

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea dezinfectanților (repetat)
prin procedura de achiziție de valoare mică

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Institutul Mamei și Copilului**
2. IDNO: **1003600151643**
3. Adresa: **mun.Chișinău, str. Burebista 93**
4. Numărul de telefon/fax: **022-55-96-46**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **imcachizitii@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): **Nu se aplică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:

Nr	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	U/M	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată a lotului
1.		Lotul 1//Dezinfectarea și curățarea suprafețelor (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	122500	1. litri soluție de lucru (diluată) 1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid 2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total 4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului Substanța activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid produs concentrate lichid cu inhibitor de coroziune Ambalaj ≤ 5 litri, termen de valabilitate 2 ani, expoziția ≤ 30 minute <i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</i> <i>*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)</i> <i>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</i>	23500,00

				<p><i>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</i></p> <p><i>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</i></p>	
2.	Lotul 2//Dezinfectarea dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	122500	<p>1. litri soluție de lucru (diluată)</p> <p>1. Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid</p> <p>2. Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3. Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total</p> <p>4. Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Substanța activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid produs concentrate lichid cu inhibitor de coroziune</p> <p>Ambalaj ≤ 5 litri, termen de valabilitate 2 ani, expoziția ≤ 30 minute</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 Registrul de stat al dispozitivelor medicale</i></p> <p><i>*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)</i></p> <p><i>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</i></p> <p><i>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</i></p> <p><i>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</i></p>	23500,00
3.	Lotul 3	litru	3000	<p>DETERGENT/D/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)</p> <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"> - produs concentrat lichid - < 5 % nonionic surfactanti, - < 5 % anionic surfactanti, - < 5 % NTA - enzime - inhibitori de coroziune - dizolvanti 	106000,00

				<ul style="list-style-type: none"> - agenți de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 aniDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul. <i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</i> <i>*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)</i> <i>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</i> <i>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</i> 	
4.	Lotul 3	litru	3000	<p>Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor si instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă, 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: <ul style="list-style-type: none"> - ambalajă: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanți - agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 aniDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul. <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</i></p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele</i></p>	106000,00

				<i>documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * 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</i>	
Total achiziție: 153000,00 lei, fără TVA					

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**

11. Termenii și condițiile de livrare solicitate: **20 zile, la comanda cumpărătorului**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **15-04-2021 - 31 decembrie 2021**

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; 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	Date despre participant	Semnat electronic	Obligativ
2	Oferta tehnică și de preț, conform F4.1 și F4.2	Semnat electronic	Obligativ
3	Certificatul solicitat în descrierea tehnică	Semnate electronic	Obligativ
4	Rechizite bancare	Semnat electronic	Obligativ
5	NOTĂ	La solicitare vor fi prezentate mostre	Obligativ

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

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: **3 runde. Pasul minim 1%.**

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

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **conform prețului minim și care să corespundă cerințelor solicitate;**

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

- până la: *[ora exactă]* **Informația o găsiți în SIA RSAP**

- pe: *[data]* **Informația o găsiți în SIA RSAP**

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 zile**

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

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. **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 prin intermediul MTender
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

27. 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 se aplică**

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.