

## Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: 11 01 21

Către: IMSP IMC

ocds-b3wdp1-MD-1607692280888

ERICON SRL declară că:

se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii-  
Dezinfectanți (repetat)2021

Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

**1035536,40** lei –Un milion treizeci si cinci mii cinci sute treizeci si sase  
lei 40 bani

a) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

**1127619,31** lei (Un milion una suta douazeci si sapte mii sasa sute nouasprezece lei 31 bani)

- b) Prezenta ofertă va rămîne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;
- c) În cazul acceptării prezentei oferte, Ericon SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- d) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4**.
- e) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5**.

Semnat: \_\_\_\_\_  
[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

L.Ș.

Nume: Gheorghe Bunic

În calitate de: director

Ofertantul: Ericon SRL

Adresa: Durlesti, V.Lupu 6

Data: 12 01 21

**Specificații tehnice (F4.1)**

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

**Numărul licitației:**

Achizitii.md ocds-b3wdp1-MD-1607692280888

Data: 12 01 21

**Denumirea licitației:**

privind achiziționarea Dezinfectanți (repetat)  
Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul Mamei și Copilului (IMC)

Lot: \_\_\_\_\_

Pagina: \_\_\_\_\_  
din \_\_\_\_\_

Cod CPV	Nr. Lot	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	8
33600000-6	1	Lotul 1//Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (inc.cu optica) (ambalaj 1-5 litri)	Aniosyme XL3, cod 2381.036	Franta	Ecolab-Anios	<p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Substanța activă-săruri cuaternare de amoniu cu conținut de 3-5 enzime, fără aldehide, produs concentrat, ambalaj –canistre 1-5 litri. Soluția de lucru-valabilă 24 ore, expoziția 5-10 min. De prezentat la livrare prospecte/, catalog/ documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</p>	<p>1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid, tuberculocid.</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Substanța activă-săruri cuaternare de amoniu cu conținut de 3 enzime, fără aldehide, produs concentrat, ambalaj –canistre 5 litri. Soluția de lucru-valabilă 24 ore, expoziția 5-10 min. De prezentat la livrare prospecte/, catalog/ documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE,ISO
33600000-6	2	Lotul 2//Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeleor) (ambalaj ≤ 5 litri)	Surfanios Premium , cod 1917.036	Franta	Ecolab-Anios	<p>1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Substanța activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid produs concentrate lichid cu inhibitor de coroziune</p> <p>Ambalaj ≤ 5 litri, termen de valabilitate 2 ani, expoziția ≤ 30 minute</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</p>	<p>1. litri soluție de lucru (dilat)</p> <p>1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Substanța activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid produs concentrate lichid cu inhibitor de coroziune</p> <p>Ambalaj ≤ 5 litri, termen de valabilitate 3 ani, expoziția ≤ 30 minute</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE,ISO

33600000-6	3	Lotul 3//Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale (cu acid peracetic ambalaj ≤ 5 kg )	Aniosept Activ, cod 1896.432	Franta	Ecolab-Anios	<p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila unei fi participatului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul tota</p> <p>4.Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic.</p> <p>Substanța activă-percarbonat de sodiu și tetraacetilen diamină , produs concentrat, necoroziv, solid/lichid, &lt; 5 kilograme/litri, soluția de lucru valabilă-24 ore, expoziția ≤ 15 min. De prezentat la livrare prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</p>	<p>Klebsiella pneumonie, Stafilococcus aureus MRSA, tuberculozid, virucid.</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila unei fi participatului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul tota</p> <p>4.Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic.</p> <p>Substanța activă-percarbonat de sodiu și tetraacetilen diamină , produs concentrat, necoroziv, solid/lichid, &lt; 5 kilograme/litri, soluția de lucru valabilă-24 ore, expoziția ≤ 15 min. De prezentat la livrare prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE,ISO
33600000-6	4	Lotul 4//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape Olympus flexibile, rigide) (ambalaj 0,5-1,0 litri)	Steranos 2%, cod 382.034	Franta	Ecolab-Anios	<p>Acețiunea dezinfectantului: Sterilizare- bactericid, virucid, fungicid, sporicid.</p> <p>Substanța activă: Glutaraldehid, produse compatibile le pentlu endoscoapele Olympus,Wolf- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor compatibile cu endoscoapele se regăsește în Manualele Olympus, Richard Wolf .Valabilitatea soluției de lucru 30 zile, expoziția ≤ 10 min. De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide.</p>	<p>Acețiunea dezinfectantului: Sterilizare- bactericid, virucid, fungicid, sporicid.</p> <p>Substanța activă: Glutaraldehid, produse compatibile le pentlu endoscoapele Olympus,Wolf- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor compatibile cu endoscoapele se regăsește în Manualele Olympus, Richard Wolf .Valabilitatea soluției de lucru 30 zile, expoziția ≤ 10 min. De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide.</p>	
33600000-6	5	Lotul 5//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape flexibile Olympus Rihard Wolf ) (ambalaj 1-5 kg. )	Sekusept Activ, cod 3050630	Germania	Ecolab	<p>Acețiunea dezinfectantului: Sterilizare- bactericid, virucid, fungicid, sporicid.</p> <p>Substanța activă: acid peracetic, produse compatibile le pentlu endoscoapele Olympus,Wolf- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor compatibile cu endoscoapele se regăsește în Manualele Olympus, Richard Wolf .Valabilitatea soluției de lucru 24 ore, expoziția 10- 15 min. De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*In cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biocide</p>	<p>Acețiunea dezinfectantului: Sterilizare- bactericid, virucid, fungicid, sporicid.</p> <p>Substanța activă: acid peracetic, produse compatibile le pentlu endoscoapele Olympus,Wolf- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor compatibile cu endoscoapele se regăsește în Manualele Olympus, Richard Wolf .Valabilitatea soluției de lucru 24 ore, expoziția 15 min. De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE,ISO

33600000-6	6	Lotul 6//Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe	Medicarine, cod 3017290	Germania	Ecolab	<p>1. litri soluție de lucru (diluat)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanță activă - diclorizocianurat de sodiu;</li> <li>- produs concentrat solid (comprimate/pastile)</li> <li>- ambalaj ≤ 1 kg inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 minDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic.</li> </ul> <p>Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul. Produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.</p>	<p>1. litri soluție de lucru (diluat)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanță activă - diclorizocianurat de sodiu;</li> <li>- produs concentrat solid (comprimate/pastile)</li> <li>- ambalaj ≤ 1 kg inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 minDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic.</li> </ul> <p>Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul. Produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.</p>	CE,ISO
33600000-6	8	Lotul 8//Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe (fara alcool) EXEMPLU: mobila, mobilier, mese, carucioare, etc.(ambalaj ≤ 2 litre)	Aniosray Quick, cod 2084.073	Franta	Ecolab-Anios	<p>1. litri soluție de lucru</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanța activă: săruri cuaternare de amoniu</li> <li>- produs gata pentru utilizare, ambalaj ≤ 1 litru termen total de valabilitate: 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 15 min</li> </ul> <p>De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>**În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.</p>	<p>1. litri soluție de lucru</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanța activă: săruri cuaternare de amoniu</li> <li>- produs gata pentru utilizare, ambalaj ≤ 1 litru termen total de valabilitate: 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 15 min</li> </ul> <p>De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>**În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.</p>	CE,ISO

33600000-6	9	Lotul 9//Dezinfectia rapida pentru suprafetele cu semnificatie epidemiologica cit si alte tipuri de suprafete EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri dupa fiecare pacient.(ambalaj ≤ 1 litru)	Aniosray Quick, Cod 2084.073	Franta	Ecolab-Anios	<p>1. litri solutie de lucru</p> <p>2. actiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanta activa: pe bază de alcool</li> <li>- dotat cu pulverizator</li> <li>- produs gata pentru utilizare</li> <li>- ambalaj ≤ 1 litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> </ul> <p>- expoziția: ≤ 2 minDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.*</p>	<p>1. litri solutie de lucru</p> <p>2. actiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>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>- substanta activa: pe bază de alcool</li> <li>- dotat cu pulverizator</li> <li>- produs gata pentru utilizare</li> <li>- ambalaj ≤ 1 litri inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> </ul> <p>- expoziția: ≤ 2 minDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p> <p>*În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide.*</p>	CE,ISO
33600000-6	13	Lotul 13//DETERGENT/D/reprocesarea automată a endoscoapelor si instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)	Aniosyme Synergy 5 -Olympus, cod 2235.015	Franta	Ecolab-Anios	<p>1. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>2. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>4.Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- &lt; 5 % nonionic surfactanti,</li> <li>- &lt; 5 % anionic surfactanti,</li> <li>- &lt; 5 % NTA</li> <li>- enzime</li> <li>- inhibitori de coroziune</li> <li>- dizolvanti</li> <li>- agenti de complexare</li> <li>- ambalaj ≤ 5 litri inclusiv</li> </ul> <p>- termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 aniDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	<p>1. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>2. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>4.Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- produs concentrat lichid</li> <li>- &lt; 5 % nonionic surfactanti,</li> <li>- &lt; 5 % anionic surfactanti,</li> <li>- &lt; 5 % NTA</li> <li>- enzime</li> <li>- inhibitori de coroziune</li> <li>- dizolvanti</li> <li>- agenti de complexare</li> <li>- ambalaj ≤ 5 litri inclusiv</li> </ul> <p>- termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 aniDe prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE,ISO

33600000-6	15	Lotul 15//Servetele pentru dezinfectia si curatarea rapida a dispozitivelor medicale sensibile la alcool N100- lampi din Sali de operatii, ecrane, monitoare, sonde USG (exp.2-5 min)	Wip` Anios Excel, cod 2446.655	Franta	Ecolab-Anios	<p>* acțiunea dezinfectantului:virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă</p> <p>* Substanta activa-săruri cuaternare de amoniu</p> <p>*Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p>	<p>* acțiunea dezinfectantului:virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă</p> <p>* Substanta activa-săruri cuaternare de amoniu</p> <p>*Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat, confirmate prin ștampila și semnătura agentului economic. Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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)</p>	CE,ISO
33600000-6	16	Lotul 19//Dezinfecția aerului și suprafețelor în încăperi cu semnificație epidemiologică sporită. Soluție gata pentru utilizare compatibilă cu dispozitivul NOCOSPRAY Ambalaj: canistră 5 litri	Aseptanios AD, cod 2 122.795	Franta	Ecolab-Anios	<p>litri soluție gata de lucru (diluat)</p> <p>1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid, sporicid.,</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total Certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Cerințe tehnice</p> <p>Substanța activă: peroxid de hidrogen de 6%, ioni de argint, catalizatori. Soluție să fie fără miros, să nu fie alergică, necorozivă</p> <p>Valabilitatea soluției: să fie valabilă din momentul producerii minim 2 ani, iar din momentul deschiderii recipientului minim 2 luni.Expoziția:30 minute.</p> <p>Catalogul producătorului/documente tehnice de conformitate oferit pe suport de hârtie /copie confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. la livrare Se va oferi codul producătorului pentru identificare în catalogul prezentat. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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) În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide</p>	<p>litri soluție gata de lucru (diluat)</p> <p>1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid, sporicid.,</p> <p>2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total Certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.</p> <p>4 Instrucțiune de folosire a produsului în limba engleză sau rusă și traducere în limba de stat la livrare copie, sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>Cerințe tehnice</p> <p>Substanța activă: peroxid de hidrogen de 6%, catalizatori. Soluție să fie fără miros, să nu fie alergică, necorozivă</p> <p>Valabilitatea soluției: să fie valabilă din momentul producerii minim 2 ani, iar din momentul deschiderii recipientului minim 2 luni.Expoziția:30 minute.</p> <p>Catalogul producătorului/documente tehnice de conformitate oferit pe suport de hârtie /copie confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. la livrare Se va oferi codul producătorului pentru identificare în catalogul prezentat. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*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) În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide</p>	CE,ISO

Ofertantul: ERICON SRL Adresa: str. Vasile Lupu 6, Durlești mun. Chisinau  
Semnat Director Gheorghe Bunic

**Specificații tehnice (F4.2)**

*[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]*

Achizitii.md ocds-b3wdp1-MD-1607692280888

privind achiziționarea Dezinfectanți (repetat)

Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul Mamei și Copilului  
(IMC)

12 01 21

Alternativa nr.: \_\_\_\_\_

Lot: \_\_\_\_\_

Pagina: \_\_ din \_\_

Nr. d/o	Denumire obiectului lotului	Cantitatea	Unitatea de măsura	Preț fără TVA, lei	Preț cu TVA, lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	Lotul 1//Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (inc.cu optica) (ambalaj 1-5 litri)	151330	litru	1,080	1,166	163436,40	176511,31	<b>20 zile</b>	MD91ML00000 0000225152859
2	Lotul 2//Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri)	245000	litru	0,240	0,259	58800,00	63504,00	<b>20 zile</b>	
3	Lotul 3//Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale (cu acid peracetic ambalaj ≤ 5 kg )	95550	litru	1,100	1,188	105105,00	113513,40	<b>20 zile</b>	
4	Lotul 4//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape Olympus flexibile, rigide) (ambalaj 0,5-1,0 litri)	3000	litru	5,300	5,724	15900,00	17172,00	<b>20 zile</b>	
5	Lotul 5//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape flexibile Olympus Rihard Wolf ) (ambalaj 1-5 kg. )	15000	litru	5,810	6,275	87150,00	94122,00	<b>20 zile</b>	
6	Lotul 6//Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe	300000	litru	0,208	0,225	62400,00	67392,00	<b>20 zile</b>	
8	Lotul 8//Dezinfecția rapida pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (fara alcool) EXEMPLU: mobila, mobilier, mese, carucioare, etc.(ambalaj ≤ 2 litre)	500	litru	76,530	82,652	38265,00	41326,20	<b>20 zile</b>	

9	Lotul 9//Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient.(ambalaj ≤ 1 litru)	5500	litru	73,360	79,229	403480,00	435758,40	<b>20 zile</b>
13	Lotul 13//DETERGENT/D/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)	3000	litru	12,600	15,120	37800,00	45360,00	<b>20 zile</b>
15	Lotul 15//Servetele pentru dezinfectia și curatarea rapidă a dispozitivelor medicale sensibile la alcool N100- lampi din Sali de operatii, ecrane, monitoare, sonde USG (exp.2-5 min)	100	litru	240,000	259,200	24000,00	25920,00	<b>20 zile</b>
19	Lotul 19//Dezinfecția aerului și suprafețelor în încăperi cu semnificație epidemiologică sporită. Soluție gata pentru utilizare compatibilă cu dispozitivul NOCOSPRAY Ambalaj: canistră 5 litru	140	litru	280,000	336,000	39200,00	47040,00	<b>20 zile</b>
						<b>1035536,40</b>	<b>1127619,31</b>	

Ofertantul: ERICON SRL Adresa: str. Vasile Lupu 6, Durlești mun. Chisinau  
Semnat Director Gheorghe Bunic