

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

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației: LP Nr. 21036695
Denumirea licitației: Biodistructive (dezinfecțanți) conform necesităților pentru anul 2021 IMSP Institutul de Cardiologie

Data: „05” Martie 2021
Lot: _3,4,8,13,14,15,16,17,18,19,23,24

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
331000 00-1	3	Dezinfecția igienică și chirurgicală a minilor (ambalaj ≤ 1 L)	Dezinfecția igienică și chirurgicală a minilor (ambalaj ≤ 1 L)	Chemidez skin gel 1L pompa	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1.litri soluție de lucru 2.Acțiune dezinfectantului -virucidă,bactericidă, fungicidă,tuberculocidă. 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 limba română 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 - produs gel: -compoziție 78.2 g.etanol (96 %)0,1 bifenil-2-ol - produs gata pentru utilizare - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 min -potrivit pu dezinfectarea igienică și chirurgicală a mâinilor -fără culoare și parfum, deci hipoaergenice -compatibilitate excelentă a pielii și senzație plăcută de piele datorită unui sistem stabil de agenți de reîngrășare 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 *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă	1.litri soluție de lucru 2.Acțiune dezinfectantului -virucidă,bactericidă, fungicidă,tuberculocidă. 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 limba română 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 - produs gel: -compoziție 78.2 g.etanol (96 %)0,1 bifenil-2-ol - produs gata pentru utilizare - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 min -potrivit pu dezinfectarea igienică și chirurgicală a mâinilor -fără culoare și parfum, deci hipoaergenice -compatibilitate excelentă a pielii și senzație plăcută de piele datorită unui sistem stabil de agenți de reîngrășare 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 *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă	ISO 13485:2015
331000 00-1	4	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)	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)	Chemidez 1L pvl	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: - substanța activă: pe bază de alcool 2. – fără aldehide și fenol - Acțiune 30 secunde - 57% etanol - 10% izopropanol - dotat cu pulverizator - produs gata pentru utilizare - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 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 *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă	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: - substanța activă: pe bază de alcool 2. – fără aldehide și fenol - Acțiune 30 secunde - 57% etanol - 10% izopropanol - dotat cu pulverizator - produs gata pentru utilizare - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 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 *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă	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
331000-00-1	8	DEZINFECTANT SUPRAFETE dezinfectant soluție concentrată pentru utilizarea pe dispozitive și pardoseli, pentru prevenirea infecțiilor asociate actului medical. (ambalaj ≤ 5 litri)	DEZINFECTANT SUPRAFETE dezinfectant soluție concentrată pentru utilizarea pe dispozitive și pardoseli, pentru prevenirea infecțiilor asociate actului medical. (ambalaj ≤ 5 litri)	Virodez, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 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 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 4.Cerințe tehnice: - produs concentrat lichid: Fără formaldehidă -Ingrediente active: 7.5 g de clorura de didecildimetilamoniu, 4.5 g glutaraldehida, 3.2 g glioxal la 100 g soluție -Pentru zonele sanitare: Compatibilitate excelentă a materialului. Spectru larg de aplicare -Activ împotriva bacteriilor, micobacteriilor (M. tuberculosis), fungilor, virusurilor anvelopate și neanvelopate (incl. HBV/ HCV/ HIV) - Proprietăți excelente de curățare și dezinfectare - Soluție de culoare albastră ce permite control vizual. Miros plăcut. - Concentrații scăzute a soluției de lucru. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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.confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 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 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 4.Cerințe tehnice: - produs concentrat lichid: Fără formaldehidă -Ingrediente active: 7.5 g de clorura de didecildimetilamoniu, 4.5 g glutaraldehida, 3.2 g glioxal la 100 g soluție -Pentru zonele sanitare: Compatibilitate excelentă a materialului. Spectru larg de aplicare -Activ împotriva bacteriilor, micobacteriilor (M. tuberculosis), fungilor, virusurilor anvelopate și neanvelopate (incl. HBV/ HCV/ HIV) - Proprietăți excelente de curățare și dezinfectare - Soluție de culoare albastră ce permite control vizual. Miros plăcut. - Concentrații scăzute a soluției de lucru. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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
331000-00-1	13	Dezinfecția igienică a miinilor ≤ 50-60 ml	Dezinfecția igienică a miinilor ≤ 50-60 ml	Antiseptic Chemi Gel 60 ml	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	Alcool etilic - 73.0 % ; ulei de levănțică, albastru de metilen 0,001; apă purificată - până la 100% (excipient)).	Alcool etilic - 73.0 % ; ulei de levănțică, albastru de metilen 0,001; apă purificată - până la 100% (excipient)).	ISO 13485:2015
331000-00-1	14	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri inclusiv)	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 5 litri inclusiv)	Steridez, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluant) 2.acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă,funcigidă. 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 Expozia: ≤ 60 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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. soluție de lucru (diluant) 2.acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă,funcigidă. 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 Expozia: ≤ 60 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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
331000-00-1	15	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 2 litre)	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj ≤ 2 litre)	Steridez, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă,funcigidă 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 - expozitia: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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,funcigidă 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 - expozitia: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 * 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

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
331000 00-1	16	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale(ambalaj ≤ 5 litri/kg)	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale(ambalaj ≤ 5 litri/kg)	HMI Hygiene CE 5 kg	Bulgaria	Hygiene Medical Industry Co., Ltd	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: - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletilen diamină - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 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 si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *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: - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletilen diamină - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 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 si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *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	ISO13485/2003 ISO 9001/2015 ISO 14001/2015 OHSAS 18001/2007 Directiva CE 93/42EEC
331000 00-1	17	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale(ambalaj ≤1 litri/kg)	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale(ambalaj ≤1 litri/kg)	HMI Hygiene CE 0,4 kg	Bulgaria	Hygiene Medical Industry Co., Ltd	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: - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletilen diamină - produs concentrat lichid - 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 si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *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: - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletilen diamină - produs concentrat lichid - 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 si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 *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	ISO13485/2003 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
331000 00-1	18	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 1 litru)	CleanDes New, 1L	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 adiugătoare); sa nu contină 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 Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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 adiugătoare); sa nu contină 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 Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in 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
331000 00-1	19	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)	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)	Chemidez 1L plv	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: - substanța activă: pe bază de alcool - dotat cu pulverizator - produs gata pentru utilizare - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 min *Pentru dispozitivele medicale 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 *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: - substanța activă: pe bază de alcool - dotat cu pulverizator - produs gata pentru utilizare - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 2 min *Pentru dispozitivele medicale 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 *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
331000 00-1	23	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	Chemidez skin lichid 1L pompa	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 Expoziția: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si 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 *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 Expoziția: ≤ 1.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si 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 *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
331000 00-1	24	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Chemidez skin gel 1L 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: - ambalajă: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si 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 *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: - ambalajă: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 0.5 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si 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 *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