

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-1769522064254 din 01.03.2026, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2026 (repetat)

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, 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, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 27.02.2026

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____
(semnătura autorizată)

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 consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților
beneficiarilor pentru anul 2026 (repetat)"

prin procedura de achiziție - Licitație deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1769522064254 din 01.03.2026

pentru o durată de 160 (una sută șaiszeci) zile, respectiv până la data de
08.08.2026, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând
înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 27.02.2026

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1769522064254 din 01.03.2026		
Obiectul achiziției:						Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2026 (repetat)		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara 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
22	Catetere de aterectomie directionala periferica	Catetere de aterectomie directionala periferica	HAWKONE™	SUA	Medtronic	"Dispozitiv alcatuit din cateter, unitatea mecanica si partea taietoare iar pre-atasata distal unitatea de irigare- curatare. Profil de 7 Fr Compatibilitate cu ghid de maxim 0,014" Lungimi ale varfului: 6,6 cm (lungimea de taiere max 50 mm) si 9,6 cm (lungimea de taiere max 75 mm) Design al shaftului in 4 straturi din otel inoxidabil, cu transmiterea eficienta a intensitatii de taiere din spre partea mecanica spre partea taietoare. Diametrul exterior (OD) de 0.05 mm. Capacitate de peste 11.000 RPM Partea de taiere din 4 lame profilate cu capacitate de angajare si taiere a leziunilor cu morfologii diverse inclusiv a celor sever calcificate. Grosimea de taiere a tesutului sub 0.5mm. Sistemul mecanic sa prezinte două intrerupătoare: 1) intrerupătorul de la alimentarea principală a driverului pentru instrumentul de tăiere și 2) intrerupătorul manual al cateterului. Intrerupătorul de la alimentarea principală a driverului pentru instrumentul de tăiere sa asigure alimentarea dispozitivului atunci cand este pornit. Intrerupătorul manual activează axul de antrenare și angajează instrumentul de tăiere cand este tras proximal in poziția de pornire. Driverul pentru instrumentul de tăiere este protejat împotriva electrocutării (piesă de tip CF, rezistentă la defibrilare). Alimentare cu baterii. Cateterul cu dublu lumen, din PTFE acoperit hidrofilic, lungimi efective: 104cm si 107cm Cateterul si driverul sunt ambalate steril, individual. Compatibilitate cu dispozitive de protectie embolica adecvate.	"Dispozitiv alcatuit din cateter, unitatea mecanica si partea taietoare iar pre-atasata distal unitatea de irigare- curatare. – da pagina 2 din „hawkone-product-brochure.pdf” – „Cutter driver.” – “Drive shaft.” – “Torquer knob.” – “Preloaded distal flush tool.” – “Distal tip.” – “Blade design.” + pagina 2 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Instructions for use – Device description” Profil de 7 Fr Compatibilitate cu ghid de maxim 0,014” – da pagina 2 din „hawkone-product-brochure” – „Max guidewire is 0.014” for HawkOne devices” + pagina 2 din “Catalog_HawkOne.pdf” – “Order Information” – “Sheath compatibility (F)” + pagina 2 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Instructions for use – Device description” Lungimi ale varfului: 6,6 cm (lungimea de taiere max 50 mm) si 9,6 cm (lungimea de taiere max 75 mm) – da pagina 3 din „hawkone-product-brochure” – „Tip length (mm) + Max.cut Length (mm)”. Design al shaftului in 4 straturi din otel inoxidabil, cu transmiterea eficienta a intensitatii de taiere din spre partea mecanica spre partea taietoare. Diametrul exterior (OD) de 0.05 mm. Capacitate de peste 11.000 RPM – da pagina 2 din „hawkone-product-brochure” – „Cutter driver.” Partea de taiere din 4 lame profilate cu capacitate de angajare si taiere a leziunilor cu morfologii diverse inclusiv a celor sever calcificate. Grosimea de taiere a tesutului sub 0,5mm. - pagina 2 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Instructions for use – Device description” + brosură: “hawkone-product-brochure.pdf” – brosură: “Catalog_HawkOne.pdf” Sistemul mecanic sa prezinte două intrerupătoare: 1) intrerupătorul de la alimentarea principală a driverului pentru instrumentul de tăiere și 2) intrerupătorul manual al cateterului. Intrerupătorul de la alimentarea principală a driverului pentru instrumentul de tăiere sa asigure alimentarea dispozitivului atunci cand este pornit. Intrerupătorul manual activează axul de antrenare și angajează instrumentul de tăiere cand este tras proximal in poziția de pornire.Driverul pentru instrumentul de tăiere este protejat împotriva electrocutării (piesă de tip CF, rezistentă la defibrilare). Alimentare cu baterii. – da pagina 2 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Instructions for use – Device description” + mai jos sub table este compartimentul: “Note”. Cateterul cu dublu lumen, din PTFE acoperit hidrofilic, lungimi efective: 104cm si 107cm - pagina 2 din “Catalog_HawkOne.pdf” – “Order Information” – “Effective length (cm)” Cateterul si driverul sunt ambalate steril, individual. – da pagina 3 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “How supplied” Compatibilitate cu dispozitive de protectie embolica adecvate. – da pagina 2 din “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Device compatibility”+ pagina 2 “Hawk One M060016T001_Rev1A_ML_view.pdf” – “Indications For Use”.	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000797390; DM000797388; DM000797389; DM000797392; DM000797391;
25	Balon Extracompliant	Balon Extracompliant	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	SUA	Medtronic	Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata și grad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm,Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm. Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm. Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare, compatibil DMSO. Dimensiuni 2.8/2.1F, diametru obligator 4mm, lungimi balon 10,15,20mm, lungime vârf 5mm. SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare. Dimensiuni 2.8/2.7, vârf 3.25; Diametre 3.4,7mm;	Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata și grad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, - DA, pagina 3 din brosură: “HyperBalloons_IFU.pdf” – “DESCRIPTION” + “INDICATIONS FOR USE” Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm,- DA, pagina 3 din brosură: „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – „HyperForm™ Occlusion Balloon System - Usable Length (cm)” Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm. - DA, pagina 3 din brosură: „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – „HyperForm™ Occlusion Balloon System - BalloonLength (mm)” Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm. - DA, pagina 3 din brosură: „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – „HyperForm™ Occlusion Balloon System - Balloo Diameter (mm)” Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. - - DA, pagina 3 din brosură: „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – „HyperForm™ Occlusion Balloon System – Guidewire (in)” + pagina 3 din brosură: “HyperBalloons_IFU.pdf” – “CONTENTS”	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000371470 DM000371471 DM000371469 DM000371472 DM000371473 DM000371469 DM000371474

32	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Enteer Re-Entry Catheter + Enteer™ Guidewire ENB-xxx-xx-xxx	SUA	Medtronic	"Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitiv pentru recanalizarea lumenului arterial.Sistem format din cateter si ghid. Compatibilitate OTW 0.014"" si 0.018"". Nu necesita aparatura aditionala pentru functionare Varf atraumatic, angulat la 28°. Indicat si in leziunilor de sub genunchi. Balon de forma plata, automodelant la umflare astfel ca sa patrunda in lumenul adevarat al vasului, cu doua porturi de iesire pentru ghid. Compatibilitate 5 Fr. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Dimensiuni balon in mm: 3.75 x 1.5 x 20 pentru cateter de 135 cm si 75 x 1.0 x 20 pentru cateter de 150cm Dimensiuni cateter: 135 cm si 150cm Lungime ghid: 300cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)."	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) ;Dispozitiv pentru recanalizarea lumenului arterial.Sistem format din cateter si ghid. – da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -The Enteer™ Re-entry System, consisting of the catheter and guidewire, gives you intuitive control to reliably target the true lumen from the subintimal channel above or below the knee; Compatibilitate OTW 0.014"" si 0.018"".– da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -OTW 0.014" and 0.018" guidewire compatible Allows for flexibility during your case and minimizes guidewire exchanges; Nu necesita aparatura aditionala pentru functionare "- da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -The system requires no capital equipment. It's designed to be nothing less than a precise extension of your own expert hand. ;Varf atraumatic, angulat la 28". – da, pagina 1 din „captura website Enteer.pdf”, -PRODUCT DETAILS / Design of Enteer™ re-entry system / With three offerings, the 28° Enteer™ guidewires are designed to find the Enteer™ catheter exit port and re-enter true lumen. ;Indicat si in leziunilor de sub genunchi. "- da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -The Enteer™ Re-entry System, consisting of the catheter and guidewire, gives you intuitive control to reliably target the true lumen from the subintimal channel above or below the knee. ;Balon de forma plata, automodelant la umflare astfel ca sa patrunda in lumenul adevarat al vasului, cu doua porturi de iesire pentru ghid. – da, pagina 1 din „captura website Enteer.pdf”, - PRODUCT DETAILS / Design of Enteer™ re-entry system /When inflated, the flat shaped balloon self-oriens toward the true lumen within the subintimal space. + pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, - 180° and offset exit ports Offset exit ports are located on each side of the device, allowing the Enteer™ guidewire to re-enter the correct port into the true lumen. ;Compatibilitate 5 Fr. "- da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -Tabelul Order information, coloana „Sheath compatibility” ; ;Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) ;Dimesiuni obligatorii: ;Dimensiuni balon in mm: 3.75 x 1.5 x 20 pentru cateter de 135 cm si 75 x 1.0 x 20 pentru cateter de 150cm; Dimensiuni cateter: 135 cm si 150cm "- da, pagina 1 din „enteer catalog.pdf”, -Tabelul Order information / coloana „Balloon size (W x H x L mm)”si coloana „Working length (cm)” ; Lungime ghid: 300cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). – da, pagina 1 din „captura website Enteer.pdf”, - Tabelul „GUIDEWIRE”, coloana „Length (cm)”	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000400189; DM000400190
41	Cateter periferic cu balon 0.014 utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon 0.014 utilizat în CTO	AB14W015020150; AB14W015040150; AB14W020020150; AB14W020040150; AB14W020080150; AB14W020100150; AB14W020120150; AB14W020150150; AB14W020210150; AB14W025020150; AB14W025040150; AB14W025080150; AB14W025100150; AB14W025120150; AB14W025150150; AB14W025210150; AB14W030020150; AB14W030040150; AB14W030080150; AB14W030100150; AB14W030120150; AB14W030150150; AB14W030210150; AB14W035020150; AB14W035040150; AB14W035080150; AB14W035100150; AB14W035120150; AB14W035150150; AB14W035210150; AB14W040020150; AB14W040040150; AB14W040080150; AB14W040100150; AB14W040120150; AB14W040150150; AB14W040210150 Nanocross	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Balon dublu-Lumen din Nylon, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) obligatoriu. Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoze. Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. Compatibil cu introdutor nu mai mult de 4F. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. Lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni)	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Marker radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) – Da, pagina 5 din broșura: "2.2 Instructions for Use_MS-510563.pdf" – "Device description" + "Indications for use". Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, - Da pagina 3 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" – "Ordering Information – Nominal pressure (atm) + Rated Burst Pressure" Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) obligatoriu. - Da, pagina 5 din broșura: "2.2 Instructions for Use_MS-510563.pdf" – "Device description" Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm. - Da pagina 3 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" – "Ordering Information – Reference Number 150cm Catheter length" Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoze. Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. - Da pagina 2 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" – "Product details – Energy transfer + Design of Nanocross ElitePTA Balloon" + "ordering Information – Balloon length (mm)" Compatibil cu introdutor nu mai mult de 4F. - Da pagina 3 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" – "ordering Information – Recomand Introduser Sheath (F)" Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. - Da pagina 2 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" - "ordering Information – Balloon Diameter (mm)" Lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) - Da pagina 2 din broșura: "Captura Website NanoCross.pdf" - "ordering Information – Balloon Length (mm)" (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni)	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000399993; DM000399994; DM000399995; DM000399996; DM000399998; DM000400000; DM000400001; DM000400002; DM000400003; DM000400004; DM000400006; DM000400007; DM000400008; DM000400009; DM000400010; DM000400012; DM000400014; DM000400015; DM000400016; DM000400017; DM000400018; DM000400019; DM000400020; DM000400022; DM000400023; DM000400024; DM000400025; DM000399999; DM000400027; DM000400028; DM000400030; DM000400028; DM000400032; DM000400031; DM000400034; DM000400033; DM000400036

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov în calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com



Anexa nr. 23
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1769522064254 din 01.03.2026							
Obiectul achiziției:					Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2026 (repetat)							
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	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
22	Catetere de aterectomie directionala periferica	Catetere de aterectomie directionala periferica	Bucată	7	23.920,00	28.704,00	167.440,00	200.928,00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026	33100000-1	-	-
25	Balon Extracompliant	Balon Extracompliant	Bucată	2	12.258,75	14.710,50	24.517,50	29.421,00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026	33100000-1	-	-
32	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Bucată	5	5.980,00	7.176,00	29.900,00	35.880,00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026	33100000-1	-	-
41	Cateter periferic cu balon 0.014 utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon 0.014 utilizat în CTO	Bucată	20	2.586,47	3.103,76	51.729,40	62.075,20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							273.586,90	328.304,20				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1769522064254 din 01.03.2026
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Oxivit-med”, declara ca:

- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului

- Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea 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. 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.

- Produsele sunt înregistrate la AMDM, codul înregistrării este indicat în formularul specificațiilor tehnice, coloana "Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant"

Data completării: 27.02.2026

Cu stimă,

Dmitrii Kojevnikov

Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____
(semnătura)