

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 <u>21032292</u> din <u>11.12.2020</u>							
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri							
	Denumirea bunurilor/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
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri/servicii						
Lotul 18/19							
1	Soluție pregătită pentru efectuarea dezinfecției compatibil cu dispozitivul NOCOSPRAY	NOCOLYSE NEUTRAL	Franta	ARIEL OXYFARM	litri soluție gata de lucru (diluat) 1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid , sporicid., 2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedî a participantului 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	litri soluție gata de lucru (diluat) 1.Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid , sporicid., 2.Fișa tehnică de securitate a produsului copie, sau original în limba de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedî a participantului 3.Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate .a produsului nu va fi mai mic de 80% din termenul total	

				<p>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/docum ente tehnice de conformitate oferit pe support de hîrtie /copie confirmată prin ștampilă și semnăturăa Participantului. la livrare Se va oferi codul producătorului pentru identificare în</p>	<p>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/doc umente tehnice de</p>	
--	--	--	--	---	--	--

				<p>catalogul prezentat. <i>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</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) În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide</i></p>	<p>conformitate oferit pe support de hîrtie /copie confirmată prin ștampilă și semnătură Participantului. la livrare Se va oferi codul producătorului pentru identificare în catalogul prezentat. <i>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</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) În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biocid se va</i></p>
--	--	--	--	--	---

						prezenta certificatul de înregistrare în Registrul Național al produselor biocide	

Semnat: V. Cebotari Numele, Prenumele: Cebotari Vera În calitate de: Director

Ofertantul: II „Vera Cebotari” Adresa: or. Floresti, str. Stefan cel Mare nr.13

