

Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: 15 02 21

ocds-b3wdp1-MD-1612509021556

Către: IMSP SR Cahul

Sofragrup SRL declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.
[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]
- a) _Sofragrup SRL se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii- **Dezinfectanților pentru anul 2021**
- b) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: **242400,00** lei (Doua sute patruzeci și două mii patru sute lei 00 bani)
- a) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: **261792,00** lei (Doua sute saizeci și una mii șapte sute nouazeci și doi lei 00 bani)
- b) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;
- c) În cazul acceptării prezentei oferte, Sofragrup SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- d) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4**.
- 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 **IPO5.5**.

Semnat: _____
[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

L.Ș.

Nume: _Aurelian Șofransky

În calitate de: director

Ofertantul: _Sofragrup SRL

Adresa: mun.Chișinău, str.Nicolae H.Costin 65/3, ap.56

Data: 15 02 21

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în

Numărul licitației: 21035928 MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1612509021556

Data: 15 02 2021

Denumirea licitației: Dezinfectanților pentru anul 2021
IMSP Spitalul Raional Cahul

Lot: _____

Pagina: _____
din _____

Cod CPV	Nr. Lot	Denumirea bunurilor	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	8
24455000-8	8	8.1.Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)	Phago` Surf, 5L	Franta	Chrysteins	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - substanță activă: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contină aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 5 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - substanță activă: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contină aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 5 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	CE,ISO

Cod CPV	Nr. Lot	Denumirea bunurilor	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
24455000-8	13	13.1.Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	Phago'Rub Solution	Franta	Chrysteins	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs lichid; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs lichid; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	CE,ISO
24455000-8	14	14.1.Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Phago'Rub Gel	Franta	Chrysteins	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - ambalajă: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. 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 6. Cerințe tehnice: - ambalajă: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	CE,ISO

Ofertantul: Sofragrup SRL Adresa: Chisinau str.N. Costin 63/3 - 56

Semnat Director Aurelian Șofransky

Specificații tehnice (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

Numărul licitației:			21035928 MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1612509021556					15 02 2021	
Denumirea licitației:			Dezinfectanților pentru anul 2021 IMSP Spitalul Raional Cahul						Lot: —
Nr. d/o	Cod CPV	Denumire obiectului lotului	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț fără TVA, lei	Preț cu TVA, lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare
8	24455000-8	8.1.Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)	40000	Soluție de lucru	0,205	0,221	8200,00	8856,00	pana la 12/31/2021
13	24455000-8	13.1.Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	400	Soluție de lucru	72,000	77,760	28800,00	31104,00	pana la 12/31/2021
14	24455000-8	14.1.Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	2600	Soluție de lucru	79,000	85,320	205400,00	221832,00	pana la 12/31/2021
							242400,00	261792,00	

Ofertantul: Sofragrup SRL Adresa: Chisinau str.N. Costin 63/3 - 56

Semnat Director Aurelian Șofransky