

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea dezinfectanților prin procedura de achiziție LP

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Institutul Mamei și Copilului**
2. IDNO: **1003600151643**
3. Adresa: **mun.Chișinău, str. Burebista 93**
4. Numărul de telefon/fax: **022-55-96-46**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **imcachizitii@gmail.com;**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP**
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Nu se aplică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:

Nr	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	U/M	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată a lotului
1.	33600000-6	Lotul 1//Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (inc.cu optica) (ambalaj 1-5 litre)	litru	151330	Acțiunea dezinfectantului: bactericid, virucid, fungicid. 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. Substanța activă-diamin didecil dimetil amoniu cu conținut de 3-5 enzime, fără aldehide, produs concentrat, ambalaj – canistre 5 litri, cu pompă-dozator. 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/	88275,00
2.		Lotul 2//Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticelor) (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	245000	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă,fungicidă 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	46958,00

				<p>livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - substanță activă : <p>Didecildimetilammoniu/dodecil diamin clorid</p> <ul style="list-style-type: none"> - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <p><i>*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 documentar de producător pe suport hârtie 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</i></p>	
3.	Lotul 3//Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale (cu acid piracetic ambalaj ≤ 5 kg) exp.5-10 min.	litru	95550	<p>Acțiunea dezinfectantului: bactericid, inclusiv Pseudomonas aeroginisa, Acinetobacter baumannii, Klebsiella pneumoniae , Stafilococcus aureus MRSA, tuberculocid , virucid.</p> <p>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, < 5 kilograme/litri, soluția de lucru valabilă-24 ore, expoziția 5-15 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>	141732,00
4.	Lotul 4//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape Olympus flexibile, rigide) (ambalaj 0,5-1,0 litri)	litru	3000	<p>Acțiunea dezinfectantului: Sterilizare-bactericid, virucid, fungicid, sporicid.</p> <p>Substanța activă: Glutaraldehid , produse compatibile pentru endoscoapele Olinmpus,Wolf)- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor conrpatibile cu endoscoapele se regăsește in Manualele Olimpurs, Richard Wolf .Valabilitatea soluliei de lucru 30 zile, expozitia < 10 min. De prezentat la livrare Instrucțiune de folosire a produsului în</p>	16200,00

				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 ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul.	
5.	Lotul 5//Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (compatibile cu endoscoape flexibile Olympus Rihard Wolf) (ambalaj 1-5 kg.)	litru	15000	Acțiunea dezinfectantului: Sterilizare-bactericid, virucid, fungicid, sporicid. Substanța activă: acid peracetic, produse compatibile pentru endoscoapele Olinmpus,Wolf)- cu inhibitori de coroziune. Lista produselor conrpatibile cu endoscoapele se regăsește în Manualele Olimpurs, Richard Wolf .Valabilitatea soluliei de lucru 24 ore, expozitia 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 ștampilă și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul.	75000,00
6.	Lotul 6//Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe	litru	300000	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 - diclorizocianurat de sodiu; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <i>*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</i>	45000,00

				<p><i>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</i></p>	
7.	<p>Lotul 7//Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (ambalaj ≤ 5 litri)</p>	litru	300000	<p>1. litri soluție de lucru (diluante) 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: sare cuaternară de amoniu (se admit substanțe adăugătoare); sa nu contina aldehide, guanidină și fenoli; - produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 5 kg/litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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</p>	57500,00

8.	<p>Lotul 8//Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (concentrat fara alcool) EXEMPLU: mobila, mobilier, mese, carucioare, etc.(ambalaj ≤ 2 litre)</p>	litru	500	<p>1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă 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: - substanta activa: săruri cuaternare de amoniu - produs concentrat lichid - ambalaj ≤ 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 15 min <i>*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 clasifcă ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</i></p>	33333,00
9.	<p>Lotul 9//Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe EXEMPLU: mobilierul din sala de proceduri după fiecare pacient.(ambalaj ≤ 1 litru)</p>	litru	5500	<p>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</p>	261250,00

				<p>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"> - 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 - expoziția: ≤ 2 min <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 hârtie 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</i></p>	
10.	Lotul 10//Dezinfecția deșeurilor medicale	litru	1520	<p>1. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>2. 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>3. 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>4. 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"> - substanța activă clor activ - produs concentrat pulbere; - pentru toate formele de deșeuri medicale; <p>Expoziția: ≤ 120 min</p> <p><i>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila</i></p>	18746,00

				<p>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 documentar de producător pe suport hârtie 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</p>	
11.	Lotul 11//Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj ≤ 1 litru)	litru	2000	<p>1. litri soluție de lucru (diluante) 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 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 documentar de producător pe suport hârtie 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</p>	208335,00

				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	
12.	Lotul 12//Dezinfecția igienică (ambalaj ≤ 1 litru)	litru	2000	<p>1. litri soluție de lucru (diluant)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă</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"> - ambalajă: ≤ 1 litru - dotat cu dozator - pe bază de etanol sau propanol - produs gel; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani <p>Expoziția: ≤ 0.5 min</p> <p>*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 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</p>	90000,00
13.	Lotul 13//DETERGENTDe zinfecția/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	3000	<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</p>	47142,00

				<p>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"> - produs concentrat lichid - < 5 % nonionic surfactanti, - < 5 % anionic surfactanti, - < 5 % NTA - enzime - inhibitori de coroziune - dizolvanti - agenti de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani <p><i>*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 hârtie 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</i></p>	
14.	Lotul 14//Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor si instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat) (ambalaj ≤ 5 litri)	litru	3000	<ol style="list-style-type: none"> 1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea 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 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: <ul style="list-style-type: none"> - ambalajă: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanti 	58928,00

				<p>- agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 ani *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 hârtie 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</p>	
15.	Lotul 15//Servetele pentru dezinfectia și curatarea rapida a dispozitivelor medicale sensibile la alcool N100- lampi din Sali de operatii, ecrane, monitoare, sonde USG (exp.2-5 min)	cutii	100	*Substanta activa - aminopropil,dodecil diamina etanodiol aminopropil * acțiunea dezinfectantului:virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original	6666,00
16.	Lotul 16//Servetele pentru curatarea și dezinfectie înalta, pentru dispozitive medicale neinvazive (exp.5-15 min) N100	cutii	100	* Substanta activa- acid piracetic și peroxid de hidrogen * acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original	6665,00
17.	Lotul 17//Perhidrol 33-35 % medicinal	litru	4500		57500,00
Total achiziție: 1259230,00 lei, fără TVA					

9. **În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

11. Termenii și condițiile de livrare solicitate: **10 zile, la comanda cumpărătorului**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **01-01-2021 - 31 decembrie 2021**

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu se aplică**

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică**

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAЕ	Semnat electronic	Obligativiu
2	Oferta	Formularul F3.1, Semnat electronic	Obligativiu
3	Oferta tehnică și de preț, conform F4.1 și F4.2	Semnat electronic	Obligativiu
4	Garanția de ofertă de 1%	Scrisoare de la bancă sau virament în contul instituției	Obligativiu
5	Certificatul solicitat în descrierea tehnică. Pentru loturile în care nu s-a solicitat în descrierea tehnică va fi prezentat certificatul de conformitate sau echivalentul care să confirme calitatea și proveniența dezinfectanților	Semnat electronic	Obligativiu
6	Raportul financiar 2019	Semnat electronic	Obligativiu
7	Certificatul privind lipsa datoriilor față de bugetul de stata	Semnat electronic	Obligativiu
8	Rechizite bancare	Semnat electronic	Obligativiu
9	NOTĂ	La solicitare vor fi prezentate actele conform DUAЕ	Obligativiu
10	NOTĂ	La solicitare vor fi prezentate mostre	Obligativiu
11	Garanția de bună execuție	La semnarea contractului, operatorul va prezenta garanția de bună execuție în mărime de 5% din valoarea contractului	Obligativiu

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: **nu se aplică**

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **oferta va fi depusă o singură dată.**

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **conform prețului minim și care să corespundă cerințelor solicitate;**

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	nu se aplică	

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **Informația o găsiți în SIA RSAP**
- pe: [data] **Informația o găsiți în SIA RSAP**

22. **Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

23. **Termenul de valabilitate a ofertelor:** **60 zile**

24. **Locul deschiderii ofertelor:** **SIA RSAP**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**

28. **Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **nu se aplică**

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică**

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

33. **În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă prin intermediul MTender
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **nu se aplică**

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.