

ROMANIA
CONSILIUL JUDETEAN ILFOV
SPITALUL DE PSIHIATRIE "EFTIMIE DIAMANDESCU" BALACEANCA
Comuna Cernica – Balaceanca, str.Garii nr.56, Judetul Ilfov, Telefon 0213807417, Fax:0213693817

Nr. 8298/21.08.2018



CAIET DE SARCINI ACHIZITIE DEZINFECTANTI

Autoritatea contractanta

Spitalul de Psihiatrie Eftimie Diamndescu - Balaceanca, sos Garii, nr. 56, sat Balaceanca, comuna Cernica, judetul Ilfov.

1.Obiectul contractului: Achizitie Dezinfectanti

2.Cod CPV -24455000-8 – Dezinfectanti

3. Modalitatea de desfasurare a achizitiei: Achizitie directa

4. Reguli de publicitate: *PUBLICAREA UNUI ANUNT DE PUBLICITATE IN SICAP*

5. Scopul achizitiei:

Activitatea zilnică in cadrul Spitalului de Psihiatrie Eftimie Diamndescu - Balaceanca implică în funcție de problemele apărute la nivelul administrării imobilelor din subordine, necesitatea soluționării tuturor problemelor legate de buna funcționare a acestora, respectiv asigurarea si respectarea normelor de igienă,dezinfecție și curățenie prin achiziționarea materialelor dezinfectante, detergenți,respectiv asigurarea materialelor necesare efectuării permanente a operațiunilor de întreținere, de curățenie, de spălare, igienizare, dezinfecție și de sterilizare la toate imobilele si echipamentele medicale, pentru igiena personalului etc.

Prin aplicarea modalitatii de atribuire Achizitie Directa, autoritatea contractanta isi propune sa incheie contract/contracte care are ca obiect "Furnizare **Dezinfectanti** ", cu acel/acei operatori economici care va indeplini conditiile impuse si va raspunde cerintelor prezentului Caiet de sarcini.

6.Elaborarea ofertei:

Oferta va fi elaborata in conformitate cu prevederile legale in vigoare.

Prezentul Caiet de Sarcini face parte integranta din documentatia pentru elaborarea si prezentarea ofertei ce constituie ansamblul cerintelor minime pe baza carora se elaboreaza oferta tehnica de catre fiecare ofertant.

Prevederile cuprinse in caietul de sarcini contine in mod obligatoriu specificatii tehnice. Acestea definesc dupa caz si fara a se limita la cele ce urmeaza, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic si de performanta, siguranta in exploatare, precum si sisteme de asigurare a calitatii, terminologie, simboluri, teste si metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, conditiile pentru certificarea conformitatii cu standarde relevante sau altele asemenea.

Cerintele precizate in caietul de sarcini sunt considerate ca fiind minime. Orice oferta prezentata care se abate de la caietul de sarcini, va fi luata in considerare numai in masura in care propunerea tehnica presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerintelor minime din caietul de sarcini.

Ofertarea de produse cu caracteristici care nu satisface cerintele solicitate va fi declarata oferta neconformă și va fi respinsă. Specificatiile tehnice care indica o anumita origine ,sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet de invente, o licenta de fabricatie sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si nu au ca scop favorizarea sau eliminarea anumitor furnizori sau anumitor produse. Aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea de „ sau echivalent;

TABEL DEZINFECTANTI

Anexa 1

Nr. lot	DENUMIRE PRODUS	CARACTERISTICI TEHNICE	CANTITATE SOLICITATA/UM	VALOARE LOT FARA TVA
1.	Rezerva gel dezinfectant pentru dozator Purell TFX 1200ml. sau compatibil	Gel dezinfectant pentru maini – dezinfectant tip 1, gel dezinfectant pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor prin frecare, ce nu necesita clatire, produs pe baza de etanol. Activitate antimicrobiana conform standardelor internationale: Bactericid, Antiviral, Levuricide, Fungicid, Microbactericid. Cu continut de agent microbial cu efect rapid si substanta emolienta care ajuta tegumentul mainii sa ramana hidratat. Substanta activa :Etanol, concentratie minima 70%.	174 buc.	9.570,00 lei

		<p>Produs compatibil cu dozatoare gel tip Purell TFX 1200 ml.</p> <p>Mod de ambalare: Flacon 1200 ml</p>		
2.	<p>Dezinfectant, antiseptic pentru Maini si Tegumente.</p> <p>Flacon cu pompita dozatoare, 500 ml</p>	<p>Produs dezinfectant tip 1, gata preparat, pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor prin frecare, ce nu necesita apa sau clatire.</p> <p>Activitate biocida: Bactericid, Fungicid, Virucid, Mycobactericid si tuberculocid.</p> <p>Substanta activa: Etanol, concentratie minima 24%, Isopropanol, concentratie minima 24%, acid D-gluconic, concentratie minima 0,5 % , tetraazatetradecanediamidine concentratie minima 36 %.</p> <p>Mod de ambalare: Flacon de 500 ml, cu pompita dozatoare.</p>	575 buc.	7.331.25 lei
3.	<p>Dezinfectant concentrat suprafete, Tip 2.</p> <p>Bidon de 5 litri/ flacon 1 litru.</p>	<p>Dezinfectant concentrat, indicat pentru dezinfectia suprafetelor, pavimente, mese de tratament, dispozitive si intrumente medicale, pereti etc., dezinfectant de nivel mediu spre inalt, cu actiune dubla: curata si dezinfecteaza simultan.</p> <p>Spectru de activitate: virucid, bactericid, fungicid, algicid, levuricid, micobactericida si tuberculocidal.</p> <p>Substanta activa: acid peracetic generat in situ din : peroxid de hidrogen concentratie minima 5%, si acid acetic, concentratie minima 5%.</p> <p>Mod de ambalare: Bidon de 5 litri/ flacon 1 litru.</p>	1055 litri	18.990,00 lei
4.	<p>Servetele dezinfectante pentru Suprafete si Echipamente Medicale dezinfectant tip 2.</p>	<p>Servetele dezinfectante pentru dezinfectia rapida a suprafetelor mici, a echipamentului medical, scaune, paturi, mulaje din silicon, stetoscوپe, tensiometre, etc.</p> <p>Eficienta microbiologica: Bactericid, Fungicid, Micobactericid, Virusuri incapsulate, Rotavirus, Adenovirus, virusi (HIV HBV HCV).</p>	100 buc.	2.500 lei

	Recipient plastic cu 150 servetele dezinfectante.	Substante active: Propan-2-ol, concentratie minima 30%, etanol concentratie minima 15%, amina, concentratie minima <0,5%, clorura de didecildimetilamoniu, concentratie minima <0,3%. Mod de ambalare: recipient de plastic cu capac cu inchidere etansa si posibilitatea de reutilizare (reumplere/refill), Mod de ambalare: 150 servetele/recipient.		
5.	Rezerva servetele dezinfectante pentru Suprafete si Echipamente Medicale tip 2. 150 servetele/pachet	Rezerva servetele dezinfectante pentru dezinfectia rapida a suprafetelor mici, a echipamentului medical, scaune, paturi, mulaje din silicon, stetoscoape, tensiometre, etc. Eficienta microbiologica: Bactericid, Fungicid, Micobactericid, Virusuri incapsulate, Rotavirus, Adenovirus, virusi (HIV HBV HCV). Substante active: Propan-2-ol, concentratie minima 30%, etanol concentratie minima 15%, amina, concentratie minima <0,5%, clorura de didecildimetilamoniu, concentratie minima <0,3%. Mod de ambalare: 150 servetele per pachet.	150 pac.	2.850 lei
6.	Dezinfectant instrumentar metalic de nivel inalt. Tip 2. Bidon 5 litri/ Flacon 1 litru.	Solutie dezinfectanta gata de utilizare pentru curățarea-decontaminarea și dezinfectarea specifică pentru pre-sterilizarea instrumentarului spitalicesc critic. Eficienta microbiologica: bactericida, fungicida, micobactericida, virucida, sporicida. Substante active: Glutaral (glutaraldehida) concentratie minima 10%, Clorura de alchil (C12-16) dimetilbenzil amoniu, concentratie minima 15%, etanol, concentratie minima 0,5%, Acid D-gluconic, concentratie minima 0,35%. Mod de ambalare: Bidon de 5 litri/ flacon 1 litru.	10 litru	240 lei

7.	Dezinfectant clorigen de nivel inalt tip 5. Tablete efervescente.	Tablete efervescente , care se dizolva in apa, pentru utilizarea in domeniul sanitar in scopul dezinfectiei: suprafete, instrumentar medical, vesela si tacamuri, bloc alimentar, de asemenea dezinfectia apei. Substanta activa: Diclorizocianurat de sodiu, concentratie minima 80%. Spectru de actiune : bactericid, fungicide, virucid , micobactericid, tuberculocid, sporicid. Mod de ambalare: Cutie x 300 pastile efervescente.	741 cutie	18.525,00
8.	Detergent dezinfectant Tip 2 Mr. Proper with hypo bleach sau echivalent. Bidon 5 litri/Flacon 1 litru.	Detergent – dezinfectant profesional utilizat pentru curatarea suprafetelor, avand inalbitor pe baza de clor active, cu actiune dubla de curatare si dezinfectie. Substanta active: Sodium hypochlorite, concentratie minima 3%. Mod de ambalare: Bidon de 5 litri/ flacon 1 litru.	1570 litru	13.345,00 lei

A. CERINTE OBLIGATORII SOLICITATE DE AUTORITATEA CONTRACTANTA OFERTANTILOR, IN VEDEREA ACHIZITIEI DE PRODUSE DEZINFECTANTE AFERENTE TABELULULUI.

I. Produsele oferite trebuie sa contina aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22

mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide.

Pentru produsele biocide – termenul de utilizare în unitatea sanitară: 3 ani de la data ultimului avizMS(testarea eficacității)

II. Fișa tehnică a produsului tradusă autorizat în limba română, cu următoarele informații:

- denumirea comercială;
- tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare;
- domeniul de utilizare corespunzător tipului de produs biocid, indicațiile de utilizare, concentrația și timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare să fie susținut de concluzia raportului de testare);
- forma de condiționare (de exemplu: concentrat lichid, granule, aerosoli, pulbere), modul de ambalare și cantitățile exprimate în unități metrice;
- compoziția chimică: identitatea fiecărei substanțe active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) și concentrația în unități metrice. Certificat de calitate și conformitate al produsului

III. Condiții tehnice de asigurare a calității

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minim de informații cum ar fi:

- denumirea produsului;
- numărul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.) care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu date de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active care trebuie să corespundă cu datele din

Declarația privind substanțele active din produs dată de producător;

- data de expirare a lotului.
- Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală
- Categoriile de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
- Indicații privind periculozitatea și măsuri de prim ajutor

IV. Fișa cu date de securitate a produsului

întocmită conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum și a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului și a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE și nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba română, și copie de pe fișa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fișei cu date de securitate

V. Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații:

- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice;
- forma de condiționare, cum ar fi: concentrat lichid, gel, granule, pulbere, tablete, aerosol pulverizabil și altele;
- utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinfecție (pentru igiena umană, instrumentar, suprafețe);
- indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
- detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
- instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
- numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare; perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare și, acolo unde este cazul, informații privind: următoarea

aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele și măsurile de decontaminare și perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcămintea și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepărtarea alimentelor și hranei;

- categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat;
- informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei.

VI. Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacității biocide în funcție de tipul de produs, activitatea afirmată pe eticheta produsului și în recomandările de utilizare vor fi efectuate în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, conform unor metode elaborate de Organizația Internațională de Standardizare (ISO), de Comitetul European de Standardizare (CEN).

Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu condiția efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Pentru susținerea activității produsului biocid asupra altor organisme decât cele pentru care sunt prevăzute standardele europene se acceptă rapoarte de testare efectuate prin metode asimilate, metode naționale sau metode individuale standardizate, după dezbateri în cadrul CNPB, la propunerea evaluatorilor.

Dovada înregistrării/notificării/autorizării ca produs biocid în țara de origine sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, acolo unde este cazul

Un document emis și semnat de către firma producătoare prin care firma solicitantă este împuternicită ca reprezentant pentru plasarea produsului pe piață pe teritoriul României

VII. Substanța activă

- Conform Regulamentului (UE) nr. 1.062/2014, cu modificările ulterioare
- Să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012 (publicată).
- Documentele se prezintă în copie și traduse în limba română.

B. Criterii de selecție pentru pregătirea specificațiilor

Dezinfectanți cu indicații de utilizare.

1. Dezinfecția suprafețelor de nivel intermediar(mediu)

Indicații: dezinfectarea suprafețelor.

Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat.

a) Activitate antimicrobiană și standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericidă
- Fungicidă
- Bactericidă/fungicidă
- Levuricida
- Mycobactericidă/Tuberculocidă
- Produsul să poată fi aplicat în spații de pregătire, distribuție și consum alimente (bloc alimentar, oficii alimentare, săli de mese), spații publice admisie pacienți, vizitatori/apartinători,
- Să fie sub formă lichidă, ușor de condiționat.
- Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.
- Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc, inox, plastic, etc.).
- Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum un an din momentul livrării.

2. Dezinfecția de nivel mediu prin imersie a instrumentarului medical.

Indicații: dezinfecția instrumentarului medical

Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat

a) Activitate antimicrobiană și standarde: Spectrul de activitate biocidă conform EN 14885:2015

- Bactericidă
- Fungicidă
- Micobactericidă/Tuberculocidă
- Virucidă:
- Să fie sub formă lichidă, ușor de condiționat.
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare. Ordin nr. 1082/2016
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum un an din momentul livrării.

3. Dezinfecția igienică a mâinilor prin spălare și/sau frecare.

Indicații: dezinfecția igienică a mâinilor

Substanțe active:

să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Ordin nr. 1082/Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat.

a) Activitate antimicrobiană și standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

- Bactericidă
- Virucidă:

- Fungicidă:
- Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Să nu producă iritații la utilizări repetate, să fie specificat factorul de protecție tegumentară.
- Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016).
- Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum un an de la data recepționării produsului la sediul autorității contractante.

IX. Prezentarea propunerii tehnice de catre ofertanti:

1. Oferta tehnica va contine descrierea detaliata a produselor ce urmeaza a fi livrate.
2. Ofertantul are obligatia de a face dovada conformitatii tuturor produselor oferite cu cerintele prevazute in Anexa nr 1. In acest scop, propunerea tehnica va contine, in mod obligatoriu, un comentariu, articol cu articol, al specificatiilor tehnice solicitate in Anexa, prin care ofertantii vor demonstra concordanta specificatiilor tehnice propuse cu cerintele solicitate de Autoritatea contractanta. Comentariul va contine:
 - a) descrierea caracteristicilor tehnice complete ale tuturor produselor solicitate in tabelul prezentului, cu specificarea corecta a originii /modului de fabricatie;
 - b) descrierea completa si corecta a modului de sigilare/ambalare /marcare;
 - c) asumarea, de catre ofertant, a obligativitatii transportului, cu mijloace proprii adecvate si pe propria cheltuiala a produselor, pana la destinatia finala indicate de beneficiar.
3. Conform legislatiei specifice, produsele solicitate ,prin prezentul, vor fi ambalate si sigilate de catre producator, iar pe ambalajul acestora vor fi aplicate elemente de identificare si de siguranta si se vor inscripiona caracteristicile tehnice complete ale produselor.

Autoritatea contracta nu va admite produse care prezinta urmatoarele caracteristici:

- Produsele cu termen de valabilitate depasit sau care sunt la limita termenului de valabilitate;
- Produsele care au ambalaje deteriorate sau care nu au inscriptonat termenul de valabilitate;
- Produsele care nu respecta specificatiile tehnice in prezentul caiet de sarcini.

Termenul de livrare a produselor, franco - magazie beneficiar, in termen de maxim 5 zile lucratoare de la data transmiterii comenzilor ferme.

Cantitatile comandate, vor fi solicitate in baza comenzilor ferme, in functie de necesitatile sectiilor de Psihiatrie si a Compartimentelor din cadrul Spitalului cat si a spatiului de depozitare.

Termenul de valabilitate al produsului sa nu fie mai mic de 24 luni de la data receptionarii produsului.

În mod obligatoriu ofertanții vor depune oferta financiară și oferta tehnică pentru toate produsele și cantitățile prevăzute în Caietul de sarcini.

Receptii , inspectii si teste.

Reprezentantul achizitorului are dreptul de a inspecta produsul pentru a verifica conformitatea lor cu descrierea produsului din oferta tehnico – financiara.

Inspectiile din cadrul receptiei se vor face la sediul Spitalului de Psihiatrie “ Eftimie Diamandescu” Balaceanca. Si va consta in verificarea de catre reprezentantul achizitorului desemnat , pe baza comenzii emise, a denumirilor si cantitatilor produselor primite, precum si a preturilor unitare si pretul total din factura.

Daca unul din produsele inspectate sau testate nu corespunde specificatiilor, achizitorul are dreptul sa il respinga, notificand furnizorul in acest sens in termen de 15 zile de la receptia produsului in unitate, iar furnizorul are obligatia, fara a modifica pretul contractului de a inlocui produsul refuzat in termen de maximum 10 zile lucratoare de la data respingerii.

Dreptul achizitorului de a inspecta si, daca este necesar de a respinge produsele nu va fi limitat sau amanat datorita faptului ca acestea au fost inspectate de furnizor, anterior livrarii acestui produs la destinatia finala- sediul Spitalului de Psihiatrie “ Eftimie Diamandescu” Balaceanca.

7.Reguli de protectia muncii si de acces in unitate

Pe toata perioada desfasurarii activitatii de transport si receptie a produselor in incinta Spitalului de Psihiatrie Eftimie Diamandescu – Balaceanca personalul societatii va respecta prevederile:

- Legii 319/2006 privind securitatea si sanatatea in munca;
- HG nr. 1218/2006 privind cerintele minime de securitate, sanatate pentru asigurarea protectiei lucrarilor impotriva riscurilor legate de prezenta agentilor chimici;
- Reguli de manipulare si transport a substantelor biocide.

8. Documente necesare pentru participare:

- Fisa de informatii generale - unde se regasesc datele de contact, cifra de afaceri a operatorului economic.

- Certificat constatator emis de Oficiul National al Registrului Comerțului sau echivalent, din care sa rezulte obiectul de activitate

Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator
Informatiile din acest document vor fi reale si actuale la data limita de depunere a ofertei

- Declaratie privind neincadrarea in art 164, 165 si 167 din Legea 98/2016 privind achizitiile publice

9. Valoarea totala maxima estimata a achizitiei:

- 73.351,25 lei fara TVA

10. Prezentarea ofertei financiare:

Se va oferta pentru unul sau mai multe loturi si pentru intreaga cantitate din lot, fara a se depasii valoarea estimata pentru fiecare produs in parte.

Evaluarea se va efectua pe lot Pretul va ramane ferm pe toata perioada de finalizare a achizitiei, respectiv transmiterea comenzii ferme catre castigator.

IN CADRUL PROPUNERII FINANCIARE SE VA TRECE ATAT PRETUL UNITAR PE PRODUS CAT SI VALOAREA TOTALA A LOTULUI OFERTAT.

11. Criteriul de atribuire: pretul cel mai scazut/lot

12. Conditii de plata:

Plata se va efectua de catre autoritatea contractanta in baza urmatoarelor documente:

- Factura in original;
- Proces verbal de receptie al produselor;

Plata se va efectua cu OP in cont de Trezorerie, in termen de 60 de zile, de la inregistrarea facturii in unitate.

INTOCMIT,

Grigore Marcel



AVIZAT,

Compartiment de Prevenire si
Control al Infectiilor Asociate

Asistentei Medicale

Dr. Alexandra Radu



DR. ALEXANDRA RADU

Medic Specialist Epidemiolog

Cod: C57152