

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Dezinfectanților pentru anul 2022

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)

(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://spital.md/planul-achizițiilor-al-imp-sr-cahul-pentru-anul-2022-cu-modificari/>**

**1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul Raional Cahul**

**2. IDNO: 1009603003860**

**3. Adresa: mun.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23**

**4. Numărul de telefon/fax: 0299/2-24-48**

**5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: spital.md; e-mail: sr.cahul.anticamera@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): Instituție publică**

**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	Cantitate a	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	24455000-8	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (Expoziția: ≤ 30 min)	Litri soluție gata de lucru	740000	1.litri soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 3.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4.fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6.Cerințe tehnice: -substanță activă - diclorizocianurat de sodiu; -produs concentrate lichid/solid(comprimat/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min *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 avizat cu ștampila umedă	110000,00

					<p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	
2	24455000-8	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (Expoziția: ≤ 30 min ) (ambalaj ≤ 5 litri)	Litri soluție gata de lucru	40000	<p>1.litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2.acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>3.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4.fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6.Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-substanță activă: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli;</li> <li>-produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile)</li> <li>- ambalaj ≤ 5 kg/litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p>*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 avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	37000,00
3	24455000-8	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (Expoziția: ≤ 30 min ) (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri soluție gata de lucru	20000	<p>1.litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2.acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>3.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4.fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-substanță activă clorura: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli;</li> <li>- produs concentrat lichid/solid</li> <li>-ambalaj ≤ 1 kg/litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p>*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 avizat cu ștampila umedă</p> <p>*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 documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive"</p>	22000,00
4	24455000-8	Dezinfecția deșeurilor medicale	Kilogram	100	1 acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)	2000,00

					<p>2.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>3 fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>4.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- substanța activă clor activ</li> <li>- produs concentrat pulbere;</li> <li>- pentru toate formele de deșeuri medicale; Expoziția: ≤ 120 min</li> </ul> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă</p> <p>* În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	
5	24455000-8	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri)	Litri soluție gata de lucru	6000	<p>1.litri soluție de lucru (diluant)</p> <p>2.acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă,funcicidă</p> <p>3.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4.fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-substanță activă : Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid</li> <li>-produs concentrat lichid</li> <li>-cu inhibitori de coroziune</li> <li>-ambalaj ≤ 5 litri inclusiv</li> <li>-termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>-expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă</p> <p>* În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	6000,00
6	24455000-8	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri soluție gata de lucru	6000	<p>1.litri soluție de lucru (diluant)</p> <p>2.acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă,funcicidă</p> <p>3.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4.fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5.instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-substanță activă : Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid</li> <li>-produs concentrat lichid</li> <li>-cu inhibitori de coroziune</li> <li>-ambalaj ≤ 1 litri inclusiv</li> <li>-termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>-expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p>	5000,00

					<p>*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 documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă  * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă  * În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	
	24455000-8	Azopiram	Set	54		2000,00
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>184000,00</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se aplică
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
  - 2) Pentru mai multe loturi;
  - 3) Pentru toate loturile;
  - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant \_\_\_\_\_
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**  
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **la comanda, după necesități, în decurs 5 zile, INCOMTERMS 2020, DDP.**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **31 decembrie 2022.**
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**  
(indicați da sau nu)
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică**
16. 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/Obligativitatea
1	DUAE	conform Formularului anexat, completat integral, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativiu
2	Specificații tehnice	conform Anexei nr. 22 semnată electronic de către operatorul economic	Obligativiu
3	Specificații de preț	conform Anexei nr. 23 semnată electronic de către operatorul economic	Obligativiu
4	Cerere de participare	conform Anexei nr. 7, semnată electronic de către operatorul economic	Obligativiu
5	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii	semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
6	Declarație privind valabilitatea ofertei	conform Anexei nr. 8, semnată electronic de către operatorul economic.	Obligativiu
7	Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice	semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
8	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
10	Certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice (certificat); Original - aplicarea	Obligativiu

	Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sau Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la deschiderea ofertelor.	semnăturii electronice de către participant (declarație); *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	
11	Certificat CE și/sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare Copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Obligatoriu
12	Fișă tehnică de securitate a produsului chimic	Copie – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Obligatoriu
13	Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat	Prezentarea de către câștigător la prima livrare, copie sau original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
<p>În conformitate cu Ordinul Ministerului Finanțelor nr.145 din 24.11.2020, în decurs de 5 zile de la înștiințarea rezultatelor va trebui să completați și semnați „DECLARAȚIA privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani”. Un exemplar va fi prezentat autorității contractante la adresa electronică achizitiipublicescr@gmail.com sau pe suport de hârtie semnat iar un exemplar va fi prezentat Agenției Achiziții Publice.</p>			

17. Garanția pentru ofertă, după caz \_\_\_\_\_, cuantumul \_\_\_\_\_.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz \_\_\_\_\_, cuantumul \_\_\_\_\_.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz : nu se aplică.

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Licitație electronică (3 runde, pasul minim -1% din suma totală a lotului fără TVA.

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: : cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea cerințelor solicitate.

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: conform informației SIA RSAP (achiziții.md)
- pe: conform informației SIA RSAP (achiziții.md)

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 45 zile.

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

29. 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.*

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română
31. 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)

32. 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*

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu se aplică.
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform SIA RSAP

37. 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

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu

39. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_ V.Rotaru

