

Specificații de preț (F 4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

Numărul licitației: ocde-b3wdp1-MD-1612433582586				Data: 09.02.2021			Alternativa nr.: nu vor fi		
Denumirea licitației: Dezinfectanți (conform specificației atașate)				Lot:2,3,4,5,6,7			Pagina: 1 din 1		
Nr. lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitate a de măsură	Canti-tatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
2	33600000-6	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeleor) (ambalaj 1 litru)	Litru	14000	0,37	0,40	5185,19	5600,00	la solicitare AC timp de 2 zile
3	33600000-6	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	Litru	3000	4,63	5,00	13888,89	15000,00	la solicitare AC timp de 2 zile
4	33600000-6	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (ambalaj 1 kg, comprimate)	Litru	185000	0,23	0,25	41967,59	45325,00	la solicitare AC timp de 2 zile
5	33600000-6	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu risc sporit epidemiologic cât și alte tipuri de suprafețe(ambalaj 1 litru cu pulverizator)	Litru	400	87,96	95,00	35185,19	38000,00	la solicitare AC timp de 2 zile
6	33600000-6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	Litru	200	55,56	60,00	11111,11	12000,00	la solicitare AC timp de 2 zile
7	33600000-6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru)	Litru	1000	55,56	60,00	55555,56	60000,00	la solicitare AC timp de 2 zile
TOTAL							162893,52	175925,00	

Semnătura: _____ Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: Specialist în achiziții publice

Ofertantul: "MANTER-FARMA" SA Adresa: mun. Chisinau, str.Grenoble, 23



Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1612433582586

Denumirea procedurii de achiziție: Dezinfectanți (conform specificației atașate)

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Tara de origine	Produce cãtorul	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
33631600-8	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeleor) (ambalaj 1 litru)	Nica Amicid 1 litru	Fererația Rusa	Ghenix	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă fungicidă virucidă sporicidă 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - substanță activă didecildimetilamoniu clorid 10% - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 1 litru inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului bactericidă fungicidă virucidă sporicidă - vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-declarația 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului-atașată la lot în SIA RSAP 6. Cerințe tehnice: - substanță activă : didecildimetilamoniu clorid 10% - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 1 litru inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min a) ISO 9001:2015 din nr. 18.0203.026 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă vezi instrucțiunea oficială atașată la lot în SIA RSAP *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat	Certificatul de înregistrare nr. 00249

				(în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *Certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive-Certificatul de înregistrare nr. 00249	
Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	VIRUTON® PULVER 5 KG	Polonia	MEDI- SEPT SP. Z O.O.	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporucidă (EN 13704). 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - substanță activă perborat/percarbonat de sodiu tetraacetilendiamin - produs pulvere - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 5 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporucidă (EN 13704). -vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului-declarația 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului-atașată la lot în SIA RSAP 6. Cerințe tehnice: cerințe tehnice: - substanță activă perborat/percarbonat de sodiu tetraacetilendiamin - produs pulvere - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 5 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă atașată la lot în SIA RSAP *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE	CE, ISO, DN00003771

					produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	b) ISO 13485 atașată la lot în SIA RSAP Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător în instrucțiunea oficială atașată la lot *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă		ISO, aviz sanitar nr. 00250 din 22.02.2016
Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (ambalaj 1 kg, comprimate)	Nica - CLOR, borcan 300 tablete	Federația Rusa	Ghenix		1.soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727), fungicidă (EN 13697, EN 13624), tuberculocidă (EN 14348), virucidă (EN 14476), 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizată cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizată cu ștampila umedă a participantului 6.cerințe tehnice: - substanță activă diclorizocianurat de sodiu; - ambalaj 1 kg - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizate cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va	1. litri soluție de lucru (diluante) 2 acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727), fungicidă (EN 13697, EN 13624), tuberculocidă (EN 14348), virucidă (EN 14476), - vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -declarația 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizată cu ștampila umedă a participantului- atașată la lot în SIA RSAP 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizată cu ștampila umedă a participantului -atașată la lot în SIA RSAP 6. Cerințe tehnice: - substanță activă - diclorizocianurat de sodiu- vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP - produs concentrat solid (comprimate/tablete/pastile) vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani-vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP - expoziția: ≤ 30 min vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP a) ISO 9001:2015 din nr. 18.0203.026 Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă-vezi instrucțiunea oficială atașată la lot în SIA RSAP *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai		

				prezentă poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *Certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive nr. 00250 din 22.02.2016	
Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu risc sporit epidemiologic cît și alte tipuri de suprafețe(ambalaj 1 litru cu pulverizator)	Velox Spray 1 litru	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: EN 1040, EN 1275, EN14348. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a acestuia va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - substanță activă Etanol Săruri de amoniu cuarternar - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: EN 1040, EN 1275, EN14348. - vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - substanță activă Alcool medicinal Săruri de amoniu cuarternar - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	CE, ISO, INREG, AMED
Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	Medea 1 litru cu dozator	Fererația Rusa	Ghenix	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), virucidă RKI MRSA/VRE/ESBL EN 13727 HINI EN 14476 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia	1.1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), virucidă RKI MRSA/VRE/ESBL EN 13727 HINI EN 14476- vezi instrucțiunea atașată la lot în SIA RSAP 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia	Certificatul de înregistrare nr. 00251

				4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6.cerințe tehnice:- substanță activă etanol 78,2-96% bifenil 01-2 ol..... fără culoare, fără miros, compatibil cu pilea, hipotalergen; - ambalaj 1 litru cu dozator inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de Stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																							
--	--	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 23
Tel 00 373 22/90-40-06, 90-40-07, 90-40-05

Nr. 32 din 09 februarie 2021

Către
Institutul Neurologie și Neurochirurgie
Grupul de lucru la ACV
nr. ocds-b3wdp1-MD-1612433582586

DECLARAȚIA

Prin prezenta "M-INTER-FARMA" SA, confirmă că termenul de valabilitate restant la momentul livrării produselor, oferite la nr. ocds-b3wdp1-MD-1612433582586 privind achiziționarea de "Dezinfectanți (conform specificației atașate)" va constitui nu mai puțin de 80 % termen total.

Cu respect,

Director "M- INTER-FARMA" SA



Morozov Maria