

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

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: LP Nr. 21035888

Data: „09” Februarie 2021

Alternativa nr.: _____

Lot: „1,2,3,4,5,6,7

Pagina: __ din __

Denumirea licitației: Dezinfectanți (conform specificației atașate)

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
336000 00-6	1	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj 2 litri)	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj 2 litri)	CleanDesNew, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 137227, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14521), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563). 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 de dimetilodictilamoniu fenoxipropanol acetat alchilglicandiamină - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 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 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 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 (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 137227, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14521), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563). 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 de dimetilodictilamoniu fenoxipropanol acetat alchilglicandiamină - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 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 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 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
336000 00-6	2	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj 1 litru)	Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (cu excepția opticeilor) (ambalaj 1 litru)	Steridez, IL	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă fungicidă virucidă sporicidă 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 clorid 10% - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 1 litru 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 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 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 (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă fungicidă virucidă sporicidă 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 clorid 10% - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 1 litru 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 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 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
336000 00-6	3	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	HMI Peroster CE 5 kg	Bulgaria	Hygiene Medical Industry Co., Ltd	1. soluție de lucru (diluant) dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporică (EN 13704). 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 tetracetiletilendiamin - produs pulvere -cu inhibitori de corziune; - ambalaj 5 kg 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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluant) dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporică (EN 13704). 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 tetracetiletilendiamin - produs pulvere - cu inhibitori de corziune; - ambalaj 5 kg 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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	ISO13485/2003 ISO 9001/2015 ISO 14001/2015 OHSAS 18001/2007 Directiva CE 93/42EEC
336000 00-6	4	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe (ambalaj 1 kg, comprimate)	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe (ambalaj 1 kg, comprimate)	PASDEZ 1KG	R.Moldova	DEZ-FARMPTEH SRL	1. soluție de lucru (diluant) dezinfectantului: bactericidă (EN 13727), fungicidă (EN 13697, EN 13624), tuberculocidă (EN 14348), virucidă (EN 14476). 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 diclorizocenaurat de sodiu; - ambalaj 1 kg - 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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluant) dezinfectantului: bactericidă (EN 13727), fungicidă (EN 13697, EN 13624), virucidă (EN 14476). 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 diclorizocenaurat de sodiu; - ambalaj 1 kg - 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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	ISO 9001/2016

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
336000 00-6	5	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu risc sporit epidemiologic cît și alte tipuri de suprafețe(ambalaj 1 litru cu pulverizator)	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu risc sporit epidemiologic cît și alte tipuri de suprafețe(ambalaj 1 litru cu pulverizator)	Chemidez 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) dezinfectantului: EN14348. 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 Etanol Sîruri de amoniu cuarternar produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec *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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. soluție de lucru (diluante) dezinfectantului: EN 1040, EN 1275, EN14348. 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 Etanol Sîruri de amoniu cuarternar produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 sec *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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
336000 00-6	6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	Chemidez skin lichid 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) dezinfectantului: virucidă RKI MRSA/VRE/ESBL EN 13727 H1N1 EN 14476 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 etanol 78.2-96% bifenil 01-2 ol..... fără culoare, fără miros, compatibil cu pilea, hipoalergen; dozor inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	1. soluție de lucru (diluante) dezinfectantului: virucidă RKI MRSA/VRE/ESBL EN 13727 H1N1 EN 14476 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 etanol 78.2-96% bifenil 01-2 ol..... fără culoare, fără miros, compatibil cu pilea, hipoalergen; inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *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 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 biodestructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodestructive	ISO 13485:2015
336000 00-6	7	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru)	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru)	Chemidez skin lichid 1L	R.Moldova	Chemistry Trading SRL	1. soluție de lucru (diluante) dezinfectantului: virucidă 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 receptura recomandată de OMS în combaterea infecției COVID-19 alcool medical peroxid de hydrogen glicerină ; - ambalaj 1 litru inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *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 (diluante) dezinfectantului: virucidă 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 receptura recomandată de OMS în combaterea infecției COVID-19 alcool medical peroxid de hydrogen glicerină ; - ambalaj 1 litru inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *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

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

Ofertantul: DEZMED-CV S.R.L