



MD – 2020, or. Chișinău,
srt. Calea Orheiului 111/5
tel. 406 - 299; 406 – 282,
tel./fax. 406 – 271
GSM 069140864
www.becor.md

МД 2020, г. Кишинэу,
ул. Калеа Орхейулуй 111/5
тел. 406 - 299; 406 - 282
факс. 406 - 271
GSM 069140864
www.becor.md

Nr :47/21

Data:18.04.2021

Către: **IMSP AMT Riscani**

În atenția : **Comisiei de evaluare a ofertelor la procedura de licitație publică nr.**
[ocds-b3wdp1-MD-1617948950774](#) **din 14.05.2021 pentru achiziționarea reagenți, accesorii și**
consumabile conform necesităților laboratoarelor diagnostice din cadrul IMSP AMT Rîșcani pentru
anul 2021 Repetat

Declarație

Prin prezenta, confirmam:

-Prezentarea mostrelor in termen de 3 zile de la solicitare

Mulumim pentru colaborare!

Cu consideratie,

Iurie Bezer
Director ,IM Becor SRL
Ex.Lazari Cristina



MD – 2020, or. Chișinău,
srt. Calea Orheiului 111/5
tel. 406 - 299; 406 – 282,
tel./fax. 406 – 271
GSM 069140864
www.becor.md

МД 2020, г. Кишинэу,
ул. Калеа Орхейулуй 111/5
тел. 406 - 299; 406 - 282
факс. 406 - 271
GSM 069140864
www.becor.md

Nr :48/21

Data:28.04.2021

Către: IMSP AMT Riscani

În atenția : **Comisiei de evaluare a ofertelor la procedura de licitație publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1617948950774 din 14.05.2021 pentru achiziționarea reagenți, accesorii și consumabile conform necesităților laboratoarelor diagnostice din cadrul IMSP AMT Rîșcani pentru anul 2021 Repetat**

Declarație

Prin prezenta, confirmam:

Toate bunurile (Reagenți, accesorii, consumabile) corespund cerințelor din Anexa nr.1
Anexa nr.1

I. Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control

Lotul Nr. 1-18

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

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, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 80 % din total. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta componentului incluse în set.
8. 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 inclusiv și în limba de stat.

II. Cerințe generale la Lotul Nr.1-18 specificații standard pentru investigații imunologice prevăzute în ord. 701 din 18.10.2010 Determinarea hormonilor glandei tiroide, anticorpi glandei tiroide, markerii canceroși.

1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 80 % din total.
2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.
3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de

30 zile

Multumim pentru colaborare!

Cu considerație,

Iurie Bezer

Director, IM Becor SRL

Ex.Lazari Cristina