

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Denumirea autorității contractante:** IMSP Institutul Oncologic;

**IDNO:** 1003600151023;

**Tip procedură achiziție:** Licitatie publica;

**Motivul recurgerii la procedura accelerată** (în cazul licitației restrânse și al procedurii negociate) *[indicați] nu este cazul*

**Obiectul achiziției:** Achiziționarea dezinfectantului pentru anul 2021;

**Cod CPV:** 33631600-8;

**Data publicării anunțului de intenție:** \_\_\_\_\_

Acest anunț de participare este întocmit în scopul achiziționării dezinfectantului pentru anul 2021 conform necesităților IMSP Institutul Oncologic, (în continuare – Cumpărător) pentru perioada anului 2021;

**Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:** CNAM;

**Modalități de plată:** prin transfer în decurs de 30 zile în baza facturilor fiscale;

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție a următoarelor bunuri:

Nr. d/o	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	U/M	Cantitatea
1	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale (ambalaj ≤ 5 kg)	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</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"> <li>- substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetililen diamină</li> <li>- produs concentrat solid</li> <li>- cu inhibitori de coroziune</li> <li>- ambalaj ≤ 5 kg inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 15 min</li> </ul> <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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	Litru	2400
2	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 5 kg)	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae), 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"> <li>- substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetililen diamină</li> <li>- produs concentrat solid</li> <li>- cu inhibitori de coroziune</li> <li>- ambalaj ≤ 5 kg inclusiv</li> <li>- valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore);</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <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</p>	Litru	10000

		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		
3	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</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"> <li>- substanța activă - diclorizocianurat de sodiu;</li> <li>- produs concentrat lichid/solid (comprimate/tablete/pastile)</li> <li>- ambalaj ≤ 1 kg inclusiv</li> <li>- termen total de valabilitate: ≥ 2 ani</li> <li>- expoziția: ≤ 30 min</li> </ul> <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 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>	Litru	925000
4	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 5 l)	<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"> <li>- ambalaj: 5 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător</li> <li>- substanța activă: peroxid de hidrogen 6%</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- utilizare simultan pentru dezinfecție și preluare</li> <li>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</li> </ul> <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 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>	litru	7500
5	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 1 l)	<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"> <li>- ambalaj: 1 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător</li> <li>- substanța activă: peroxid de hidrogen 6%</li> <li>- produs gata de utilizare</li> <li>- utilizare simultan pentru dezinfecție și preluare</li> <li>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</li> </ul>	litru	1200

		<p>*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 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>		
6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	<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 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 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>	litru	8500
7	DETERGENT Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor si instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat)(ambalaj ≤ 5 litri)	<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  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  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  4. Cerințe tehnice:  - produs concentrat lichid  - &lt; 5 % nonionic surfactanti,  - &lt; 5 % anionic surfactanti,  - &lt; 5 % NTA  - enzime  - inhibitori de coroziune  - dizolvanti  - agenti de complexare  - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv  - termen total de valabilitate nu mai puțin de 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 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>	litru	940
8	Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor si	<p>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</p>	litru	1500

	instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat)(ambalaj ≤ 5 litri)	<p>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"> <li>- ambalajă: ≤ 5 litri</li> <li>- pe bază de glutaral aldehydă</li> <li>- produs lichid</li> <li>- inhibitori de coraziune</li> <li>- dizolvanți</li> <li>- agenți de complexare</li> <li>- termen de valabilitate ≥ 2 ani</li> </ul> <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 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 biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>		
--	--	---	--	--

10. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate;

11. Tipul contractului Bunuri;

12. Termenul și condițiile de livrare/prestare/executare solicitat (durata contractului): în decurs de 10 zile de la solicitare IMSP IO conform necesităților acestuia, pe parcursul anului 2021;

13. Termenul de valabilitate a contractului (luni): 31.12.2021;

14. Locul livrării bunurilor: Depozitul beneficiarului amplasate pe adresa or.Chishinău str. N. Testemitanu 30);

15. Modalitatea de efectuare a evaluării: *cel mai mic preț pe poziții, Operatorii economici vor prezenta oferta conform numerotației menționate.*

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi: corespunderea cerințelor caietului de sarcini, cel mai mic preț;

17. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere tehnico - economic, precum și ponderile lor: nu se aplica;

18. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se accepta;

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele;

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obligativitatea
1	Oferta de preț	Conform formularului 3.1, confirmata cu semnătura electronic a participantului	DA
2	Specificația de preț	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului (formularul F 4.2)	DA
3	Specificații tehnice	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului (formularul F4.1)	DA
4	Garanția pentru ofertă	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului, conform formularului F 3.2 sau transfer la contul autorității contractante	DA
5	DUAE	Confirmat cu semnătura electronic a participantului	DA

19. Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentației de atribuire la adresa indicată mai jos:

- a) Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul Oncologic
- b) Adresa: mun. Chișinău, str. N Testemițanu 30
- c) Tel: 0-22-85-26-70
- d) Fax: 0-22-72-78-80
- e) E-mail: vitaliejora@mail.ru
- f) Numele și funcția persoanei responsabile

Setul de documente poate fi obținut la aceeași adresă, după depunerea cererii de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

Adițional setul de documente poate fi obținut on-line la adresa: nu este

În cazul obținerii setului de documente din resursele on-line, agentul economic poate depune cererea de participare în conformitate cu Art. 32(4) a Legii Nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

**20. Întocmirea ofertelor:** Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, atasate în SIA "RSAP"

**a) Termenul de depunere/deschidere a ofertelor în cazul în care este utilizat un sistem dinamic de achiziție sau licitația deschisă:**

- pînă la: informația găsită în SIA "RSAP"
- pe: informația găsită în SIA "RSAP"

**b) Data-limită de depunere a cererilor de participare în cazul licitației restrînse sau al procedurii negociate:** nu se accepta

**g) Adresa la care ofertele și cererile trebuie transmise:** IMSP Institutul Oncologic

**h) Adresa:** mun. Chișinău, str. N Testemițanu 30

**i) Ofertele întarziate vor fi respinse.**

**21. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:** Orice persoană este autorizată să asiste la deschiderea ofertelor.

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

**23. Limba sau limbile în care acestea trebuie redactate:** limba de stat

**24. Garanția pentru ofertă:**

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în valoare de 1 %. în formă de:

- **Garanție bancară** sau
- **Transfer bancar.**

Plata prin transfer se va efectua în adresa *IMSP Institutul Oncologic* cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_", conform următoarelor detalii:

- (a) beneficiarul plății *IMSP Institutul Oncologic*
- (b) datele bancare *BC Moldindcombank SA*
- (c) codul fiscal *1003600151023*
- (d) contul de decontare *MD94ML000000002251702316*
- (e) contul trezorerial [*indicați*];
- (f) contul bancar *MOLDMD2X302*;
- (g) trezoreria teritorială [*indicați*].

**25. Garanția de bună execuție a contractului:** 5 %

**26. Forma juridică de organizare pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul:** Nu se cere.

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

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.162 (et.11), MD 2004;

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

**28. Contractul nu intră sub incidența Acordului OMC.**

Conducătorul grupului de lucru:

Jana Vitalea

L.Ș.