

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Dezinfectanților pentru anul perioada (august - septembrie) 2025**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție

Achiziție de Mică Valoare

(tipul procedurii de achiziție)

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante**
(Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://spitalul-copii.md/anunturi-achizitii-publice/>

- 1) Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Clinic Municipal de Copii nr. 1**
- 2) IDNO: **1003600152569**
- 3) Adresa **mun. Chișinău, str. Serghei Lazo nr. 7**
- 4) Numărul de telefon/fax: **022-24-23-69; 022-23-78-11**
- 5) Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante:
achizitii.scmcl@gmail.com
- 6) Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
- 7) Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **IMSP Spitalul Clinic Municipal**
- 8) Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Dezinfectanți pentru anul 2025						11 250,00
1.	24455000-8	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (prin acțiune mecanică) (ambalaj ≤ 5 litru)	Litri soluție de lucru	24 000	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (prin acțiune mecanică) Acțiunea dezinfectantului: virucidă EN 14476 (condiții murdare) bactericidă EN 13727, EN 16615 (condiții murdare) fungicidă EN 13624, EN 16615 (condiții murdare), Tuberculocid/Mycobactericid EN 14348 (condiții murdare) Certificări: -Raport de încercări (testări microbiologice) de laborator ce confirmă eficacitatea solicitată emis de către un organ acreditat altul decât laboratorul producătorului; -Produs biocid, înregistrat de către Agenția Națională pentru Sanătate Publică(ANSP), până la deschiderea ofertelor; - Fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română,	11 250,00

					confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului. - Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. - Declarația ofertantului privind termenul de valabilitate la livrare restant - minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. <u>Cerințe tehnice:</u> - substanță activă: sare cuaternară. Să nu conțină aldehide. Produs concentrat lichid. - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv Expoziția: ≤ 30 min Să fie indicată concentrația soluției de lucru oferită, Operatorul economic va indica forma și mărimea ambalajului.	
--	--	--	--	--	---	--

9) **În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**

Pentru un singur lot; ■ ☒ ☐

10) **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** Nu se admit.
(indicați se admite sau nu se admite)

11) **Termenii și condițiile de livrare/prestare solicități:** DDP- Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, în decurs de 5 zile de la comanda efectuată de persoana responsabilă din cadrul IMSP SCMC nr. 1. Perioada 01.08.2025 – 30.09.2025.

12) **Termenul de valabilitate a contractului:** 30.09.2025

13) **Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz):** nu se aplică

14) **Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):** nu se aplică

15) **Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1.	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
2.	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții) Anexa nr.22	DA
3.	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții) Anexa nr.23	DA
4.	Extras din Registrul de Stat a persoanei juridice	Copie-semnat electronic de către operatorul economic	DA

5.	Informații generale despre ofertant	Original. Confirmata prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	DA
6.	Ultimul Raport Financiar	Copie. Confirmata prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	DA
7.	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 3 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Mostrele vor fi prezentate în 1 bucăți- în termen de 3 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, mostrele vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea (mostrelor) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
8.	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
9.	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
10.	Dovada înregistrării produsului biocid de către Agenția Națională pentru Sanatate Publica (ANSP)	Prezentarea dovezii privind înregistrarea produsului biocid de către Agenția Națională pentru Sanatate Publica(ANSP), valabilă, - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la	DA

		oferă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Neprezentarea dovezii privind înregistrarea produsului biocid de către Agenția Națională pentru Sanatate Publică(ANSP), în termenul menționat, servește drept temei de descalificare a ofertei</i>	
11.	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	DA

- 16) **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz Nu se aplică**
- 17) **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Se va aplica licitația electronică. Numărul de runde și pasul minim pentru licitarea electronică – conform SIA „RSAP” MTender.**
- 18) **Ofertele se prezintă în valuta Lei MD**
- 19) **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Prețul cel mai scăzut și corespunderea parametrilor solicitați.**
- 20) **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: Nu se aplică**
- 21) **Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
1. **până la: Conform informației din SIA RSAP „MTender”**
 2. **pe: Conform informației din SIA RSAP „MTender”**
- 22) **Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
- 23) **Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile calendaristice.**
- 24) **Locul deschiderii ofertelor: SIA „RSAP” MTender**
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
- 25) **Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.
- 26) **Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:**
Limba Română
- 27) **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu se aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
- 28) **Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

29) Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: Nu a fost publicat

30) În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
Sistemul de comenzi electronice	Se acceptă
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

Conducătorul grupului de lucru: Aliona ROTARI

