

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Dezinfectanților pentru anul 2021**  
(se indică obiectul achiziției)  
prin procedura de achiziție **Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)**  
(tipul procedurii de achiziție)

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: **0299/2-89-15**
- 5 Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.srcahul@gmail.com**
- 6 Adresa de e-mail sau de internet 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/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	24455000-8	Lot 1				
1.1		Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri inclusiv)	L	6000	1. soluție de lucru (diluant) 2.acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă. 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 Didecildimetilamoniu/dodecil diamin clorid - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 60 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 *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 hârtie 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	4000,00

					<i>cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive</i>	
	24455000-8	Lot 2				
2.1		Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 2 litre)	L	6000	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</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 : Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid</li> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- cu inhibitori de coroziune</li> <li>- ambalaj ≤ 2 litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p><i>*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</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive</i></p>	3000,00
	24455000-8	Lot 3				
3.1		Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri)	L	12000	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</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 : 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><i>*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</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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</i></p>	6000,00

					<i>producător pe suport hîrtie 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</i>	
	24455000-8	Lot 4				
4.1		Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 1 litru)	L	12000	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</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 : Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid</li> <li>- produs concentrat lichid/solid</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><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hîrtie 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</i></p>	7000,00
	24455000-8	Lot 5				
5.1		Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 5 kg )	L	1825	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae), sporicidă</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 : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletilen diamină</li> <li>- produs concentrat solid</li> <li>- cu inhibitori de coroziune</li> <li>- ambalaj ≤ 5 kg inclusiv</li> <li>- valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore);</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se</i></p>	5000,00

					prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *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 hîrtie 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	
	24455000-8	Lot 6				
6.1		Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤1 kg )	L	400	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae), sporicidă 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 : perborat/percarbonat de sodiuși tetraacetileten diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *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 hîrtie 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	2000,00
	24455000-8	Lot 7				
7.1		Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe	L	800000	1. litri soluție de lucru (diluant) 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 concentrat lichid/solid	160000,00

					(comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <i>*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</i> <i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i> <i>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 hîrtie avizate cu ștampila umedă</i> <i>*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</i>	
	24455000-8	Lot 8				
8.1		Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)	L	40000	1. litri soluție de lucru (diluant) 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: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 5 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <i>*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</i> <i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i> <i>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 hîrtie avizate cu ștampila umedă</i> <i>*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</i>	9000,00
	24455000-8	Lot 9				
9.1		Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 1 litru)	L	20000	"1. litri soluție de lucru (diluant) 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	5000,00

					<p>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 *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 hârtie 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	Lot 10				
10.1		Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (concentrat) EXEMPLU: podea, pereți, etc..(ambalaj ≤ 2 litre)	L	200	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</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>- substanța activă: săruri cuaternare de amoniu</li> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- ambalaj ≤ 2 litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 15 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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie 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 *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>	1000,00
	24455000-8	Lot 11				
11.1		Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 5 l)	L	15	<p>1. 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>2. 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>	300,00

					<p>3. 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>4. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ambalaj: 5 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător</li> <li>- substanța activă: peroxid de hidrogen 6%</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</li> <li>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</li> </ul> <p><i>*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</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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</i></p>	
	24455000-8	Lot 12				
12.1		Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 1 l)	L	10	<p>1. 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>2. 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>3. 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>4. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ambalaj: 1 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător</li> <li>- substanța activă: peroxid de hidrogen 6%</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</li> <li>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</li> </ul> <p><i>*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</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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</i></p>	200,00
	24455000-8	Lot 13				
13.1		Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	L	400	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, 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</p>	30000,00

					<p>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>- dotat cu dozator</li> <li>- pe bază de etanol sau propanol</li> <li>- produs lichid;</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- termen de valabilitate <math>\geq 2</math> ani</li> </ul> <p>Expoziția: <math>\leq 1.5</math> min</p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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</i></p>	
	24455000-8	Lot 14				
14.1		Dezinfecția igienică (ambalaj $\leq 1$ litru)	L	2600	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă</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>- ambalajă: <math>\leq 1</math> litru</li> <li>- dotat cu dozator</li> <li>- pe bază de etanol sau propanol</li> <li>- produs gel;</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- termen de valabilitate <math>\geq 2</math> ani</li> </ul> <p>Expoziția: <math>\leq 0.5</math> min</p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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</i></p>	185000,00
	24455000-8	Lot 15				
15.1		Dezinfecția deșeurilor medicale	Kg	100	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, 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</p>	2000,00



				<p>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>- substanța activă clor activ</li> <li>- produs concentrat pulbere;</li> <li>- pentru toate formele de deșeuri medicale;</li> </ul> <p>Expoziția: ≤ 120 min</p> <p><i>*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</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</i></p> <p><i>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 hârtie avizate cu ștampila umedă</i></p> <p><i>*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</i></p>	
<b>Valoarea estimată total 419 500,00 lei fără TVA</b>					

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

1) Pentru toate loturile;

**10** Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

**11** Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, la solicitare, în decurs de 5 zile din data comenzii, pe parcursul anului 2021.**

**Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021**

**12** 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.**

(indicați da sau nu)

**13** 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**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin semnatura electronică. <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	Da
2	Oferta de preț	F.3.1, F.4.1, F.4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin semnătura electronică. <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	Da
3	Certificat/Decizie de înregistrare a	Copia, confirmat prin semnătura electronică. <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	Da

	întreprinderii		
4	Certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sau Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la deschiderea ofertelor.	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice (certificat); Original - aplicarea semnăturii electronice de către participant (declarație); *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
5	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 ofertanți)	Da
6	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 ofertanți)	Da
7	CertIFICATE ISO 13485 și /sau ISO 9001	Copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
8	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;	Da
9	Declarație pe proprie răspundere privind termenul de valabilitate	Original – confirmată prin semnătura electronică. Termenul de valabilitate solicitat conform specificației tehnice; *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
10	Certificat de atribuire a contului bancar	copie eliberat de banca deținătoare de cont, stampilata de către Participant *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
11	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da

**15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz nu se aplică**

**16. 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).**

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

**18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț fără TVA, pe lot cu corespunderea cerințelor solicitate.**

**19. 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%

**20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: *[ora exactă]* conform anunțului din SIA RSAP
- pe: *[data]* \_\_\_\_\_

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

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

**22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 (șaizeci) de zile**

23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

24. 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".*

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba română.**

26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: \_\_\_\_\_

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

27. 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*

28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **\_ nu se aplică**

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **\_ nu se aplică**

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică**

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: \_\_\_\_\_

32. 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	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

33. 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): \_\_\_\_\_

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Digitally signed by Creciu Oleg  
Date: 2021.02.04 15:36:38 MSK  
Reason: MoldSign Signature  
Location: Moldova



Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_

L.Ș.