

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

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-1759225892563 din 14.11.2025, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea Reagenti pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026

noi, SRL Biosistem mld, 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, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 13.11.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld

(semnătura autorizată)

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

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 Reagenți pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026" prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-1759225892563 din 14.11.2025

pentru o durată de 160 (una sută șaizeci) zile, respectiv până la data de 23.04.2026, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 13.11.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld _____

(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1759225892563 din 14.11.2025								
Obiectul achiziției: Achiziționarea Reagenți pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026								
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
5	Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	MSEQSCH12 Clinical Chemistry, 1 Level, Monthly	Italia	BIO GROUP MEDICAL SYSTEM	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2.Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: ALT, Fosfataza alcalina Amilaza pancreatica, Amilaza, AST, CK-MB, CK, GGT, LDH Lipaza, Albumina Bilirubina Totala Bilirubina directa Calciu, Colesterol Creatinina, Glucoza Fier, Magneziu Fosfor, Proteine Totale Trigliceride, Uree Acid Uric, Cupru Ceruloplasmina Transferin IgA, IgM, IgG HDL colesterol LDL colesterol etc. 6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare, dar nu mai mic de 21 analiti. 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt)	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2.Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: ALBUMINE; CHOLINESTERASE; LDH; TOTAL CHOLESTEROL; ALP; CK NAK; LDL; CHOLESTEROL TOTAL; PROTEINS; ALT; COPPER; LIPASE; TRIGLYCERIDES; AMYLASE; CREATININE; LITHIUM; UIBC; AST; DIRECT BILIRUBIN; MAGNESIUM; UREA; BICARBONATE; GAMMA GT; PHOSPHORUS; URIC ACID; BILE ACIDS; GLUCOSE; POTASSIUM; ZINC; CALCIUM; HDL; CHOLESTEROL; SODIUM; etc. 6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare, dar nu mai mic de 21 analiti. 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	ISO, CE
6	Control extern de calitate pentru investigațiile probe reumatice	Control extern de calitate pentru investigațiile probe reumatice	MSEQSPS12P Specific Proteins Plus , 1 Level, Monthly	Italia	BIO GROUP MEDICAL SYSTEM	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ASLO - CRP - RF (factor reumatoid) 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: ASO; C4; PCR; IGA; RF; IGG; TRANSFERRINA; IGM; C3; 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.	ISO, CE
7	Control extern de calitate pentru investigațiile de hemostaza	Control extern de calitate pentru investigațiile de hemostaza Coagulograma	MSEQSC12 Coagulation, 1 Level, Monthly	Italia	BIO GROUP MEDICAL SYSTEM	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5. Analiti testati: - APTT - Protrombina - Timpul protrombinei - Fibrinogen 7. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5. Analiti testati: PT PROTROMBINIC; ANTITHROMBIN III; APTT TIME; PT INR; FIBRINOGEN; ANTITHROMBIN III ACTIVITY; PROTEIN C; APTT; PROTEIN S; D DIMER; 7. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	ISO, CE

8	Control extern de calitate pentru investigațiile Hematologice	Control extern de calitate pentru investigațiile Hematologice	MSEQUALITYE8 Hematology, 1 Level, 3Monthly	Italia	BIO GROUP MEDICAL SYSTEM	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern trimestial, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti pentru testare: WBC - Numărul absolut de celule albe din singe (leucocite) RBC - Numărul absolut de celule roșii din singe (eritrocite) HGB - Concentrația hemoglobinei HCT - Hematocrit MCV - Volumul eritrocitar mediu MCH - Conținutul mediu al hemoglobinei în eritrocite MCHC - Concentrația medie a hemoglobinei în eritrocite PLT - Număr absolut de trombocite RDW % MPV - Volumul mediu al trombocitelor PCT – Trombocrit 6. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 8. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern trimestial, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti pentru testare: RDW/IDR-SD; RBC/GR; RDW/IDR; MCHC; HGB; PLT/PLQ; MPV; MCV/VMG; HCT; WBC/GB; MCH/TCMH. 6. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 8. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	ISO, CE
---	---	---	---	--------	--------------------------------	---	--	---------

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Poiata Vitalie În calitate de: Administrator
Ofertantul: SRL Biosistem mld Adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1759225892563 din 14.11.2025							
Obiectul achiziției:					Achiziționarea Reagenți pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026							
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 %
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>	<i>11</i>	<i>12</i>	<i>13</i>
5	Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	Kit	1	4 098.60	4 426.49	4 098.60	4 426.49	Inconterms 2020 DDP – Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vinzătorului, pe parcursul anului 2026 conform Graficului de Livrare	33696500-0	-	-
6	Control extern de calitate pentru investigațiile probe reumatice	Control extern de calitate pentru investigațiile probe reumatice	Kit	1	6 045.44	6 529.07	6 045.44	6 529.07		33696500-0	-	-
7	Control extern de calitate pentru investigațiile de hemostaza	Control extern de calitate pentru investigațiile de hemostaza Coagulograma	Kit	1	4 836.35	5 223.26	4 836.35	5 223.26		33696500-0	-	-
8	Control extern de calitate pentru investigațiile Hematologice	Control extern de calitate pentru investigațiile Hematologice	Kit	1	4 952.48	5 348.67	4 952.48	5 348.67		33696500-0	-	-
						TOTAL Oferta	19 932.87	21 527.49				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Poiata Vitalie În calitate de: Administrator
Ofertantul: SRL Biosistem mld Adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1759225892563 din 14.11.2025
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Biosistem mld”, declara ca:

- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an;

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

Obligatoriu 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.;

- Conform la Regulation EU 2017/746 din 05.04.2017, capitolul 1, secțiunea 1, articolul 1, punctul (d), Materialele de Control Extern nu sunt considerate dispozitive medicale și nu se supun regulamentului UE cu privire la dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro

- 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 trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).

Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare);

- va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar;

- Vânzătorul va asigura cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării conform Specificației Nr.2.

Data completării: 13.11.2025

Cu stimă,

Poiana Vitalie

Administrator

SRL Biosistem mld _____

(semnătura)