

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: **“23” Octombrie 2021**

Procedura de achiziție Nr.: **21043391**

Anunț de participare Nr.: **Achiziționarea centralizată a consumabilelor de laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022**

Către: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE”**

[numele deplin al autorității contractante]

ProfilabDiagnostic SRL declară că:

[denumirea ofertantului]

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]

ProfilabDiagnostic SRL se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri **Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022**

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

Suma totală: 868 255,16(Opt sute șazeci și opt mii două sute cincizeci și cinci)Lei, 16 bani.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

Suma totală: 937 715,57(Nouă sute treizeci și șapte mii șapte sute cincisprezece) Lei 57 bani.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

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

În cazul acceptării prezentei oferte, **ProfilabDiagnostic SRL**

[denumirea ofertantului]

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

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

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.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: **Varman Irina**

În calitate de: **Director**

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: **ProfilabDiagnostic SRL**

Adresa: **Mun. Chisinau , str. Docuceaev, 6**

Data: **“19” Octombrie 2021**

Specificații tehnice (F4.1)							
/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: LP nr. 21043391				Data: „23.10.21”			
Denumirea licitației: Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul				Lot: _____			
Alternativa nr.:							
Pagina:							
din _____							
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	Standard de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
33100000-1	1	HBsAg	HBsAg	HBsAg ELISA WB-1296	CHINA	WANTAI	ISO.CE
Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+” și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *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 semnat electronic *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 semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * *Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională).							
33100000-1	44	CPR - LATEX	CPR - LATEX	CPR - LATEX 1200302	SPANIA	SPINREACT	ISO.CE
ambalaj maxim 5 ml; Metoda LATEX-TEST; Cerințe generale* + Notă** Metoda de determinare Latex-Test (10 fiole /set(15- 25doze în fiolă) inclus control negativ - *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 semnat electronic *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 semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * *Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională).							
33100000-1	45	ASLO - LATEX	ASLO - LATEX	ASLO - LATEX 1200102	SPANIA	SPINREACT	ISO.CE
1ml și pozitiv -1 ml) *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 semnat electronic *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 semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * *Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională).							
33100000-1	46	RF - LATEX	RF - LATEX	RF - LATEX 1200202	SPANIA	SPINREACT	ISO.CE
Metoda LATEX-TEST; ambalaj maxim 5 ml Cerințe generale* + Notă ** *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 semnat electronic *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 semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * *Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională).							
RF - LATEX ambalaj 5 ml (100 TESTE); Metoda LATEX-TEST; Cerințe generale* + Notă** Metoda de determinare Latex-Test, inclus control negativ 1ml și control pozitiv 1ml. *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 semnat electronic *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 semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * *Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională).							

Semnat: _____ Nume: Varman Irina În calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinau, str. Docuceaev, 6

Specificații tehnice (F4.2)

Numărul licitației: **21043391**

Data: **23.10.21**

Alternativa nr.: _____

Denumirea licitației: Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

Lot: _____

Pagina: __ din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA) □	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2		3	4	5	6	7	8	9	
33100000-1	1	HBsAg	HBsAg	teste	61 158	4,67	5,0436	285 607,86	308 456,49	în termen de pînă la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	44	CPR - LATEX	CPR - LATEX	ml	8 493	35,80	38,66	304 049,40	328 373,35	
33100000-1	45	ASLO – LATEX	ASLO – LATEX	ml	4 044	35,50	38,34	143 562,00	155 046,96	
33100000-1	46	RF - LATEX	RF - LATEX	ml	4 007	33,70	36,40	135 035,90	145 838,77	
Total								868 255,16	937 715,57	

Suma totală: 937 715,57 (Nouă sute treizeci și șapte mii șapte sute cincisprezece) Lei 57 bani.

Semnat: _____ Nume: Varman Irina În calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinau, str. Docuceaev, 6