

DEZMED-CV S.R.L
C/F:1008600056835

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației: LP Nr. 21035928

Denumirea licitației: Dezinfecțanților pentru anul 2021

Data: „15” Februarie 2021

Lot: _1,1, 2.1, 3.1, 4.1, 5.1, 6.1, 7.1, 8.1, 9.1, 10.1, 13.1, 14.1

Alternativa nr.: _____

Pagina: __din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8		
336000-00-6	1.1	Dezinfecțarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri inclusiv)	Dezinfecțarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri inclusiv)	Steridez, 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
336000-00-6	2.1	Dezinfecțarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 2 litri)	Dezinfecțarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 2 litri)	Steridez, 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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 ≤ 2 litri 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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 ≤ 2 litri 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
336000-00-6	3.1	Dezinfecțarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri)	Dezinfecțarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri)	Steridez, 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfecțantului: 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: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
244550-00-8	4,1	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 1 litru)	CleanDesN ew, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	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/solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	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/solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 9001:2015
244550-00-8	5,1	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 5 kg)	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 5 kg)	HMI Peroster CE 5 kg	Bulgaria	Hygiene Medical Industry Co., Ltd	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 sodiu și tetraacetililen diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	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 sodiu și tetraacetililen diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485/2003 ISO 9001/2015 ISO 14001/2015 OHSAS 18001/2007 Directiva CE 93/42EEC
244550-00-8	6,1	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 1 kg)	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 1 kg)	HMI Peroster CE 0,4 kg	Bulgaria	Hygiene Medical Industry Co., Ltd	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 sodiu și tetraacetililen diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	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 sodiu și tetraacetililen diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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 *In 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 *In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485/2003 ISO 9001/2015 ISO 14001/2015 OHSAS 18001/2007 Directiva CE 93/42EEC

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
244550 00-8	7,1	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe	PASDEZ IKG	R.Moldova	DEZ-FARMPTEH SRL	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 - dclorizocianurat de sodiu; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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	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 - dclorizocianurat de sodiu; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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	ISO 9001:2015
244550 00-8	8,1	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)	CleanDesNew, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	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 - expozitia: ≤ 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 *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	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 - expozitia: ≤ 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 *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	ISO 13485:2015
244550 00-8	9,1	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 1 litru)	CleanDesNew, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	*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 clorura: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid - ambalaj ≤ 1 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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	*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 clorura: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid - ambalaj ≤ 1 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 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 *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	ISO 13485:2015

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
244550-00-8	10.1	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (concentrat) EXEMPLU: poda, pereți, etc. (ambalaj) ≤ 2 litre)	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (concentrat) EXEMPLU: poda, pereți, etc. (ambalaj) ≤ 2 litre)	Chemidez IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	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: - substanța activă: săruri caternare de amoniu - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 15 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	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: - substanța activă: săruri caternare de amoniu - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 15 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
244550-00-8	13.1	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj) ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj) ≤ 1 litru)	Chemidez skin lichid IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. litri soluție de lucru (diluant) 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: -dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs lichid, - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expozia: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. litri soluție de lucru (diluant) 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: -dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs lichid, - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expozia: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
244550-00-8	14.1	Dezinfecția igienică (ambalaj) ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj) ≤ 1 litru)	Chemilotion I L cu levantica cu pompa	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă 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: - ambalaj: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel, - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expozia: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă 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: - ambalaj: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expozia: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015

Semnat: _____

Persoana responsabila A.Cebotari

Ofertantul: DEZMED-CV S.R.L