



## 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 procedurii de achiziție <b>Mtender ID - <u>ocds-b3wdp1-MD-1607692280888</u> din 12.01.2021</b> |
| Denumirea procedurii de achiziție: <b>Dezinfectanți</b>  |

| Cod CP V           | Denumirea bunurilor   | 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                      |
| 3360<br>0000<br>-6 | Lotul 9//Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe<br>EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient.(ambalaj ≤ 1 litru) | "Farmol-Cid"        | Republica Moldova | SRL "Luxfarmol" | 1. litri soluție de lucru (diluant)<br>2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)<br>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia<br>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<br>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<br>6. Cerințe tehnice: | 1. Ambalaj, sticlă din masă plastică a câte 1L cu tagher (pulverizator), soluție de lucru (diluant).<br>2. acțiunea dezinfectantului: biocidă<br>3.Termen de valabilitate până în august 2025.<br>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autentificată în limba engleză și limba rusă;<br>5. instrucțiunea de utilizare a produsului - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autentificată în limba engleză și limba rusă;<br>6. Cerințe tehnice:<br>- substanta activa: pe bază de alcool |                        |

|  |   |               |                   |                 |   |  |  |
|--|---|---------------|-------------------|-----------------|---|--|--|
|  |   |               |                   |                 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- substanta activa: pe bază de alcool</li> <li>- dotat cu pulverizator</li> <li>- produs gata pentru utilizare</li> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- ambalaj ≤ 1 litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 2 min</li> </ul> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale<br/>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<br/>*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></p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- dotat cu pulverizator</li> <li>- produs gata pentru utilizare</li> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- expoziția: ≤ 2 min</li> </ul> <p><b>La fel, atașăm următoarele acte:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Declarație cu privire la termenul de valabilitate a produsului;</li> <li>2. Aviz sanitar nr. 09bd-7/1757 din 21.11.2016;</li> <li>3. Certificat ISO 13485;</li> <li>4. Certificat ISO 9001;</li> <li>5. Certificat de înregistrare a produsului biocid nr. 00268 din 02.12.2016, rectificat la 05.03.2020;</li> </ol> |  |
|  | Lotul 11//Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj ≤ 1 litru) | “Farmol -Cid” | Republica Moldova | SRL “Luxfarmol” | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. litri soluție de lucru (diluante)</li> <li>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</li> <li>3. confirmare precum la livrare termenul</li> </ol>   | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ambalaj, sticlă din masă plastică a câte 1L cu dozator, soluție de lucru (diluante).</li> <li>2. acțiunea dezinfectantului: biocidă</li> <li>3. Termen de valabilitate până în</li> </ol>  |  |

|  |  |  |  |  |   |   |
|--|--|--|--|--|---|---|
|  |  |  |  | <p>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>- 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 Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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: 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</i></p> | <p>august 2025.</p> <p>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autenticată în limba engleză și limba rusă;</p> <p>5. instrucțiunea de utilizare a produsului - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autenticată în limba engleză și limba rusă</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- pe bază de alcool etilic, clură de benzalconiu și albastru de metilen.</li> <li>- produs lichid;</li> <li>- produs gata de utilizare</li> </ul> <p>Expoziția: <math>\leq 1.5</math> min</p> <p><b><i>La fel, atașăm următoarele acte:</i></b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Declarație cu privire la termenul de valabilitate a produsului;</li> <li>2. Aviz sanitar nr. 09bd-7/1757 din 21.11.2016;</li> <li>3. Certificat ISO 13485;</li> <li>4. Certificat ISO 9001;</li> <li>5. Certificat de înregistrare a produsului biocid nr. 00268 din 02.12.2016, rectificat la 05.03.2020;</li> </ol> |  |
|--|--|--|--|--|---|---|

|  |  |   |                          |                        |  |  |  |                     |
|--|--|---|--------------------------|------------------------|--|--|--|---------------------|
|  |  |   |                          |                        | <p>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>   |  |  |                     |
|  |  | <p>Lotul 12//Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)</p> | <p>Republica Moldova</p> | <p>SRL "Luxfarmol"</p> | <p>1. litri soluție de lucru (diluant)<br/> 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă<br/> 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia<br/> 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<br/> 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<br/> 6. Cerințe tehnice:<br/> - ambalaj: ≤ 1 litru<br/> - dotat cu dozator<br/> - pe bază de etanol sau propanol<br/> - produs gel;<br/> - produs gata de utilizare<br/> - termen de valabilitate ≥ 2 ani<br/> Expoziția: ≤ 0.5 min<br/> *Pentru dispozitivele medicale<br/> Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in</p> | <p>1. Ambalaj, sticlă din masă plastică a câte 1L cu dozator, soluție de lucru (diluant).<br/> 2. acțiunea dezinfectantului: biocidă,<br/> 3. Termen de valabilitate până în august 2025.<br/> 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autenticată în limba engleză și limba rusă;<br/> 5. instrucțiunea de utilizare a produsului - în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului, la livrarea produsului o vom prezenta cu traducere autenticată în limba engleză și limba rusă<br/> 6. Cerințe tehnice:<br/> - pe bază de alcool etilic, clură de benzalconiu și albastru de metilen.<br/> - produs lichid;<br/> - produs gata de utilizare<br/> Expoziția: ≤ 1.5 min<br/> <b>La fel, atașăm următoarele acte:</b><br/> 1. Declarație cu privire la termenul de valabilitate a produsului;<br/> 2. Aviz sanitar nr. 09bd-7/1757 din 21.11.2016;<br/> 3. Certificat ISO 13485;</p> |  | <p>"Farmol-Cid"</p> |

|   |  |  |  |  |  |   |  |
|---|--|--|--|--|--|---|--|
|   |  |  |  |  | <p><i>Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</i><br/> <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) * 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> | <p>4. Certificat ISO 9001;<br/> 5. Certificat de înregistrare a produsului biocid nr. 00268 din 02.12.2016, rectificat la 05.03.2020;</p> |  |
|  |  |  |  |  |  |   |  |

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: **Suveica Svetlana** În calitate de: **administrator**

Ofertantul: **SRL „Crimantis”** Adresa: **mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu**

