

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data: **25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00**
Procedura de achiziție **ocds-b3wdp1-MD-1607429699057**
Anunț de participare Nr.:
Către: **IMSP Asociația Medicală Teritorială Botanica**

Biosistem-mld SRL declară că:

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de licitație, inclusiv modificările nr.

b) Biosistem-mld SRL se angajează să furnizeze, în conformitate cu documentele de licitație și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și de formare a prețurilor, următoarele bunuri și/sau servicii

Reactive și consumabile de laborator

c) Suma totală a ofertei
fără TVA constituie: **2,149,255.70 lei**
doua milioane una sută patruzeci și nouă mii două sute cincizeci și cinci lei și șaptezeci bani

d) Suma totală a ofertei
cu TVA constituie: **2,323,497.53 lei**
doua milioane trei sute douăzeci și trei mii patru sute nouăzeci și șapte lei și cincizeci și trei bani

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în FDA3.8., începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu FDA4.2., va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade

f) În cazul acceptării prezentei oferte, Biosistem-mld SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA6, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul

Semnat: _____

Nume: **Poiata Vitalie**

În calitate de: **Director**

Ofertantul: **Biosistem-mld SRL**

Adresa: **mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7**

Data: **25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00**

DECLARAȚIE
Privind Situația Personală A Operatorului Economic

Operator economic
Biosistem-mld SRL
(denumirea/numele)

Subsemnatul, Poiata Vitalie reprezentant împuternicit al Biosistem-mld SRL (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 Biosistem-mld SRL (denumirea operatorului economic), în calitate de ofertant/ofertant asociat, la procedura de ocde-b3wdp1-MD-1607429699057 (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 25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00 (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 că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

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

Data completării: 25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00

Operator economic,
Biosistem-mld SRL

L.Ș.

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție:							ocds-b3wdp1-MD-1607429699057 din 25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00		
Denumirea procedurii de achiziție:							Reactive și consumabile de laborator		
Nr. Lot	Denumire Lot	Cod CPV	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
<u>1</u>	<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>	<u>8</u>	<u>9</u>	<u>10</u>
23	Reactivi pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	33696500-0	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	DIRUI H10 urine strips	China	DIRUI	CE marca. (Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretări cantitativ. Cerințe obligatorii: 1. Reagenții sa fie obligatoriu în ambalajul producătorului 2. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor.	CE marca. (Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretări cantitativ. Cerințe obligatorii: 1. Reagenții sa fie obligatoriu în ambalajul producătorului 2. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor. In caz de selectare ca castigator, se vor oferi gratis 3 analizatoare H-500 care permit efectuarea a 500 teste pe ora	ISO, CE
23		33696500-0	Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA.	Urine Control (Positive + Negative)	China	DIRUI	CE marca.	CE marca.	ISO, CE
44	Alți reagenți și consumabile	33696500-0	Test individual de depistare a singelului ocult în materii fecale	FOB Test (Cassette Feces)	Turcia	Turklab	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	ISO, CE
45	Alți reagenți și consumabile	33696500-0	Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Pilori, test rapid	H.Pylori Ag Test (Cassette Stool)	Turcia	Turklab	0	0	ISO, CE
89	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	M-52D Diluent (20Lx1)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent	China	Mindray	set 20Lx1 Cerințe 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 20Lx1 Cerințe 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
89		33696500-0	M-52DIFF Lyse (500mLx4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	M-52DIFF Lyse	China	Mindray	set 500mLx4 Cerințe 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 500mLx4 Cerințe 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
89		33696500-0	M-52LH Lyse (100mLx4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	M-52LH Lyse	China	Mindray	set 100mLx4 Cerințe 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 100mLx4 Cerințe 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

89	33696500-0	Probe Cleanser (50mL)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	M-68 Probe Cleanser	China	Mindray	50mL. 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 pînă 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.	50mL. 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 pînă 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
89	33696500-0	Hematologic 3- pack control L, N, H 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 pînă 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.	3 x 3mL (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 pînă 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

Semnat: _____ Numele, prenumele: Poiata Vitalie

Ofertantul: Biosistem-mld SRL

În calitate de: Director

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7

Specificații de preț (F4.2)

Numărul procedurii de achiziție					ocds-b3wdp1-MD-1607429699057 din 25 dec 2020, 14:00 - 13 ian 2021, 14:00					
Denumirea procedurii de achiziție:					Reactive și consumabile de laborator					
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cod CPV	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare
<u>1</u>	<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>	<u>8</u>	<u>9</u>	<u>10</u>	<u>11</u>
23	Reactivi pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	33696500-0	60000	buc	2.36	2.55	141,600.00	153,000.00	la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 15 zile din momentul efectuării comenzii
23		Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	33696500-0	18	buc	149.61	161.58	2,692.98	2,908.44	
							TOTAL LOT	144,292.98	155,908.44	
44	Alți reagenți și consumabile	Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale	33696500-0	4000	buc	8.35	9.02	33,400.00	36,080.00	la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 15 zile din momentul efectuării comenzii
							TOTAL LOT	33,400.00	36,080.00	
45	Alți reagenți și consumabile	Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Piloni, test rapid	33696500-0	2000	buc	20.60	22.25	41,200.00	44,500.00	la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 15 zile din momentul efectuării comenzii
							TOTAL LOT	41,200.00	44,500.00	
89	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150,Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20Lx1)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	3500	litru	79.20	85.54	277,200.00	299,390.00	la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 15 zile din momentul efectuării comenzii
89		M-52DIFF Lyse (500mLx4)6pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	176	litru	5,094.54	5,502.10	896,639.04	968,369.60	
89		M-52LH Lyse (100mLx4)6pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	35.2	litru	18,906.25	20,418.75	665,500.00	718,740.00	
89		Probe Cleanser (50mL)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	2500	ml	7.37	8.84	18,425.00	22,100.00	
89		Hematologic 3- pack control L, N, H pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC- 5150, Mindray, sistem închis	33696500-0	346.5	ml	209.52	226.29	72,598.68	78,409.49	
							TOTAL LOT	1,930,362.72	2,087,009.09	
							TOTAL Oferta	2,149,255.70	2,323,497.53	

Semnat: _____ Numele, prenumele: Poiata Vitalie

În calitate de: Director

Ofertantul: Biosistem-mld SRL

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7