

**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-1765981408605 din 06.02.2026**, conform informației prezentate mai jos:

1. Termeni livrare: Incoterms 2020 DDP; O singură tranșă: august- septembrie 2026.
2. Termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni.
3. Garantăm înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2026/2027, emisfera de nord, până la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să corespundă celei care va fi recomandată de OMS pentru sezonul gripal 2026/2027, emisfera de nord.
4. Compoziția antigenică vaccinului corespunde celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2026/2027, emisfera de nord.
5. Se prezintă rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a vârstei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vârsta de la 6 luni și femeilor gravide.
6. Se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt (t° 2°C-8°C) pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii.
7. Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de -certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului.
8. Se prezintă certificatul GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei.
9. Cerințe către ambalajul primar și secundar:
10. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui;- Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării);
11. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului.
12. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.

Nume: **MORARU GRIGORE**

În calitate de: **Administrator**

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