

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind achiziționarea, dezinfectante în medicină a. 2021, prin procedura de achiziție valoare mică

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spital raional Taraclia
2. IDNO: 1003610003215
3. Adresa: MD- 7402 ,or.Taraclia,str.V.Cioban,1
4. Numărul de telefon/fax: 0294 23527
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: sr.taraclia@mail.ru
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/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Cod CPV 33100000-1

Nr de ordine	Denumirea bunurilor solicitate	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Unitate a de măsură	Cantitatea	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot nr.1	Dezinfectante : virucidă,bactericidă, tuberculocidă		Litru	105800	42 000
1.1	Dezinfectare a și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 1 litre)	1. litri 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 : Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid - produs concentrat lichid	Litru	6000	2500

		- cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <i>*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</i>			
1.2	Dezinfectare a și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 1 litre)	1. litri soluție de lucru (diluante) 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 : glutaraldehidă, alcool etilic, săruri cuaternare de amoniu, inhibitor de coroziune - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în</i>	Litru	6000	3500

		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 clasifcă ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive			
1.3	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologi că cît și alte tipuri de suprafețe	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 concentrat lichid/solid (comprimate/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 Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru	Litru	185000	20000

		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			
1 .4	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe	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 - polihexametilen guanidină hidroclohid – 52; 26; 19,5; 13%, corespunzător, precum și alte componente funcționale și sinergice - produs comprimate/tablete/pastile - ambalaj ≤ 0,3 kg inclusiv - 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 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)	Litru	75000	11000

		<i>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</i>			
1.5	Dezinfecția deșeurilor medicale	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, 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: - substanța activă clor activ - produs concentrat pulbere; - pentru toate formele de deșeuri medicale; Expoziția: ≤ 120 min <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: 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>	Litru	300	5000

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
1) Pentru un lot;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: . Livrarea se va efectua de către Vinzator, la comanda Beneficiarului, în termen de 3 zile de la comanda, pe parcursul anului 2021. Condiții incoterms 2013 DDP
12. Termenul de valabilitate a contractului: 01.01.2021- 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
(indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu
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 (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1	Oferta	Original –conform formularul (F4.1 și F4.2) confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligatoriu
3	Extras di Registru persoanelor juridice	Copie - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatoriu
4	Certificat ce atestă conformitatea/calitatea	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului,sau electronic	Obligatoriu
5	Autorizație sanitară de funcționare	Copie - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei,sau electronic.	Obligatoriu
6	Date despre participant	Copie - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei,sau electronic.	Obligatoriu

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 (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț fără TVA.

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:
21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] Conform SIA RSAP
 - pe: [data] Conform SIA RSAP
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: 30 zile
24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
- 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 de stat , Rusa.
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: n-a fost publicat în bap
31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 08.12.2020
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 | accepta |
| sistemul de comenzi electronice | accepta |
| facturarea electronică | accepta |
| plățile electronice | accepta |
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): nu se aplică
34. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: _____ Jeleu Valerii