

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1680165422043 din: 4 apr 2023, 12:00 - 9 apr 2023, 11:00

Obiectul achiziției: Dezinfectanți și detergenți pentru endoscoape

Nr. LOT	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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
		Bunuri/servicii						
1	336000-00-6	1.1. Detergent pentru reprocessarea automată a endoscoapelor	CETD	Germania	Ecolab/Olympus	<p>Detergent pentru reprocessarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat ETD-4 din proiectul JICA) (ambalaj ≤ 5 litri).</p> <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 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 - agenți de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani. <p>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.</p> <p>Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin semnătura electronică. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de</p>	<p>Detergent pentru reprocessarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat ETD-4 din proiectul JICA) (ambalaj ≤ 5 litri).</p> <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 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 - agenți de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani. <p>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.</p> <p>Prospecte, catalog, documente tehnice pentru produs pe suport de hârtie, confirmat prin semnătura electronică. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de</p>	CE/ISO

						conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)	conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)	
1	336000 00-6	1.2. Dezinfectant pentru reprocesarea automată a endoscoapelor	DETD	Germania	Ecolab/ Olympus	<p>Dezinfectant pentru reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale, compatibil cu aparatul de procesare ETD-4, din proiectul JICA, recomandat de Manualul de exploatare și corespunde CE și cerințelor producătorului de mașini (ambalaj ≤ 5 litri).</p> <p>1. litri soluție de lucru (diluant)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă, sporicidă</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: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanți - agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 ani <p>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 ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>* Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	<p>Dezinfectant pentru reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale, compatibil cu aparatul de procesare ETD-4, din proiectul JICA, recomandat de Manualul de exploatare și corespunde CE și cerințelor producătorului de mașini (ambalaj ≤ 5 litri).</p> <p>1. litri soluție de lucru (diluant)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă, sporicidă</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: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanți - agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 ani <p>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 ștampila și semnătură. De indicat codul produsului, conform catalogul. codul produsului, conform catalogul.</p> <p>* Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis</p>	CE/ISO

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Alexandru Grabzei** În calitate de: **director**

Ofertantul: **FCPC "DataControl" SRL** Adresa: **mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6**