61 950.00	66 920.00				
						TOTAL Oferta	1 518 803.94	1 643 155.70				

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

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

DECLARAȚIE
Privind Situația Personală A Operatorului Economic

Operator economic
SRL Biosistem mld
(denumirea/numele)

Subsemnatul, Poiata Vitalie reprezentant împuternicit al SRL Biosistem mld (denumirea operatorului economic) în calitate de ofertant/ofertant asociat declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 18 din Legea privind achizițiile publice nr. 131 din 03.07.2015, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești pentru participarea la activități ale unei organizații criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Subsemnatul, Poiata Vitalie reprezentant împuternicit al SRL Biosistem mld (denumirea operatorului economic) în calitate de ofertant/ofertant asociat, la procedura de ocds-b3wdp1-MD-1637056778249 (se menționează procedura) pentru atribuirea contractului de achiziție publică având ca obiect Cerere a ofertelor de prețuri (denumirea produsului, serviciului sau lucrării), codul CPV 33696500-0, la data de 22.12.2021 (zi/luna/an), organizată de IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanică (denumirea autorității contractante), declar pe propria răspundere că:

- a) nu am intrat în faliment ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b) mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale;
- c) nu am fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d) toate informațiile și documentele prezentate pentru procedura de achiziție menționată mai sus sunt veridice și autentice;
- e) nu suntem incluși în Lista de interdicție a operatorilor economici.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg ca autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg ca în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Data completării: 22.12.2021

Operator economic,
SRL Biosistem mld

L.Ș.

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-1637056778249 din 22.12.2021
din cadrul IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanica**

DECLARAȚIE

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

- Reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau în încăpere dotată cu echipament specific)
- Dispune de ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale
- Va prezenta mostre în termen de 5 zile de la solicitarea grupului de lucru
- Va prezenta instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusa la cererea grupului de lucru

Data completării: 21.12.2021

Cu stimă,

Poiana Vitalie

Administrator

SRL Biosistem mld _____
(semnătura)

DECLARAȚIE
privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr	Obiectul contractului	Denumirea/numele beneficiarului/Adresa	Calitatea Furnizorului/Prestatorului ^{*)}	Prețul contractului/ valoarea bunurilor/serviciilor livrate/prestate	Perioada de livrare/prestare (luni)
1	CONTRACT Nr. _52_ de achiziționare reactive și consumabile din 08.02.2021	IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanică 2038, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2	contractant unic	2087009.09	12
2	CONTRACT Nr. _59_ de achiziționare reactive și consumabile din 18.02.2020	IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanică 2038, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2	contractant unic	2079101.85	12
3	CONTRACT Nr. _255_ de achiziționare reactive și consumabile din 10.12.2018	IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanică 2038, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2	contractant unic	1857330.24	12

Semnat:

Nume: Poiata Vitalie

Funcția în cadrul firmei: Administrator

Denumirea firmei: SRL „Biosistem-mld”