



ECHIPAMED P L U S

Moldova, MD - 2001, Chisinau, str. Valea Trandafirilor 24 "B", of. 2-7
tel. +373 (22) 234 349, 234 225; fax +373 (22) 234 225
e-mail: office@echipamed.com, www.echipamed.com

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data depunerii ofertei: **18.02.2019**

Procedura de achiziție: **Licitație deschisă**

Licitația nr.: **ocds-b3wdp1-MD-1547199883755**

Cod CPV: **33100000-1**

Către: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

"ECHIPAMED-PLUS" SRL declară că:

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările.

b) "ECHIPAMED-PLUS" SRL se angajează să furnizeze, în conformitate cu documentele de atribuite și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii:

Programul Național de prevenire și control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologice și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 Repetat

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

2 333 800,00 MDL [două milioane trei sute treizeci și trei de mii opt sute lei, 00 bani]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

2 520 504,00 MDL [două milioane cinci sute douăzeci de mii cinci sute patru lei, 00 bani].

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, "ECHIPAMED-PLUS" SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu suntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4**, în conformitate cu art.74 din Legea nr.131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnată, 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: _____

Nume: Valeriu Iurchevici

În calitate de: Director

Ofertantul: "ECHIPAMED-PLUS" SRL

Adresa: mun. Chisinau, str. Valea Trandafirilor 24 "B", of.80

Data: 18.02.2019



Beneficiar: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Data: 14 februarie 2019

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. 09/229

Banca Comercială "COMERTBANK" S.A. a fost informată că „ECHIPAMED PLUS” SRL (numit în continuare „Ofertant”) urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de 18.02.2019 (numită în continuare „ofertă”) pentru achiziționarea dispozitivelor medicale conform Programului Național de Prevenire și Control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologie și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 repetat conform invitației la Licităția publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1547199883755 din 18.02.2019.

La cererea Ofertantului, noi, Banca Comercială "COMERTBANK" S.A., prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de **46 800,00 (patruzeci și șase mii opt sute lei, 00 bani) MDL**, la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau

b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; (ii) nu acceptă rectificarea erorilor aritmetice, efectuată de către grupul de lucru, erori depistate în ofertă în timpul examinării ei; sau (iii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de licitație, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul apariției uneia dintre următoarele situații:

a) Ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului, sau

b) Ofertantul nu devine ofertant câștigător, fie în urma primirii de către noi a copiei înștiințării Dvs. despre numele altui ofertant câștigător; fie la terminarea perioadei de treizeci de zile după expirarea valabilității ofertei depuse de către Ofertant în cadrul licitației.

Prin urmare, orice cerere sau plată în conformitate cu această garanție trebuie recepționată de către noi la oficiu până la data respectivă inclusiv.

Prezenta garanție este valabilă până la data de 18.06.2019 inclusiv.

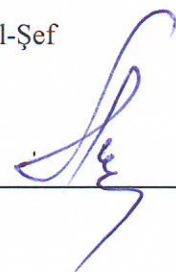
Prim-vicepreședintele Comitetului de Conducere

Alexandru Radu



Contabil-Șef

Valentina Lebadă



Specificații tehnice (F4.1) pentru Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Nr.Licitației: ocds-b3wdp1-MD-1547199883755		Data: 18.02.2019		Alternativa:				
Denumirea Licitației: <u>Programul Național de prevenire și control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologic și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 Repetat</u>		Lot: 8, 9, 10		Pagina 1 din 6				
O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
8	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază)	DIAQUICK HIVPlus WB, 25 teste (H18101)	Austria	Dialab	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază) - Principiul testului Prezentarea trusei Sensibilitate Specificitate Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatică indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulare minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare (dispozitiv cu test, lanțeta, șervețel cu alcool, pipeta si buffer diluant) pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitatea > 98% . Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%.	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază) - Principiul testului Prezentarea trusei Sensibilitate Specificitate Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatică indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulare minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare (dispozitiv cu test, lanțeta, pipeta si buffer diluant) pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitatea > 99% . Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%.	CE, ISO 8



O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Tara de origine	Produsul	Specificarea tehnica deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnica deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
						Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precălficare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcăjul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precălficare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcăjul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	



O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
9	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test alternativ 1)	DIAQUICK HIVPlus WB, 25 teste (H18101)	Austria	Dialab	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge - Principiul testului Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 (test alternativ 1 "alt producător" față de cel de baza p.8 si din alternativa 2 p. 10) Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimice indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Prezentarea trusei Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integră nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului special Truse conține toți reactivii și accesoriiile necesare pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge - Principiul testului Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 (test alternativ 1 "alt producător" față de cel de baza p.8 si din alternativa 2 p. 10) Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimice indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Prezentarea trusei Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integră nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului special Truse conține toți reactivii și accesoriiile necesare pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate 100% Specificitate > 99%. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%	CE, ISO



O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
						Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precalficare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcăjul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precalficare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcăjul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	



O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
10	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test alternativ 2)	Hexagon HIV, 100 teste (57004P)	Germania	Human	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel de baza p.8 si cel din alternativa 1 - p.9") - Principiul testului Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Prezentarea trusei Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului speciil Truse conține toți reactivii și accesoriiile necesare pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeul de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel de baza p.8 si cel din alternativa 1 - p.9") - Principiul testului Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Prezentarea trusei Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului speciil Truse conține toți reactivii și accesoriiile necesare pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeul de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate 100% Specificitate > 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%	CE, ISO



O/N	Cod CPV	Descrierea bunurilor	Denumirea produsului	Țara de origine	Produsul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
						Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat., precificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	

Semnăt:



Ofertantul: **"Echipamed - Plus" SRL**

Adresa: **str. Valea Trandafirilor 24"B"**

Numele, Prenumele: **Iurchevici Valeriu**

În calitate de: **Director**

Specificații de preț (F4.2) **pentru Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**

Nr.Licitației:	ocds-b3wdp1-MD-1547199883755	Data:	18.02.2019	Alternativa:	
Denumirea Licitației:	<u>Programul Național de prevenire și control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologic și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 Repetat</u>				
		Lot:	8, 9, 10		Pagina 1 din 1

O/N	Cod CPV	Denumirea bunurilor	U.m.	Cantita-tea	Preț unitar fără TVA, lei	Preț unitar cu TVA, lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare	Clasificare bugetară (IBAN)
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
8	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	bucata	200000	11,20	12,096	2 240 000,00	2 419 200,00	I tranșă - August 2019 - 100%	
9	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1)	bucata	2000	20,00	21,600	40 000,00	43 200,00	I tranșă - August 2019 - 100%	
10	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2)	bucata	2000	26,90	29,052	53 800,00	58 104,00	I tranșă - August 2019 - 100%	
		TOTAL					2 333 800,00	2 520 504,00		

Termenul de valabilitate a ofertei este de 120 zile.

Semnat:

Numele, Prenumele: Lurchevici Valeriu

În calitate de: Director

Ofertantul: "Echipamed - Plus" SRL

Adresa: str.Valea Trandafirilor 24"B"

