

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea dezinfectanților pentru anul 2021

prin achiziția de valoare mică

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul Stomatologic Municipal Bălți**
2. IDNO: 1004602000236
3. Adresa: mun.Bălți, str.Ștefan cel Mare 54
4. Numărul de telefon/fax:/231/21494
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:ru.CSM Balti@ms.md
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): **prestarea serviciilor stomatologice.**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fara TVA
LOTUL I Dezinfectant pentru mâini						
1.	24455000-8	Dezinfecția igienică (ambalaj = 5 litri)	375	<i>litri</i> (75 butelii)	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 Agentiei Medicamentului si 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 pînă 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	15000,00

					<p>participant)</p> <p>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</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Cerințe tehnice: - 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</p>	
LOTUL II Dezinfecția deșeurilor medicale						
1.	24455000-8	Dezinfecția deșeurilor medicale	kg	60	<p>Acțiunea dezinfectantului: Virucidă bactericidă tuberculocidă Certificări: Confirmarea 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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să va prezenta—extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă;</p> <p>*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</p>	1200,00

				<p>dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>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</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>*Metoda de dezinfecție - ștergere, imersie.</p> <p>Cerințe tehnice: - substanța activă clor activ 26% - 32% - produs concentrat pulbere; - pentru toate formele de deșeuri medicale; Expoziția: ≤ 120 min</p>		
LOTUL III Peroxid de hidrogen 37 %						
1.	24455000-8	Peroxid de hidrogen 37% (ambalaj 12 kg)	canist ra	<p>72 kg (6 canistre)</p>	<p>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;</p> <p>2. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale se va prezenta - extrasul (screenshotul) din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă;</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarație privind obligativitatea înregistrării dispozitivului medical pînă 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</p>	1200,00

				<p>dependență de tipul produsului) (semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>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</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>*Metoda de dezinfecție - imersie</p> <p>Cerințe tehnice: - ambalaj 12 kg, cu inel de protecție, sigilat de la producător - substanța activă peroxid de hidrogen 37% - soluție concentrată - utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare; - termen total de valabilitate nu mai puțin de 1 an</p>	
Valoarea estimativă totală					17400.00

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: livrarea în termen de 3 zile de la solicitare cu transportul vânzătorului la adresa Centrului Stomatologic Municipal Bălți, str.Ștefan cel Mare 54.

12. Termenul de valabilitate a contractului: din momentul încheierii contractului până la 31.12.2021.

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 aplica

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 aplica

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 (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii cerinței:	Obligativitatea
1.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
2.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
3.	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
5.	Lista fondatorilor operatorilor economici– nume, prenume, cod personal	copie semnată și ștampilată de participant	Da
6.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Copie eliberată de Serviciul Fiscal de Stat , confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului	Da
7.	Document pentru confirmarea calității a produselor biodestructive	Înregistrate în Registrul Național al Produselor Biocide a Agenției Naționale pentru Sănătate Publică cu prezentarea–copie Certificatului de înregistrare avizat cu ștampila umedă, iar dacă produsele încă nu sunt înregistrate să se prezinte copia cererii pentru Înregistrarea de stat și Avizarea Sanitară a produselor biodestructive cu numărul de intrare avizat cu ștampila umedă a ofertantului.	Da
8.	Document pentru confirmarea calității	Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului cu prezentarea– extrasului (screenshotului) din Registrul de Stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampilă umedă, iar dacă produsele încă nu sunt înregistrate să se prezinte: 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)	Da
9.	Declarație	Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia	Da

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitație electronică.**
17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplica**
18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț, după parametrii solicitați.**
19. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: **nu se aplica**
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: conform informației din SIA RSAP “Mtender”
 - pe: conform informației din SIA RSAP “Mtender”
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
- Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **30 zile**
23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
24. *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 de stat**
27. 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

28. 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	accepta
sistemul de comenzi electronice	accepta
facturarea electronică	accepta
plățile electronice	accepta

29. 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**

Conducătorul grupului de lucru: **Novac Veaceslav**

[Signature]

