

Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: "24" aprilie 2019

Licitația publică Nr.: 19/00020

Invitație la licitația Nr.: BAP 13 din 16.04.2019

Alternativa Nr.:

Către: Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

FCPC "DataControl" SRL declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire.
- b) **FCPC "DataControl" 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: **consumabilelor și Instrumentelor pentru Cabinetul Chirurgie Endourologică conform necesităților IMSP SCR "Timofei Moșneaga" pentru anul 2019 Repetat**
- c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: **121 874,00 (una sută douăzeci și unu mii opt sute șaptezeci și patru lei, 00 bani) lei MDL.**
- d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: **146 248,80 (una sută patruzeci și șase mii două sute patruzeci și opt lei, 80 bani) lei MDL.**
- e) 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;
- f) În cazul acceptării prezentei oferte, **FCPC "DataControl" SRL** se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**
- 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 achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5.**

Semnat: _____



Nume: Alexandru Grabazei

În calitate de: director

Ofertantul: FCPC „DataControl” SRL

Adresa: mun. Chișinău, str. Melistiu, 20


Specificatii 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:	19/00020	Data:	24.04.2019	Alternativa nr.: nu
Denumirea licitației:	Achiziționarea consumabilelor și Instrumentelor pentru Cabinetul Chirurgie Endourologică conform necesităților IMSP SCR "Timofei Moșneaga" pentru anul 2019 Repetat	Lot:	1-8	Pagina: 1 din 4

Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara de origine	Produsul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standa rde de referință
1	1	Mandren metalic curb pentru instalarea cateterului uretral Foley	3	4	5	6	7	8
1.1	330000 00-0	Mandren metalic curb pentru instalarea cateterului uretral Foley	30445-35	Germania	Tekno	<p>Mandren (Ghid) metalic curb (Insertion mandren curved) pentru instalarea cateterului uretral Foley, reutilizabil. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Termen de valabilitate a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>	conform broșurii anexate	CE/ISO
5		Obturator optic pentru teaca urologica						
5.1	330000 00-0	Obturator optic pentru teaca urologica	A22071A	Japonia	Olympus	<p>Instrumente chirurgicale pentru Chirurgie endourologică. Obturator optic pentru teaca urologica compatibil cu teaca interna Olympus A22040A si procesorul OTV-S190 existent in institutie. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției</p>	conform broșurii anexate	CE/ISO



	<p>Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manual de servicii în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>				
6	<p>Dilatatoare telescopice tip Alken pentru NLP</p>				
6.1	<p>330000 00-0</p> <p>Dilatatoare telescopice tip Alken pentru NLP</p>	<p>Japonia</p> <p>Olympus</p>	<p>WA33027 A</p>	<p>conform broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>	
8	<p>Instrumente chirurgicale pentru secția Urologic.</p>				
8.1	<p>330000 00-0</p> <p>Set cistoscop II (urologie) Optica II de 70°</p>	<p>Japonia</p> <p>Olympus</p>	<p>WA2T47 0A</p>	<p>conform broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>	

	<p>8.2</p> <p>330000 00-0</p> <p>Set cistoscop II (urologie) Cablul lumină fibră optică II</p> <p>WA03300 A</p> <p>Japonia</p> <p>Olympus</p>	<p>internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p> <p>Cablul optic, compatibil cu dispozitivul OTV-S190 și Telescoapul A22001A existent în instituție, d2.8mm, Lungimea 3m, compatibile cu pozițiile din lot și cu setul Olympus existent în instituție. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>	<p>conform broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
	<p>8.3</p> <p>330000 00-0</p> <p>Set cistoscop II (urologie) Albaran II</p> <p>A20971A</p> <p>Japonia</p> <p>Olympus</p>	<p>Insert de tip ALBARRAN cu intrare „one-way”. Compatibil cu teaca A20934A și bridge-ul 2976 existente în instituție, compatibile cu pozițiile din lot și cu setul Olympus existent în instituție. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>	<p>conform broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
	<p>8.4</p> <p>330000 00-0</p> <p>Set cistoscop II (urologie) Pod II</p> <p>A20976A</p> <p>Japonia</p> <p>Olympus</p>	<p>Pod de tip „one-way”, pentru inseratul albaran, compatibil cu teaca A20934A și teaca A2912 existenta si (Albaran II lot 11 comandat), compatibile cu pozițiile din lot și cu setul Olympus existent în instituție. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>	<p>conform broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>



8.5	330000 00-0	Set cistoscop II (urologie) Pensa 7 Fr II	00121	Japonia	Olympus	<p>forceps flexibil de tip alligator de apucare, repositionare a stenturilor cu posibilitatea de introducere impreuna cu Telescopul in insertul albarran, d:7FR, 330 mm. compatibile cu pozițiile din lot și cu setul Olympus existent in institutie.</p> <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificată/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie - confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecție/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>	conform broșurii anexate	CE/ISO
8.6	330000 00-0	Set cistoscop II (urologie) Pensa 4 - 6 Fr II	A2421	Japonia	Olympus	<p>forceps flexibil sau semirigid de apucare, repositionare a stenturilor cu posibilitatea de introducere impreuna cu Telescopul in insertul albarran cu marimea de la 4 - pina la 6 FR, 330 - 350 mm. compatibile cu pozițiile din lot și cu setul Olympus existent in institutie. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificată/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie - confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecție/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. * Termen de valabilitate minim 12 luni de la livrarea bunului.</p>	conform broșurii anexate	CE/ISO



Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexandru Grabazei** în calitate de: **director general**
Ofertantul: **FCPC "DataControl" SRL** Adresa: **mun. Chișinău, str. Meleștiu 20**

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]