

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 licitației: ocds-b3wdp1-MD-1611123273849

Centrul de Plasament Temporar și Reabilitare pentru Copii Bălți

Denumirea licitației: Dezinfectanți pentru anul 2021

Data: 01 02 2021

Lot: _____

Pagina:
_____ din _____

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
24400000-8	1	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale și suprafețelor (cu excepția opticeleor), care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale și suprafețelor (cu excepția opticeleor), care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Surfanios Premium 1917.036	Franța	Ecolab-Anios	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă fungicidă Certificări: 1.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare Cerințe tehnice: - substanță activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid 7,0%-9,0%, - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani. Expoziția (minut): ≤ 60 min	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă fungicidă Certificări: 1.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare Cerințe tehnice: - substanță activă Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid 7,0%-9,0%, - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani. Expoziția (minut): ≤ 60 min	

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
33100000-1	2	Dezinfecția suprafețelor și instrumentelor medicale cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe, care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția suprafețelor și instrumentelor medicale cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe, care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Surfanios Premium 1917.036	Franța	Ecolab-Anios	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă fungicidă tuberculocidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare Cerințe tehnice: - substanță activă clorură: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contină aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid; - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 60 min	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă fungicidă tuberculocidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare Cerințe tehnice: - substanță activă clorură: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contină aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid; - ambalaj ≤ 1 litri inclusiv - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 60 min	CE, ISO

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
24400000-8	3	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient. (ambalaj ≤ 1 litru) (Specificarea tehnică deplină solicitată, conform anunțului de participare privind achiziționarea dezinfectanților pentru anul 2021)	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient. (ambalaj ≤ 1 litru) (Specificarea tehnică deplină solicitată, conform anunțului de participare privind achiziționarea dezinfectanților pentru anul 2021)	Aniosray Quick 2381.036	Franța	Ecolab-Anios	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă tuberculocidă fungicidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenschotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, pulverizare. Cerințe tehnice: - dotat cu pulverizator - substanța activă pe baza de alcool - produs gata pentru utilizare - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția (minut):	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă tuberculocidă fungicidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenschotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, pulverizare. Cerințe tehnice: - dotat cu pulverizator - substanța activă pe baza de alcool - produs gata pentru utilizare - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția (minut):	CE, ISO
24400000-8	4	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Aniosgel 800	Franța	Ecolab-Anios	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenschotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe baza etanol - produs gel; - produs gata pentru utilizare - nu provoacă alergii, iritații a pielii; - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bactericidă Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenschotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe baza etanol - produs gel; - produs gata pentru utilizare - nu provoacă alergii, iritații a pielii; - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec	CE, ISO

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
24400000-8	5	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Aniosgel 800	Franța	Ecolab-Anios	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bacterică Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe baza etanol - produs lichid; - produs gata pentru utilizare - nu provoacă alergii, iritații a pielii; - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec	Acțiunea dezinfectantului: virucidă bacterică Certificări: 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. Cerințe tehnice: - dotat cu dozator - pe baza etanol - produs lichid; - produs gata pentru utilizare - nu provoacă alergii, iritații a pielii; - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec	CE, ISO
24400000-8	7	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe în tablete	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe , cutia cu capacitatea de 1 kg (250-300 tablete)	Clorom	Romania	G&M 2000	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: Virucidă Bacterică Tuberculocida mycobacterium terrae Fungicidă 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare. Cerințe tehnice: - Substanță activă diclorizocianurică de sodium (coprimate/tablet/pastile) - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 min	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: Virucidă Bacterică Tuberculocida mycobacterium terrae Fungicidă 1. Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 2. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă; *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical până la prima livrare (semnată și ștampilată de către participant); b) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE (semnată și ștampilată de către participant) c) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant) 3. Fișa tehnică de securitate a produsului chimic- copie în original în limba internațională cu traducere în limba română sau limba rusă, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 5. În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive, iar dacă produsele nu sunt încă înregistrate să se prezinte copia cererii pentru înregistrarea de stat și avizarea Sanitară a produselor biodistructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. *Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie, pulverizare. Cerințe tehnice: - Substanță activă diclorizocianurică de sodium (coprimate/tablet/pastile) - termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Expoziția: ≤ 30 min	CE, ISO

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

Semnat:_____ Numele, Prenumele: Gheorghe Bunic În calitate de: director

Ofertantul: ERICON SRL Adresa: str. Vasile Lupu 6, Durlești mun. Chisinau

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]

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1611123273849

Centrul de Plasament Temporal și Reabilitare pentru Copii Bălți

Denumirea licitației: Dezinfectanți pentru anul 2021

Data: 01 02 2021

Lot: _____

Alternativa nr.: _____

Pagina: __ din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2		3		4	5	6	7	8	9
24400000-8	1	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale și suprafețelor (cu excepția opticeleor), care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale și suprafețelor (cu excepția opticeleor), care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	litri sol de lucru	28000	0,220	0,238	6 160,00	6 652,80	la solicitare, pe parcursul anului 2021
33100000-1	2	Dezinfecția suprafețelor și instrumentelor medicale cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe, care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția suprafețelor și instrumentelor medicale cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe, care vin în contact cu produsele alimentare, conform necesităților instituțiilor de educație timpurie a copiilor (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri	28000	0,220	0,238	6 160,00	6 652,80	la solicitare, pe parcursul anului 2021
24400000-8	3	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) (Specificarea tehnică deplină solicitată, conform anunțului de participare privind achiziționarea dezinfectanților pentru anul 2021)	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) (Specificarea tehnică deplină solicitată, conform anunțului de participare privind achiziționarea dezinfectanților pentru anul 2021)	Flacoane	80	78,000	84,240	6 240,00	6 739,20	la solicitare, pe parcursul anului 2021
24400000-8	4	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Flacoane	100	49,800	53,784	4 980,00	5 378,40	la solicitare, pe parcursul anului 2021
24400000-8	5	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	Flacoane	100	49,800	53,784	4 980,00	5 378,40	la solicitare, pe parcursul anului 2021
24400000-8	7	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe în tablete	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe, cutia cu capacitatea de 1 kg (250-300 tablete)	Litri	150000	0,080	0,086	12 000,00	12 960,00	la solicitare, pe parcursul anului 2021