



## Specificații tehnice (F4.1)

Destinatar:  
Data:  
Tel./Fax:  
Nr. și data procedurii:

CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE  
14 aprilie 2021  
Aurelia Botica, Tel: 022222364, E-mail: aurelia.botoca@capcs.md  
ocds-b3wdp1-MD-1617708953519 din 14.04.2021

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
1	33100000-1	Carbolfuchsin, 1,0%	TBC-OT-500	Croatia	Biognost	Soluție, 1,0% fucsină pentru metoda de colorare Ziehl Neelsen, gata pentru utilizare. Ambalaj - butelie maxim 0.5 l. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	Soluție, 1,0% fucsină pentru metoda de colorare Ziehl Neelsen, gata pentru utilizare. Ambalaj - butelie maxim 0.5 l. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	ISO, CE Marca
2	33100000-1	Albastru de metilen, 0,1%	MBL-OT-500	Croatia	Biognost	Soluție, 0,1% albastru de metilen pentru metoda de colorare Ziehl Neelsen, gata pentru utilizare. Ambalaj - butelie maximum 0.5 l. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	Soluție, 0,1% albastru de metilen pentru metoda de colorare Ziehl Neelsen, gata pentru utilizare. Ambalaj - butelie maximum 0.5 l. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	ISO, CE Marca
3	33100000-1	Acid sulfuric, H2SO4, 98%	VWRC0499	Austria	VWR	Soluție, 96-98,0% acid sulfuric, puritate tehnic. Ambalaj - butelie maximum 0.5 l. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	VWRC0499-500ML - SULFURIC ACID 95.0 - 98.0% ACS GRADE, amb. butelie 1 * 500 ml	ISO, CE Marca
4	33100000-1	Acid clorhidric	H/1200/PB08	Belgia	Acros/Fischer Scientific	Soluție, 36,5 g/mol; Ambalaj - max. 0.5 l Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	Hydrochloric acid, 37%, for analysis, d=1.18 g/cm3CAS: 7647-01-0, amb= 500ML,	ISO, CE Marca

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
5	33100000-1	Ulei de imersie	IU-30	Croatia	Biognost	Ulei de origine sintetică. Indicele de refracție (RI) 1.515-1.517; cu o vâscozitatea la 20, Utilizat pentru examinarea frotiurilor la microscopul optic. Ambalaj - 25 ml. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea	Ulei de origine sintetică. Indicele de refracție (RI) 1.515-1.518; cu o vâscozitatea la 20 grade C, Utilizat pentru examinarea frotiurilor la microscopul optic. Ambalaj - 10 ml. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. termenul de livrare 1 transa 11.2021	ISO, CE Marca
6	33100000-1	Fenol, cristale	VWRC20599.23	Austria	VWR	Puritate ≥99%; masa moleculară (MW) 94,11 g/mol; punctul de topire 40,8 °C; componenta principală a produsului ≥80%. Ambalaj - max. 100g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se	Phenol 99.0-100.5%, detached crystals, AnalAR NORMAPUR® ACS, Reag. Ph. Eur. analytical reagent - PHENOL DISCRETE CRYST.ANALAR NP ACS/R.PE, amb. 1 * 250 g., Puritate ≥99%; masa moleculară (MW) 94,11 g/mol; punctul de topire 40,5 °C; componenta principală a produsului ≥80%.	ISO, CE Marca
8	33100000-1	Hârtie de filtru	516-3135	VWR	Austria	Dimensiuni : 580mm x 580 mm, greutate 87 g/m3. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis	Dimensiuni : 580mmx680 mm, greutate 87 g/m3, amb. 100 buc., tipWhatman	ISO, CE Marca
9	33100000-1	Albastru de metilen, praf	M/P206/46	Belgia	Acros/Fischer Scientific	Formula Moleculară:C16H18ClN3S, Certificată, cu index de culoare(CI) 50015, masa moleculară (MW) 319.86 g/mol; punctul de topire 180 °C; componenta uscată a produsului ≥82%. Ambalaj - maximum 25g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a	Methylene blue, Biological stain, C.I. 52015 CAS: 61-73-4, amb= 25GR, Formula Moleculară:C16H18ClN3S, Certificată, cu index de culoare(CI) 50015, masa moleculară (MW) 319.86 g/mol; punctul de topire 180 °C; componenta uscată a produsului ≥82%. Ambalaj - maximum 25g	ISO, CE Marca
14	33100000-1	Pahar gradat din sticla cu cioc, volumul 200ml	025.01.250	Germania	Isolab	Pahar gradat din sticla cu cioc, baza plană. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de	Pahar Berzelius, gradat, forma joasa, volum 250ml, Boro 3.3, 025.01.250	ISO, CE Marca
15	33100000-1	Pilnie din sticlă	041.01.040	Germania	Isolab	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Instrucțiunile de utilizare a țigărilor să conțină ca caracteristici de performanță, ci	Palnie sticla, laborator D=40mm, H=80mm, coada scurta, 041.01.040	ISO, CE Marca
17	33100000-1	Pungi pentru deseuri biologice	039.20.001	Germania	Isolab	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, marcat și etichetat de producător. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în	21604-Sac autoclavabil, 320x660mm, 141°C, PP, Biohazard, set 50 buc., 039.20.001, Isolab	ISO, CE Marca
18	33100000-1	Folie de staniol	##	China	NRLE Co.	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Instrucțiunile de utilizare a țigărilor să conțină ca caracteristici de performanță, ci	Folie de aluminiu, (Staniol), L=50 M	ISO, CE Marca
19	33100000-1	Permanganat de potasiu	VWRC26910.237	Austria	VWR	Puritate - chimic pur >98%. Ambalaj – flacon 100g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și	VWRC26910.237 - POTASSIUM PERMANGANATE ANALAR NP REAG.PE, amb. 1 * 250 g	ISO, CE Marca
20	33100000-1	Dimethyl sulphoxide	D/4128/PB17	Belgia	Acros/Fischer Scientific	Dimethyl sulphoxide (mbi-Max), boric, ce preparat în timp din stock Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și	D/4128/PB17 - Dimethyl sulfoxide, 99.5+%, For amino acid analysisCAS: 67-68-5, amb= 2.5LT	ISO, CE Marca
22	33100000-1	Citrat de Magneziu	63067-100G-F	Germania	Sigma Aldrich	Magnezium Citrate tribasic nonahidrate for microbiology >95% KT. Ambalaj – flacon maximum 100g. Pentru dispozitivele KH2PO4 pentru prepararea soluției tampon fosfat. Pulbere.		ISO, CE Marca
24	33100000-1	Monofosfat de potasiu (KH2PO4)	VWRC26936.293	Austria	VWR	Puritate - chimic pur >98%. Ambalaj - flacon maximum 1 kg. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis	VWRC26936.293 - POTASSIUM DIHYDROG.PHOSPHATE ANALAR R.PE, amb. 1 * 1 kg, KH2PO4 pentru prepararea soluției tampon fosfat. Pulbere. Puritate - chimic pur >98%. Ambalaj - flacon maximum 1 kgPotassium dihydrogen phosphate 99.5-100.5%, AnalAR NORMAPUR® Reag. Ph. Eur. analytical reagent	ISO, CE Marca
25	33100000-1	NaCl (for molecular biology)	BP358-1	Belgia	Acros/Fischer Scientific	NaCl (for molecular biology). Ambalaj – flacon maximum 500g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și	Sodium chloride, for molecular biology, CAS: 7647-14-5, amb. 1KG	ISO, CE Marca

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
26	33100000-1	Dimethyl sulphoxide	D2650-100ML	Germania	Sigma Aldrich	Dimethyl sulphoxide (Hibri-Max). bottle; to prepare rifampicin stock. Ambalaj – flacon maximum 500m1 Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea Sodiului dodecyl sulfat ultra pur (≥99,5 %, 1M 288.38 g/mol). Ambalaj - flacon 25g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a	Dimethyl sulphoxide (Hibri-Max). bottle; to prepare rifampicin stock. Ambalaj – flacon maximum 100m1 Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. termenul de livrare 1 tranșă 07.2021	ISO, CE Marca
27	33100000-1	Sodium dodecyl sulfate	230420250	Belgia	Acros/Fischer Scientific	Sodium dodecyl sulfate ultra pur (≥99,5 %, 1M 288.38 g/mol). Ambalaj - flacon 25g. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a	230420250 - Dodecyl sulfate, sodium salt, 99%, for biochemistry, CAS: 151-21-3, amb= 25GR	ISO, CE Marca

Total, lei (Suma fără TVA, Suma cu TVA)

- 1 Prețurile sunt indicate pentru cantitățile solicitate.
- 2 Oferta este valabilă în decurs de 120 zile din data prezentării.
- 3 Prețurile includ toate taxele și impozitele determinate de legislația în vigoare.
- 4 Condiții de livrare DDP INCOTERMS 2013.
- 5 Termenii de livrare - conform graficului, care va fi stabilit la momentul încheierii Contractului.
- 6 Termenii de valabilitate sunt stabilite de producător, restanța lor fiind nu mai puțin de 80 %.
- 7 Certificatele de calitate ale produselor chimice de la Producător vor fi prezentate la data livrării mărfii.
- 8 Produsele chimice precursori vor putea fi predate doar cu deținerea de către Beneficiar a Autorizației speciale a MS pentru acestea.
- 9 Conform HG Nr. 1088 din 05.10.2004 la data livrării bunurilor Beneficiarul trebuie să prezinte Autorizație pentru activitate cu precursori.

În așteptarea deciziei Dumneavoastră,  
Cu respect,  
directorul SRL "ECOCHIMIE"  
Nicolae Iurcu