

Formularul ofertei (F3.1)

[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 depunerii ofertei: **07.05.2021**

Către: **IMSP Centrul Național de Asistență Medicală Urgentă Prespitalicească**

LP nr. **ocds-b3wdp1-MD-1619072825042**

“M-INTER-FARMA” SA declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr.
 - a) “M-INTER-FARMA” SA se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii **Dezinfectanți**.
 - a) Suma totală a ofertei **fără TVA** constituie **886 296,30** (opt sute optzeci și șase mii două sute nouăzeci și șase lei 30 bani)
 - a) Suma totală a ofertei **cu TVA** constituie **957 200,00** (nouă sute cincizeci și șapte mii două sute 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;
În cazul acceptării prezentei oferte, “M-INTER-FARMA” SA se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- c) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4**.
- d) 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]

Nume: Palii Nina

În calitate de: Specialist în achiziții publice

Ofertantul: “M-INTER-FARMA” SA

Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23

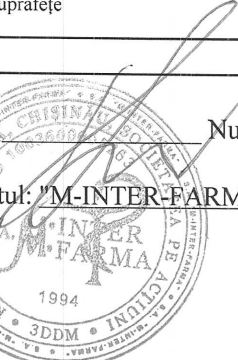
Data: 07.05.2021



Specificații de preț (F 4.2)

[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 procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1619072825042 din 11.05.2021										
Denumirea procedurii de achiziție: Dezinfecțanți										
Nr. lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	33631600-8	Dezinfecțarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeleor), (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	550	203,7037	220,00	112037,04	121000,00	în decurs de 30 zile	Conform SIA RSAP
2	33631600-8	Dezinfecțarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeleor), (ambalaj ≤ 1 litru)	litru	310	350,0000	378,00	108500,00	117180,00	în decurs de 30 zile	Conform SIA RSAP
3	33631600-8	Dezinfecțant pentru suprafețe și dispozitive medicale	buc	440	183,3333	198,00	80666,67	87120,00	în decurs de 30 zile	Conform SIA RSAP
4	33631600-8	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient, (ambalaj ≤ 1 litru)	litru	1050	350,0000	378,00	367500,00	396900,00	în decurs de 30 zile	Conform SIA RSAP
5	33631600-8	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe	litru	1000	217,5926	235,00	217592,59	235000,00	în decurs de 30 zile	Conform SIA RSAP
TOTAL							886296,30	957200,00		

Semnat:  Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist în achiziții publice

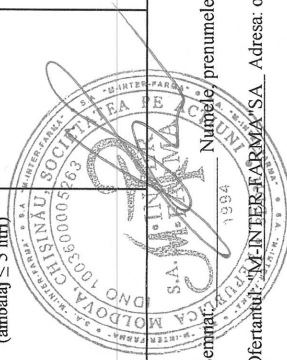
Ofertantul: "M-INTER-FARMA" SA Adresa: or. Chisinau, str. Grenoble, 23



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

Numărul Licitației deschisă: ocds-b3wdp1-MD-1619072825042		Data: 11.05.2021		Alternativa nr.: nu vor fi		Pagina: 1 din 2	
Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Tara de origine	Produce-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă		Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
331400-00-3	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelelor), (ambalaj ≤ 5 litri)	LYSOFORMIN® 3000, LICHID, canistra 5 L	Germania	LYSOFORM DR. HANS ROSEMANN GMBH	1. Acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă 2. Certificat: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 3. 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 4. 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 5. Cerințe tehnice: - substanțe active - aldehidă glutarică, didecildimetilamoniu clorurat, glyoxal - produs concentrat lichid; - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate ≥ 2 ani, Expozitie: ≤ 60 min * Pentru dispozitive 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 dispozitive 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 documentar de producător pe suport hârtie avizate 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. Acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă - confirmată în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificat: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-anexată în SIA RSAP; 3. 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 anexată în SIA RSAP 4. 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 anexată în SIA RSAP 5. Cerințe tehnice: - substanțe active - aldehidă glutarică, didecildimetilamoniu clorurat, glyoxal - produs concentrat lichid; - ambalaj - 5 litri - termen total de valabilitate ≥ 2 ani, Expozitie: ≤ 60 min * Dispozitive medicale este înregistrat 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-anexat în SIA RSAP * Pentru dispozitive 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 sunt confirmate documentar de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă.	Nr. înreg. AMED DM000019354, C E 1208GB4101908 01, ISO 13485:2016, DC
331400-00-3	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelelor), (ambalaj ≤ 1 litru)	LYSOFORMIN® 3000, LICHID, flacon 1 L	Germania	LYSOFORM DR. HANS ROSEMANN GMBH	* Litru soluție de lucru* 1. Acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă 2. Certificat: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 3. 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 4. 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 5. Cerințe tehnice: - substanțe active - aldehidă glutarică, didecildimetilamoniu clorurat, glyoxal - produs concentrat lichid; - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate ≥ 2 ani, Expozitie: ≤ 60 min * Pentru dispozitive 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 dispozitive 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 documentar de producător pe suport hârtie avizate 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. Acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă - confirmată în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificat: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-anexată în SIA RSAP; 3. 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 anexată în SIA RSAP 4. 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 anexată în SIA RSAP 5. Cerințe tehnice: - substanțe active - aldehidă glutarică, didecildimetilamoniu clorurat, glyoxal - produs concentrat lichid; - ambalaj 1 litru - confirmate în instrucțiunea, anexată în SIA RSAP - termen total de valabilitate ≥ 2 ani, Expozitie: ≤ 60 min * Dispozitivul medical este înregistrat 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 - anexată în SIA RSAP * Pentru dispozitive 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 documentar de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă	Nr. înreg. AMED DM000019353, CE 1208GB4101908 01, ISO 13485:2016

331400 00-3	Dezinfectant pentru suprafețe și dispozitive medicale (ambalaj ≤ 100 buc)	Hospisept®TuchNet 100.boran (SERVEJELE DEZINFECTANTE PENTRU SUPRAFEȚE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE)	Germania	LYSOFORM DR. HANS ROSEMANN GMBH	1. Acțiunea dezinfectantului: bactericid (inclusiv cele ale tuberculozei), fungicid, virucid (incl. contra virusuri înepsulate)confirmate în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 3. 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 4. 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 5. Cerințe tehnice: - substanțe active - propanol/etanol - șervețele (cutia); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 30 sec * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate 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. Acțiunea dezinfectantului: bactericid (inclusiv cele ale tuberculozei), fungicid, virucid (incl. contra virusuri înepsulate)confirmate în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-anexata în SIA RSAP; 3. 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 -anexata în SIA RSAP 4. 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- anexata în SIA RSAP 5. Cerințe tehnice: dotat cu pulverizator- substanțe active - propanol, etanol, glutaraldehidă - produs gata de utilizare; - termen oal de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 60 sec * Dispozitivul medical înregistrat 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 - anexat în SIA RSAP * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă	Nr înreg. AMED DM000239504, CE 1208GB4101908 01, ISO 13485:2016
331400 00-3	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient. (ambalaj ≤ 1 litru)	Aerodesin® 2000, 1 L SPRAY	Germania	LYSOFORM DR. HANS ROSEMANN GMBH	*Litru soluție de lucru* 1. Acțiunea dezinfectantului: bactericidă, virucidă, tuberculoză, fungicidă 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 3. 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 4. 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 5. Cerințe tehnice: dotat cu pulverizator- substanțe active - propanol, etanol, glutaraldehidă - produs gata de utilizare; - termen oal de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 60 sec * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate 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. Acțiunea dezinfectantului: bactericidă, virucidă, tuberculoză, fungicidă -confirmate în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-anexata în SIA RSAP; 3. 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 -anexata în SIA RSAP 4. 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- anexata în SIA RSAP 5. Cerințe tehnice: dotat cu pulverizator- substanțe active - propanol, etanol, glutaraldehidă - produs gata de utilizare; - termen oal de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 60 sec * Dispozitivul medical înregistrat 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 - anexat în SIA RSAP * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă	Nr înreg. AMED DM000239502, CE 1208GB4101908 01, ISO 13485:2016
331400 00-3	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient. (ambalaj ≤ 5 litri)	Aerodesin® 2000, 5 L canistra	Germania	LYSOFORM DR. HANS ROSEMANN GMBH	*Litru soluție de lucru* 1. Acțiunea dezinfectantului: bactericidă, virucidă, tuberculoză, fungicidă 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 3. 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 4. 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 5. Cerințe tehnice: ambalaj ≤ 5 litri, - substanțe active - propanol, etanol, glutaraldehidă - produs gata de utilizare; - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 60 sec * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate 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. Acțiunea dezinfectantului: bactericidă, virucidă, tuberculoză, fungicidă -confirmate în instrucțiunea anexată în SIA RSAP 2. Certificări: confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia-anexata în SIA RSAP; 3. 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 -anexata în SIA RSAP 4. 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- anexata în SIA RSAP 5. Cerințe tehnice: ambalaj ≤ 5 litri, - substanțe active - propanol, etanol, glutaraldehidă - produs gata de utilizare; - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani, Expoziția: ≤ 60 sec * Dispozitivul medical înregistrat 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 - anexat în SIA RSAP * 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 documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă	Nr înreg. AMED DM000239503, CE 1208GB4101908 01, ISO 13485:2016



Semnatura: _____ Numele, prenumele: **Palii Nina** în calitate de: **specialist în achiziții publice**

Ofertantul: **SA INTER-FARMA SA** Adresa: or. **Chisinau**, str. **Grenoble, 23**



S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934

MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 23

Tel 00 373 22/90-40-06, 90-40-07, 90-40-05

Nr. 114 din 07 mai 2021

IMSP Centrul Național de Asistență Medicală Urgentă Prespitalicească

Către grupul de lucru la Licitația publică

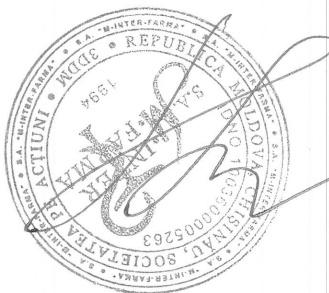
nr. ocds-b3wdp1-MD-1619072825042

DECLARAȚIA

Prin prezenta „M-INTER-FARMA” SA confirmă că la livrare termenul de valabilitate a produselor oferite la la Licitația publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1619072825042 nu va fi mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestora.

Cu respect,

Director “M- INTER-FARMA” SA



Morozov Maria