

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data: 25.01.2021

Licitația nr.: ocds-b3wdp1-MD-1611047043861

Către: **IMSP Institutul de Cardiologie**

Societatea cu răspundere limitată „Romedcom„S.R.L declară că:

- a. Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de licitație, inclusiv modificări nu au fost.

Societatea cu răspundere limitată Romedcom S.R.L se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de licitație și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri „Test Rapid Antigen Covid-19”.

Prețul total al ofertei constituie: 35 277,78 **MDL** (treizeci și cinci mii două sute șaptezeci și șapte lei, 78 bani)**MDL**, fără TVA.

Cu TVA constituie: 38 100,00 **MDL** (treizeci și opt mii o sută lei, 00 ban) **MDL**.

- b. Prezenta ofertă va rămîne valabilă pentru perioada de timp specificată în instrucțiunile pentru ofertanți, punctul IPO17.1, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu punctul IPO22.1, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;
- c. În cazul acceptării prezentei oferte, Societatea cu răspundere limitată „Romedcom„S.R.L se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu punctul IPO41, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- d. Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul IPO4.4.
- e. Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul IPO4.5.

Semnat: _____



Nume: Ștefan Turcanu

În calitate de: Administrator Legal

Ofertantul: Societatea cu răspundere limitată „Romedcom„S.R.L

Adresa: Republica Moldova,

Data 25.01.2021

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației: Test Rapid Antigen Covid-19		Data: 25.01.2021		Pagina: 1 din 1			
Denumirea licitației: ocds-b3wdp1-MD-1611047043861		Lot: 1		Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant			
Cod CPV	Nr. d/o	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	
1	2	3	4	5	6	7	8
3310000-1	1	Test Rapid Antigen Covid-19	SARS-COV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold)	China	JOYSBIO Biotechnology Co.,	Ușor de folosit Foarte sensibil cu încărcături virale ridicate: 97,56% Rezultate rapide și fiabile ale testelor în doar 15 minute. Testarea poate fi efectuată folosind probe nazo și orofaringiene. Poate fi depozitat la temperatura camerei Toate componentele testului - inclusiv tamponurile - sunt incluse. Nu există reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV-229E, -HKU1, -NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A / B) Specificitatea diagnosticului (97 – 100%). Echivalent NADAL COVID-19 Ag Test Ușor de folosit Foarte sensibil cu încărcături virale ridicate: 97,56% Rezultate rapide și fiabile ale testelor în doar 15 minute. Testarea poate fi efectuată folosind probe nazo și orofaringiene. Poate fi depozitat la temperatura camerei Toate componentele testului - inclusiv tamponurile - sunt incluse. Nu există reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV-229E, -HKU1, -NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A / B) Specificitatea diagnosticului (97 – 100%). este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED	

Semnăt:  Numele, Prenumele: Turcanu Ștefan

În calitate de: Administrator Ofertant: ROMEDCOM SRL

Adresa: Mun. Chișinău, str. Sciusev 16, of.6



FORMULAR INFORMATIV DESPRE OFERTANT (F3.3)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data: 25.01.2020

Numărul licitației: **ocds-b3wdp1-MD-1611047043861**

Pagina __ din 2

A. Ofertanți individuali

1. Informații generale		
1.1.	Numele juridic al ofertantului	ROMEDCOM SRL
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	Oficiu: str. Sciusev 16, of. 6 mun. Chișinău Tel/fax: 079807733 / 022-53-01-95
1.3.	Statutul juridic al ofertantului	
	Proprietate	Privată
	Formă de organizare juridică	SOCIETATEA CU RASPUNDERE LIMITATA
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	2004
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului	
	Producător	-
	Agent local/Distribuitor al producătorului străin	Import si comercializarea dispozitive medicale
	Intermediar	-
	Altele	-
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
	Numele	Țurcanu Ștefan
	Locul de muncă și funcția	Administrator Legal
	Adresa	Chișinău, Republica Moldova
	Telefon / Fax	Tel.022 53 01 95 Fax. 022 53 01 95
	E-mail:	romedcom@gmail.com
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	0405126
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanții străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	CONFORM FDA
2. Informații de calificare		
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și servicii	15 ani



2.1.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	2 ani
2.2.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri similare pe parcursul perioadei prevăzute în IPO 11.1 (a)	Nu se aplică
2.3.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copiile documentelor justificative	Nu se aplică
2.4.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	Nu se aplică

3. Informații financiare

3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii	
3.2.	Adresa: mun. Chișinău str. Sciusev, 16 of 6. Telefon: (022) 53-01-95;079807733 IBAN: MD87AG000000022513656045 MDL Banca: BC MOLDOVA – AGROINBANK” SA Adresa poștală a băncii: Chișinău str. C. Tanase Cod: AGRNMD2X IDNO:1004600066975	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	Nu este cazul	Nu este cazul
	b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situația curentă a procesului
	Nu este cazul	Nu este cazul

Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz

B. Partenerii individuali ai Asociației

4.1.	Fiecare partener al Asociației va depune toată informația solicitată în formularul de mai sus, în compartimentele 1-3.
4.2.	Anexați procura/împuternicirea pentru fiecare semnatar autorizat al ofertei în numele Asociației.
4.3.	Anexați acordul semnat între toți partenerii ai Asociației (care va purta caracter obligatoriu în mod juridic pentru toți partenerii).

Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz.



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

EC Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: JOYSBIO (Tianjin) Biotechnology Co., Ltd.

Address: Tianjin International Joint Academy of Biotechnology & Medicine 9th floor, No.220, Dongting Road, TEDA 300457 Tianjin China.

Tel: +86-022-65378415

Email: molly@joysbio.com

Whose Authorized Representative:

Name: Lotus NL B.V.

Address: Koningin Julianaplein 10.1e Verd, 2595AA, The Hague, Netherlands.

E-mail: peter@lotusnl.com

We, the manufacturer, here with declare that the product(s)

Product Name	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold)	Specification	20Tests/box (1Test/bag ×20 Bags) , 40 Tests /box (1Test / bag ×40 Bags)
Intended Use	For in vitro qualitative detect of SARS-CoV-2 nucleocapsid antigen in nasal(NS) swab specimens directly from individuals who are suspected of COVID-19 by their healthcare provider within the first 5 days of the onset of the symptoms. This test is only provided for use by clinical laboratories or to healthcare workers for point-of-care testing, and not for at home testing.		
Classification	Others		

Conformity Assessment Route: IVDD98/79/EC Annex III.

Applicable Standards:

ISO 13485:2016

ISO 14971:2019

EN ISO 18113-1:2011

EN ISO 18113-2:2011

EN ISO 18113-3:2011

EN 13641:2002

ISO 15223-1:2016

EN 13612:2002

ISO 23640:2015

EN 62366-1:2015



We, the manufacturer, here declare with sole responsibility that our product/s mentioned above meet/s the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on In-Vitro Diagnostic Medical Devices.

We agree to develop, implement and maintain a documented post-production monitoring process.

Name of General Manager	王森
Signature	
Date	2020.08.28
Place	Tianjin, China.
Seal (Manufacturer)	

