

Anexa nr. 7
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20__

CERERE DE PARTICIPARE

Către SCR "Timofei Moșneagă"

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. [ocds-b3wdp1-MD-1677655863867](#), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de achiziționare a **Necesarului de piese de schimb pentru dispozitivele medicale pentru anul 2023**, noi Medist Grup SRL, 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 20.03.2023

Cu stimă,
Ofertant/candidat
Gabriela-Cristina Anghel

-----:
ORDIN DE PLATA NR.116 Tip.doc. 1 :

DATA EMITERII: 20 martie 2023 :

=====:
PLATITI:948-00 LEI: Noua Sute Patruzei si Opt, 00 :

PLATITOR: (R)MEDIST GRUP SRL CODUL IBAN:MD57VI022242600000269MDL:
CODUL FISCAL:1018600004516 :

=====:
PRESTATORUL PLATITOR :
B.C VictoriaBank S.A. s.26 Chisinau :

BENEFICIAR:(R) IMSP Spitalul Clinic Repub CODUL IBAN:MD57MO2251ASV96476607100:
lican Timofei Mosneaga CODUL FISCAL:1003600150783 :

=====:
PRESTATORUL BENEFICIAR :
OTP Bank :

DESTINATIA PLATII: Garantia pentru oferta la LP nr :
. 21074846 din 13.03.2023. : NORMAL/URGENT:NO :
: :
: :
: :
: L.S. :

=====:
CODUL TRANZACTIEI:001 :

DATA PRIMIRII: : _____ :

DATA EXECUTARII: : _____ :

: SEMNATURILE :
: EMITENTULUI :

SEMNATURA PRESTATORULUI :

MOTIVUL REFUZULUI :



-----:
14:03:19 20 MAR 2023

Semnatura electronica:

FcJpfLM5pdQOoZYMewy+XCpz9yFiirLdZDxqW/eVqilF403HWVf88tebV9hUHgYmmBhY0uGFW3KH
tn+zqQoJpM9mJDPu+kUF1GFxRqcy33fU+BmzoEtv8+s2x7Ug4m8FK5X/Y4uo86AAoDGDUMUVWuXFQ
kI+tlwdSRgCI94oaHAXWhGowzIT0MHx7yDX2sDvPzn8wvY10wINfv9t6LQqh5CRSlBi/V13qCYb6
A9FAJNigFxoCV8+pnyJ5ch5NcHQir0GWpBsFO5LKdLjeYz7GxjkxuXlX4xe69JHmcP1lgTAlBCE+
0MXKeWbILzVMDImctd3d4+ZqZHHpGHVomKWI1A==

I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de
drept

Extras
din Registrul de stat al persoanelor juridice
nr. 108035 din 09.02.2023



Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "MEDIST GRUP"**

Denumirea prescurtată: **"MEDIST GRUP" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1018600004516**

Data înregistrării de stat: **02.02.2018**

Sediu: **MD-2012, strada Mitropolit Gavriil Bănulescu-Bodoni 25, ap. 33, mun. CHIȘINĂU**

Republica Moldova

Genurile de activitate:

- 1. Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice;**
- 2. Comerț cu ridicata nespecializat;**
- 3. Repararea echipamentelor electronice și optice;**
- 4. Activități de testare și analize tehnice;**
- 5. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;**

Capitalul social: **373026 Lei**

Administrator: **ANGHEL GABRIELA-CRISTINA**

Asociați:

- 1. MEDIST IMAGING & P.O.C. S.R.L., partea socială 6244 Euro, ce constituie 33.0004%**
- 2. MEDIST LIFE SCIENCE S.R.L., partea socială 6244 Euro, ce constituie 33.0004%**
- 3. MEDIST S.R.L., partea socială 6433 Euro, ce constituie 33.9993%**

Beneficiari efectivi: **MANOLE IONEL, KLUMPNER CATALINA ANA, VLĂDESCU CARMEN, VLĂDESCU SEBASTIAN-ALEXANDRU**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 09.02.2023

Specialist coordonator

Victoria Burcovschi

tel. 022-207862

DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei

Către: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind Achiziționarea necesarului de piese de schimb pentru dispozitivele medicale pentru anul 2023**, pentru o durată de 60 zile (șasezeci zile), respectiv până la data de 31/05/2023 (ziua/luna/anul) și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 20.03.2023

Cu stimă,
Ofertant/candidat
Gabriela-Cristina Anghel

DECLARAȚIE

Subsemnata Gabriela Anghel, reprezentant împuternicit al MEDIST GRUP S.R.L, cu sediul în mun. Chișinău, str. M.G. Bănulescu-Bodoni 25, Oficiul 33, declar pe propria răspundere că:

- livrarea produselor la destinatar va avea loc cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare.
- Termenul de garanție va fi conform specificației tehnice,
- Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare sunt prezentate în limba de stat sau limba rusă.
- În caz de solicitare, mostrele vor fi prezentate în 5 zile.

Data: 20.03.2023

MEDIST GRUP S.R.L.
DIRECTOR
GABRIELA ANGHEL



- Products
- Clinical Solutions
- Life Sciences
- Service & Support
- Knowledge Pathway
- About
- Contact Us

Home · Search

1 result(s) for '14049351403'

Section

- Products (1)

1 - 1 of 1 results for '14049351403'

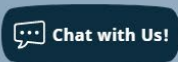
Sort by Show



SKU: 14049351403

[Basket assembly](#)

[Basket assembly](#)



VISION24

Enabling clinicians to efficiently provide patients a highly confident diagnosis within 24 hours of biopsy.

[LEARN MORE](#)



[About Leica Biosystems](#)

[Keep in Touch](#)

[Subscribe to Our Newsletter](#)

1 result(s) for '14060143506'

1 - 1 of 1 results for '14060143506'

Sort by Relevance Show 10 per page

Section

Products (1)

SKU: 14060143506

Cartridge Kit, 280 ml

Cartridge Kit, 280 ml



Chat with Us!



- Products
- Clinical Solutions
- Life Sciences
- Service & Support
- Knowledge Pathway
- About
- Contact Us

Home · Search

1 result(s) for '14060137152'

Section

- Products (1)

1 - 1 of 1 results for '14060137152'

Sort by Show



SKU: 14060137152

Lamp Flash bulb UV-flash dry

Lamp Flash bulb UV-flash dry

VISION24

Enabling clinicians to efficiently provide patients a highly confident diagnosis within 24 hours of biopsy.

[LEARN MORE](#)

Chat with Us!



Leica Mikrosysteme Handelsges.m.b.H.

About Leica Biosystems

VISION24

Management Team

Keep in Touch

News & Events

Facebook

Subscribe to Our Newsletter

Receive exclusive news, resources and special offers from Leica Biosystems



B I O S Y S T E M S

EC Declaration of Conformity

We

Leica Biosystems Nussloch GmbH

**Heidelberger Str. 17-19
69226 Nussloch
Germany**

declare on our own responsibility, that the medical device

HistoCore PEARL

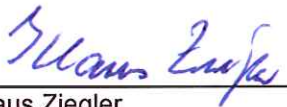
meets

- The essential requirements of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices Annex III
- The Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment


Manufacturer: Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberger Str. 17-19
69226 Nussloch
Germany

Sub-Contractor/
Manufacturing site: Leica Microsystems Ltd. Shanghai
Building 1, 258 JinZang Road,
Jinqiao Export & Processing Zone,
Pudong, Shanghai 201206 PRC

Nussloch, 03.05.2016



Klaus Ziegler
Controller LBS CHS



Robert Gropp
RA/QA Manager LBS CHS

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We, **Leica Biosystems Nussloch GmbH, Heidelberger Str. 17-19, 69226 Nussloch, Germany**

declare on our own responsibility, that the device

Leica IP C

complies with

- Directive 2014/35/EU of the European Parliament and of the Council of 26 February 2014 on the harmonisation of the laws of the Member States relating to the making available on the market of electrical equipment designed for use within certain voltage limits (OJ L 96, 29.3.2014, p. 357–374)

EN 61010-1:2010

- Directive 2014/30/EU of the European Parliament and of the Council of 26 February 2014 on the harmonisation of the laws of the Member States relating to electromagnetic compatibility (OJ L 96, 29.3.2014, p. 79–106)

EN 61326-1:2013

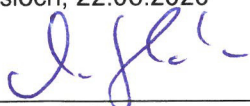
- Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (OJ L 174, 1.7.2011, p. 88–110)

EN 50581:2012

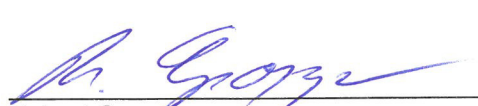
Quality Management System: Certified according to ISO 9001:2015

Manufacturing site: Leica Biosystems Nussloch GmbH, Heidelberger Str. 17-19,
69226 Nussloch, Germany

Nussloch, 22.06.2020



Andreas Hahn
Senior Director Core Histology



Robert Gropp
RA/QA Manager

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We, **Leica Biosystems Nussloch GmbH, Heidelberger Str. 17-19, 69226 Nussloch, Germany**

declare on our own responsibility, that the device

Leica IP S

complies with

- Directive 2014/35/EU of the European Parliament and of the Council of 26 February 2014 on the harmonisation of the laws of the Member States relating to the making available on the market of electrical equipment designed for use within certain voltage limits (OJ L 96, 29.3.2014, p. 357–374)

EN 61010-1:2010

- Directive 2014/30/EU of the European Parliament and of the Council of 26 February 2014 on the harmonisation of the laws of the Member States relating to electromagnetic compatibility (OJ L 96, 29.3.2014, p. 79–106)

EN 61326-1:2013

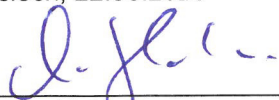
- Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (OJ L 174, 1.7.2011, p. 88–110)

EN 50581:2012

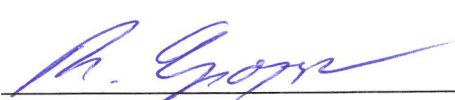
Quality Management System: Certified according to ISO 9001:2015

Manufacturing site: Leica Biosystems Nussloch GmbH, Heidelberger Str. 17-19,
69226 Nussloch, Germany

Nussloch, 22.06.2020



Andreas Hahn
Senior Director Core Histology



Robert Gropp
RA/QA Manager

Rev. B

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016

This is to certify that:

Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberger Strasse 17-19
69226 Nussloch
Germany

Holds Certificate Number:

MD 542493

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 for the following scope:

The design & development, manufacturing and service of IVD instruments and accessories including consumables for specimen preparation for histological analysis.



For and on behalf of BSI:

Gary E Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2008-12-24

Latest Revision Date: 2020-12-07

Effective Date: 2020-12-24

Expiry Date: 2023-12-23

Page: 1 of 1



003

...making excellence a habit.™

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 9001:2015

This is to certify that:

Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberger Strasse 17-19
Nussloch
69226
Germany

Holds Certificate No:

FM 543970

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 9001:2015 for the following scope:

The design & development, manufacturing and service for instruments and accessories for research and industrial specimen preparation.

Previous certificate expired on 23/12/2020.
Recertification audit ended on 06/11/2020.

For and on behalf of BSI:

Andrew Launn, EMEA Systems Certification Director

Original Registration Date: 2008-12-24

Latest Revision Date: 2021-01-08

Effective Date: 2021-01-08

Expiry Date: 2023-12-23

Page: 1 of 1



...making excellence a habit.™