

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

**adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova,
Chișinău str. Cosmescu 3**

(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-1639072856218 din 18.03.2022, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2022

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, 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, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 17.3.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

**adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova,
Chișinău str. Cosmescu 3**

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru
neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților
IMSP beneficiare pentru anul 2022"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1639072856218 din 18.03.2022

pentru o durată de 160 (una sută șaiszeci) zile, respectiv până la data
de 25.08.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 17.3.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1639072856218 din 18.03.2022		
Obiectul achiziției:						Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2022		
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
14	Șurub multi-axial transpedicular cervical	Șurub multi-axial transpedicular cervical	6958712,6958714,6958716,6958718,6958720,6958722,6958724,6958812,6958814,6958816,6958912,6958914,6958916,6958812,6958814,6958816,6958818,6958820,6958822,6958824,6958826,6958828,6958830,6958832,6958834,6958836,6958838,6958840,6958826PT,6958828PT,6958830PT,6958832PT,6958834PT,6958924,6958926,6958928,6958930,6958932,6958934 una la alegere Șurub multi-axial transpedicular cervical - Vertex Max	SUA	Medtronic	Dimensiuni - 3.2-3.5mm x 12-40mm, compatibil cu sistemul Vertex și Vertex Max aflate în dotare. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Dimensiuni - 3.2-3.5mm x 12-40mm, compatibil cu sistemul Vertex și Vertex Max aflate în dotare. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE
16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Ac pentru acces osos transpedicular	A02A NEEDLE A02A 11 GAUGE	SUA	Medtronic	Dimesiuni - 9-11G. Lungime - 150 mm. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Dimesiuni - 9-11G. Lungime - 150 mm. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE

16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Cartuș jetabil pentru aplicarea lentă, manuală a cimentului vertebral semi-viscos	CC02A CEMENT CARTRIDGES CC02A CDS	SUA	Medtronic	Volum – 8-10ml. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Volum – 8-10ml. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE
16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Sistem semi-automat de livrare a cimentului prin troacarele vertebrale	CDS3A CEMENT GUN AND BONE FILLER CDS3A SIZE 3	SUA	Medtronic	Sistemul trebuie să permită o livrare stepată a cimentului, operatorul trebuie să poată să se îndepărteze de la sursa de radiație ionizantă. Sistemul trebuie să aibă mecanism de reducere rapidă a presiunii intravertebrale. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Sistemul trebuie să permită o livrare stepată a cimentului, operatorul trebuie să poată să se îndepărteze de la sursa de radiație ionizantă. Sistemul trebuie să aibă mecanism de reducere rapidă a presiunii intravertebrale. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE

17	Implant din collagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	Implant din collagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	61100 Durepair Dura Regeneration Matrix, 2" x 2" (5cm x 5cm)	SUA	Medtronic	Dimensiuni - 5x5 cm. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Dimensiuni - 5x5 cm. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE
20	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	440402/440406/440410 (una la alegere) Merocel	SUA	Medtronic	Material - Polyvinylalcohol (PVA), Dimensiuni - fâșii de 6 - 10 cm. Biocompatibil, cu capacitate de absorbție de cel puțin 20 de ori mai mare decât greutatea proprie. Existența capacității de stentare, efect hemostatic la presiune ușoară. Calități anti-aderențiale. Detectabil la X-ray. Posibilitate de modelare intraoperatorie. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Material - Polyvinylalcohol (PVA), Dimensiuni - fâșii de 6 - 10 cm. Biocompatibil, cu capacitate de absorbție de cel puțin 20 de ori mai mare decât greutatea proprie. Existența capacității de stentare, efect hemostatic la presiune ușoară. Calități anti-aderențiale. Detectabil la X-ray. Posibilitate de modelare intraoperatorie. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE

26	Șunt ventriculo-peritoneal	Șunt ventriculo-peritoneal	25131-1/25131-2/25131-5 Sisteme de suntare ventriculo-peritoneala cu valva	SUA	Medtronic	Presiune medie, cu mecanism antigravitațional. Găuri rotunde. Contine cateter ventricular radioopac. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Presiune medie, cu mecanism antigravitațional. Găuri rotunde. Contine cateter ventricular radioopac. Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE
29	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	7510200 BONE GRAFT KIT 7510200 INFUSE SMALL	SUA	Medtronic	Proteina morfogenetică osoasa recombinată.Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	Proteina morfogenetică osoasa recombinată.Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite semant electronic* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	ISO, CE

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1639072856218 din 18.03.2022										
Obiectul achiziției:		Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2022										
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
14	Șurub multi-axial transpedicular cervical	Șurub multi-axial transpedicular cervical	20	buc	2 173.60	2 608.32	43 472.00	52 166.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	43 472.00	52 166.40				
16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Ac pentru acces osos transpedicular	10	buc	752.40	902.88	7 524.00	9 028.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Cartuș jetabil pentru aplicarea lentă, manuală a cimentului vertebral semi-vîscos	20	buc	3 385.80	4 062.96	67 716.00	81 259.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
16	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Sistem semi-automat de livrare a cimentului prin troacarele vertebrale	8	buc	8 151.00	9 781.20	65 208.00	78 249.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	140 448.00	168 537.60				
17	Implant din collagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	Implant din collagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	3	buc	9 091.50	10 909.80	27 274.50	32 729.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	27 274.50	32 729.40				

20	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	50	buc	263.34	316.01	13 167.00	15 800.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	13 167.00	15 800.50				
26	Șunt ventriculo-peritoneal	Șunt ventriculo-peritoneal	3	buc	8 232.51	9 879.01	24 697.53	29 637.03	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	24 697.53	29 637.03				
29	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	1	buc	31 350.00	37 620.00	31 350.00	37 620.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
						TOTAL LOT	31 350.00	37 620.00				
TOTAL Oferta							280 409.03	336 490.93				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1639072856218 din 18.03.2022
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Oxivit-med”, declara ca:

- Va prezenta mostre in termen de 5 zile de la solicitare
- Termenul de valabilitate va fi cel putin 80% din termenul de valabilitate initial, de la momentul livrării.
- Va inregistra in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale pina la momentul livrării acestora

Data completării: 17.3.2022

Cu stimă,
Dmitrii Kojevnikov
Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____
(semnătura)