

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data: **19 febr 2021, 12:30 - 2 mart 2021, 12:30**

Procedura de achiziție **21036026**

Anunț de participare Nr.:

Către: **IMSP SR Hincesti**

Biosistem-mld SRL declară că:

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

b) Biosistem-mld SRL se angajează să furnizeze, în conformitate cu documentele de licitație și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și de formare a prețurilor, următoarele bunuri și/sau servicii

Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2021

c) Suma totală a ofertei
fără TVA constituie: **18,600.00 lei**
optsprezece mii șase sute lei

d) Suma totală a ofertei
cu TVA constituie: **22,400.00 lei**
douăzeci și două mii patru sute lei

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, Biosistem-mld SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA6, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice

h) 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

Semnat: _____

Nume: **Poiata Vitalie**

În calitate de: **Director**

Ofertantul: **Biosistem-mld SRL**

Adresa: **mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7**

Data: **19 febr 2021, 12:30 - 2 mart 2021, 12:30**

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție:						21036026 din 19 febr 2021, 12:30 - 2 mart 2021, 12:30			
Denumirea procedurii de achiziție:						Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2021			
Nr. Lot	Denumire Lot	Cod CPV	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
<u>1</u>	<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>	<u>8</u>	<u>9</u>	<u>10</u>
39	Lotul 39	33696500-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparat automat	ESR Tubes (Specification 8*120mm)	China	Mindray/Precil	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunile de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratori și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se pastrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau ncăpere dotată cu echipament specific) 8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 9. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemie, hemoliză). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunile de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratori și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se pastrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau ncăpere dotată cu echipament specific) 8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 9. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemie, hemoliză). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	ISO, CE

Semnat: _____ Numele, prenumele: Poiata Vitalie

Ofertantul: Biosistem-mld SRL

În calitate de: Director

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7

Specificații de preț (F4.2)

Numărul procedurii de achiziție					21036026 din 19 febr 2021, 12:30 - 2 mart 2021, 12:30					
Denumirea procedurii de achiziție:					Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2021					
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cod CPV	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare
<u>1</u>	<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>	<u>8</u>	<u>9</u>	<u>10</u>	<u>11</u>
39	Lotul 39	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparat automat	33696500-0	10000	buc	1.86	2.24	18,600.00	22,400.00	pe parcursul an. 2021, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.
TOTAL Oferta								18,600.00	22,400.00	

Semnat: _____ Numele, prenumele: Poiata Vitalie

Ofertantul: Biosistem-mld SRL

În calitate de: Director

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7