

**CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE  
CENTRALIZATE IN SANATATE**

**DECLARAȚIE**

Prin prezenta, **DITA ESTFARM S.R.L.**, garantează livrarea produselor, care vor fi desemnate câștigătoare la procedura de achiziție nr. **ocds-b3wdp1-MD-1781608716825 din 02.07.2026**, conform informației prezentate mai jos:

- Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Inconterms 2020 DDP, cu transportul Vanzătorului, după cum urmează:**

**Vaccin antirabic 2.5UI/doză - I tranșă: 11 500 seturi, Ianuarie 2027, II tranșă: 11 500 seturi, August 2027.**

**Imunoglobulină antirabică - I tranșă: Ianuarie 2027.**

**Locul livrării bunurilor – Agenția Națională pentru Sănătate Publică**

- Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate va constitui:
  - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;
  - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani

Termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării va fi nu mai puțin de 18 luni.

**Lot 1 Vaccin antirabic și Imunoglobulină antirabică din ser ecvin:**

| Nr. | Vaccin antirabic 2.5 UI/doză                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Imunoglobulină antirabică din ser ecvin cu titrul de anticorpi specifici 150-200 UI/ml                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | respectarea cerințelor către ambalarea și marcarea vaccinului antirabic – Fiecare fiolă/flacon va conține o doză de vaccin și va fi dotată cu o etichetă/inscripție standard al producătorului în care va fi indicat: -denumirea produsului, - denumirea producătorului, -denumirea tulpinii vaccinale și conținutul de antigen într-o doză – cuvântul „Steril” sau simbolul lui –numărul lotului –doza și modul de administrare –informații privind condițiile de păstrare – termenul de valabilitate, luna și anul expirării.                                                                                                                                                                        | respectarea cerințelor pentru ambalarea și marcarea serului antirabic – Fiecare fiolă/flacon va conține până la 5,0 ml de ser ecvin antirabic și va fi dotată cu o etichetă/inscripție standard al producătorului în care va fi indicat: -denumirea produsului; denumirea producătorului; numărul lotului, volumul și titrul de anticorpi; modul de administrare; informații privind condițiile de păstrare; termenul de valabilitate- luna și anul expirării.                                                                                                                                                                                                                                 |
| 2   | privind respectarea cerințelor către ambalarea și marcarea solventului pentru vaccinul antirabic – Fiecare fiolă/flacon va conține cantitatea de solvent necesară pentru reconstituirea unei doze de vaccin și va fi dotată cu etichetă/inscripție standard al producătorului în care va fi indicat: - denumirea produsului, - denumirea producătorului, -denumirea vaccinului pentru care este destinat solventului – cuvântul „Steril” sau simbolul lui –numărul lotului -cantitatea (volumul) solventului –informații privind condițiile de păstrare –termenul de valabilitate, luna și anul expirării.                                                                                             | respectarea cerințelor pentru ambalarea secundară și de transport a imunoglobulinei antirabice – Firole/Flacoane cu imunoglobulină vor fi ambalate în cutie de carton, care vor conține o instrucțiune de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe cutie: -denumirea produsului și caracteristicile lui generale, -denumirea și adresa producătorului, –cuvântul „Steril” sau simbolul lui -modul de administrare –numărul lotului - informații privind condițiile de păstrare –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități, informații privind condițiile de păstrare. |
| 3   | privind respectarea cerințelor pentru ambalarea secundară și de transport a vaccinului antirabic – Fiolele/Flacoanele cu vaccin și solvent în raport 1:1(doză vaccin/doză solvent), vor fi ambalate în cutie de carton, care vor conține o instrucțiune de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe cutie: -denumirea produsului și caracteristicile lui generale, - denumirea și adresa producătorului, – cuvântul „Steril” sau simbolul lui -modul de administrare –numărul lotului -informații privind condițiile de păstrare – termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități. | respectarea condițiilor de transport - Pentru transportarea imunoglobulinei antirabice - vor fi ambalate în cutii izotermice și de protecție dotate cu acumulatori de frig cu următoarele marcașuri și inscripții pe ele: -denumirea și adresa producătorului, furnizorului -denumirea cumpărătorului și adresa destinației - denumirea produsului –cuvântul „Steril” sau simbolul lui –numărul lotului –informații privind condițiile de păstrare, inscripția a nu fi congelate, umezite. –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități.                                                                    |
| 4   | privind respectarea condițiilor de transport- pentru transportarea vaccinului va fi ambalat în cutii izotermice și de protecție dotate cu acumulatori de frig cu următoarele marcașuri și inscripții pe ele: -denumirea și adresa producătorului, furnizorului - denumirea cumpărătorului și adresa destinației -denumirea produsului – cuvântul „Steril” sau simbolul lui – numărul lotului –informații privind condițiile de păstrare, inscripția a nu fi congelate, umezite. –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. - numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități.                                                                                      | Declarație din partea vânzătorului prin care se garantează livrarea produselor cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt ( $t^{\circ} +2^{\circ} +8^{\circ}C$ ) – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 5   | Declarație din partea vânzătorului prin care se garantează livrarea produselor cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt ( $t^{\circ} +2^{\circ} +8^{\circ}C$ ) – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | fiecare lot de produs livrat va fi însoțit de certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 6   | fiecare lot de produse livrate va fi însoțit de certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) nu mai mic de 18 luni.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 7   | Termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării va fi nu mai puțin de 18 luni. Tranșele de livrare: I tranșă: 11 500 seturi, Ianuarie 2027, II tranșă: 11 500 seturi, August 2027.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | —                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |

**Adresa**

MD-2032, Republica Moldova,  
mun. Chișinău, str. Burebista, 23

**Telefon**

(+373 22) 22 40 54 19

**E-mail & WEB**

office@dita.md  
www.dita.md

**Cod fiscal**

1002600046359

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: **MORARU GRIGORE**

În calitate de: **Administrator**

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: **DITA ESTFARM S.R.L**