

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție		ocds-b3wdp1-MD-1641389320096 din 05.02.2022									
Obiectul de achiziție:		Achiziționarea centralizată de consumabile oftalmologice (listă suplimentară), conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2022 (REPETAT)									
Cod CPV	Nr. Lot	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
33100000-1	3	Varf pentru faco pentru aparat Constellation	buc	143	892,0000	1 070,4000	127 556,00	153 067,21	DDP - Franco destinație vamuit, Incoterms 2020, în termen de pînă la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	Conform SIA RSAP (MTender)	-
33100000-1	13	Cristalin multifocal	buc	15	13 860,0000	13 860,0000	207 900,00	207 900,00	DDP - Franco destinație vamuit, Incoterms 2020, în termen de pînă la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	Conform SIA RSAP (MTender)	-
33100000-1	16	Ultravit Probe pentru vitrectomie	buc	30	4 182,0000	5 018,4000	125 460,00	150 552,00	DDP - Franco destinație vamuit, Incoterms 2020, în termen de pînă la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	Conform SIA RSAP (MTender)	-
TOTAL							460 916,00	511 519,21			

Semnăt: _____

Numele, prenumele: **Perepelita Igor**

În calitate de: **Director General**

Ofertantul: "Tetis International Co" SRL

Adresa: mun. Chisinau, Str. Calea Orheiului 103/3

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție		ocds-b3wdp1-MD-1641389320096		din 05.02.2022			
Obiectul achiziției:		Achiziționarea centralizată de consumabile oftalmologice (listă suplimentară), conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2022 (REPETAT)					
Nr. Lot	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
3	Varf pentru faco pentru aparat Constellation	ABS MiniTip 0,9 mm 45K	SUA	Alcon	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Steril; diametru de 0, 9 mm, curbat, 45 °, jentabil de unică folosință, steril . Analog cu modelul: Kelman turbosonica ABS Mini Tip* Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Global code catalog - 8065752066. 1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Steril; diametru de 0, 9 mm, curbat, 45 °, jentabil de unică folosință, steril . Analog cu modelul: Kelman turbosonica ABS Mini Tip* Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). CATARACT CATALOG pag.13 (16)	CE, ISO
13	Cristalin multifocal	PanOptix TFNT00	SUA	Alcon	Cristalin multifocal, one-piece, biconvex, UV absorbție. Adiții moderate 1,5D. Material acrilic cu caracter hidrofob. Implantabil prin 2 mm . Optic asferic. optica 6mm, haptica 11mm A-constanta 118,0 *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluarii ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Global code catalog - TFNT00. Cristalin multifocal, one-piece, biconvex, UV absorbție. Adiții moderate 1,5D. Material acrilic cu caracter hidrofob. Implantabil prin 2 mm . Optic asferic. optica 6mm, haptica 11mm A-constanta 118,0 *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluarii ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). IOL PRODUCT CATALOG pag.5	CE, ISO
16	Ultravit Probe pentru vitrectomie	Constellation Ultravit 10000 Vitrectomy probe	SUA	Alcon	25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie, 10000 de taieri, Tip: pneumatic, Steril *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Global code catalog - 8065752415. 25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie, 10000 de taieri, Tip: pneumatic, Steril *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului. VITREO CATALOG Pag.15	CE, ISO

Semnat:_____ Numele, prenumele: Perepelita Igor

În calitate de: Director General

Adresa: mun. Chisinau, Str. Calea Orheiului 103/3