

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 procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1612433582586 din 09.02.2020
Denumirea procedurii de achiziție: Dezinfectanți pentru IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2021

Cod CPV		Denumirea bunurilor	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
33600000-6	Lotul 4	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe (ambalaj 1 kg, comprimate)	Chlorinex-60 300 tab. (DM000208222)	Estonia	Chemi-Pharm	1. soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea 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: iclorizocenaurat 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 documentar de producător pe suport hirtic 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 (diluante) 2. acțiunea 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: iclorizocenaurat 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 documentar de producător pe suport hirtic 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

33600000-6	Lotul 5	Dezinfecția rapidă pentru suprafețele cu risc sporit epidemiologic cât și alte tipuri de suprafețe(ambalaj 1 litru cu pulverizator)	Bactucid AF 1L (DM000258738)	Estonia	Chemi-Pharm	1. soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea 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 Săruri 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 Agentiei 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	1. soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea 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 Săruri 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 Agentiei 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	CE, ISO
33600000-6	Lotul 6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	CHEMISEPT 1L (00281)	Estonia	Chemi-Pharm	1. soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), 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, hipoaergen; - ambalaj 1 litru cu dozator inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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	1. soluție de lucru (diluante) 2.acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), 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, hipoaergen; - ambalaj 1 litru cu dozator inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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	CE, ISO

Semnat: Numele, Prenumele: Tudosan Reghina În calitate de: Farmacist-diriginte

Ofertantul: DITA ESTFARM SRL Adresa: Chisinau, str.Burebista 23