

CERERE DE PARTICIPARE

Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

Republica Moldova, Chișinău str. Gr. Vieru 22/2

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului de participare apărut în Buletinul achizițiilor publice, nr. ocds-b3wdp1-MD-1648224666100 din 14 aprilie 2022, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT 3), noi Tetis Internațional Co 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, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării 14 aprilie 2022

Cu stimă,

Ofertant
Tetis Internațional Co SRL
(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei

Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

Republica Moldova, Chișinău str. Gr. Vieru 22/2

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT 3), prin procedura de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1648224666100 pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, respectiv până la data de 12 iulie 2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 14 aprilie 2022 .

Cu stimă,

Ofertant

Tetis Internațional Co SRL

(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1648224666100 din 14 aprilie 2022
Obiectul de achiziției: Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT 3)

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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
Lotul 1						
Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Fașa de tifon medical nesteril 5m x 10cm	Uzbekistan	FAZO-LUX	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non- 	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea 32g/m2</p> <p>Bumbac - 100%,</p> <ul style="list-style-type: none"> - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză 	Certificat de conformitate, extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale

			<p>alergic, non-inflamabil</p> <p>- fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</p> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, /sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele .</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în</p>	<p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</p> <p>- fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003</p>	
--	--	--	---	---	--

				<p>Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificației Tehnice"</p>		
Lotul 3						
Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	Fașa de tifon medical nesteril 7m x 14cm	Uzbekistan	FAZO-LUX	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm 	Certificat de conformitate, extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale

			<p>- legătura țesăturii=pânză</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</p> <p>Pentru bunuri cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz).</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN,</p>	<p>- lungime 7 m</p> <p>- densitate minim 32 g/m2</p> <p>- legătura țesăturii=pânză</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003</p>	
--	--	--	--	--	--

				<p>GOST, altele .</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>		
Loul 5						
Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Fașa de tifon 1000m x 90cm	Uzbekistan	FAZO-LUX	<p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 	<p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p>	<p>Certificat de conformitate, extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>

			<p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec.</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</p> <p>- fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</p> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele .</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului,</p>	<p>- lățime 90cm ±1.5cm</p> <p>- densitate 32 g/m²</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec.</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</p> <p>- fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003</p>	
--	--	--	---	--	--

				<p>producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>		
TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Igor Perepelița În calitate de: Director general

Ofertantul: Tetis International Co SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Calea Orheiului 103/3

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1648224666100 din 14 aprilie 2022										
Obiectul de achiziție: Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT 3)										
Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	Lotul 1							DDP - Franco destinație vimuit, Incoterms 2020, prima tranșa în termen de pînă la 30 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS. Cantitatea ramașă în termen de pîna la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022.		
	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	buc	387744	2,455	2,6514	951911,52	1028064,4416			
	Lotul 3									
	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	buc	637249	4,18	4,5144	2663700,82	2876796,8856			
	Lotul 5									
	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	metru	1473338	3,5	4,2	5156683	6188019,60			
	TOTAL					8772295,34	10092880,9272			

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Igor Perepețița În calitate de: Director general
Ofertantul: Tetis International Co SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Calea Orheiului 103/3