

INVITATIE PARTICIPARE

DENUMIRE CONTRACT: Achizitie dezinfectanti si materiale de curatenie, pe loturi.

COD CPV: 39831240-0 - 24455000-8 Dezinfectanti (Rev.2)

VALOARE ESTIMATA: 8435,00 RON fara T.V.A.

DESCRIERE CONTRACT: Spitalul General CF Galati intentioneaza sa achizitioneze pentru luna aprilie dezinfectanti si materiale de curatenie (pe loturi), conform centralizator anexat, pentru cele doua locatii ale unitatii :

- Spital General CF Galati, Strada Alexandru Moruzzi, Nr. 5-7, Galati.
- Sectia Exterioara cu Paturi CF Buzau, Bdul Republicii, Nr. 8-12, Buzau.

CONDITII CONTRACT:

Produsele sa fie avizate de Ministerul Sanatatii. Livrarea se face in baza comenzii si achizitiei din SICAP, in MAXIM 48 de ore de la deliberarea din SICAP, pentru sediile din Galati, respectiv Buzau.

Centralizatorul cu necesarul produselor, distribuite pe locatii de livrare se regaseste in documentatia atasata in SICAP si publicata pe site-ul spitalului, disponibila la adresa : <http://www.spitalgeneralcgalati.ro/anunturi/achizitii-publice.html> .

Termen de plata: 60 de zile de la receptia la sediile autoritatii contractante (Galati si Buzau).

Adjudecarea si achizitia se va face in SICAP pe lot, iar ofertantii vor putea incarca oferte pentru fiecare din loturile solicitate.

CONDITII DE PARTICIPARE: Oferta se va incarca in SICAP, in termen de 2 zile de la publicarea anuntului publicitar cu denumirea – „**Spital CF Galati – lot nr.....**”

La capitolul **DESCRIERE PRODUS** se va incarca in SICAP minim urmatoarele date :

- denumirea lotului (conform documentatie)
- denumirea comerciala
- Aviz MS Nr....

Atasat, in SICAP/email (spitalcagl@yahoo.com) se vor completa si transmite urmatoarele documente:

-Fisa lotului ofertat, pe care o veti completa obligatoriu conform modelului atasat anuntului publicitar.

Pentru a putea fi comparate produsele oferite este obligatoriu a se completa in fisa produsului detaliat pretul conform solicitarii autoritatii contractante (pe litru, pe procedura, etc, vezi tabel analiza comparativa din fisa produsului)

-Documentele solicitate in fisa lotului (aviz emis de MS, Fisa tehnica a produsului, Certificate de calitate, Declaratii de conformitate, Fisa de securitate, ISO, etc, dupa caz)

Toate documentele vor avea stampila conform cu originalul.

La capitolul **PRET** se va incarca pretul pe ambalajul propus de ofertant conform documentatiei AC, urmand a indica unitatea de masura.

CRITERIU DE ADJUDECARE: Pretul cel mai scazut

INFORMATII SUPLIMENTARE: Documentele necesare intocmirii ofertei se pot vizualiza si pe site-ul spitalului la adresa: <https://www.spitalgeneralcgalati.ro/anunturi/achizitii-publice.html> . In cazul in care in documentatie se regasesc produse cu a caror denumire poate fi considerata ca denumire comerciala a se citi "sau echivalent".

Informatii suplimentare pot fi solicitate email: spitalcagl@yahoo.com

Centralizator necesar materiale de curatenie si dezinfectanti

Nr. Lot	DENUMIRE	UM	CANTITATE		TOTAL CANTITATE	PRET estimat /UM	VALOARE estimata
			GALATI	BUZAU			
1	DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL INALT PENTRU SUPRAFETE	litru	26	20	46	18,50	851,00
2	DEZINFECTANT RAPID PE BAZA DE ALCOOLI PENTRU SUPRAFETE SI APARATURA MEDICALA	litru	5		5	20,00	100,00
3	DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL INALT PENTRU SUPRAFETE SI DISPOZITIVE MEDICALE	litru	2		2	20,00	40,00
4	DEZINFECTANT CLORIGEN (50 tablete/cutie)	cutie	100	100	200	5,50	1.100,00
5	DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PENTRU DEZINFECȚIA PRIN PULVERIZARE A ÎNCĂPERILOR PE BAZA DE PEROXID DE HIDROGEN	litru	15	10	25	65,00	1.625,00
6	DETERGENT UNIVERSAL CONCENTRAT PENTRU TOATE TIPURILE DE SUPRAFETE	litru	60	40	100	3,60	360,00
7	DETERGENT-DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL INALT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL	litru	13	20	33	21,00	693,00
8	DETERGENT- DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL MEDIU PENTRU PREDEZINFECTIA INSTRUMENTARULUI MEDICAL	litru	13	10	23	14,00	322,00
9	DETERGENT - DEZINFECTANT DE NIVEL INALT PENTRU DISPOZITIVELE MEDICALE REUTILIZABILE, DESTINATE MANEVRELOR INVAZIVE, CARE NU SUPOARTA AUTOCLAVAREA	kg	5	4	9	90,00	810,00
10	DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL SCAZUT PENTRU DEZINFECTIA TRANSDUCTOARELOR DE ECOGRAFIE – ambalat in flacon cu pulverizator	litru	2		2	20,00	40,00
11	DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL SCAZUT PENTRU DEZINFECTIA TRANSDUCTOARELOR DE ECOGRAFIE – servetele impregnate cu dezinfectant (120 servetele/pach.)	buc	2		2	32,00	64,00
12	ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA ÎGIENICĂ A MÂINILOR PRIN FRECARE cu ingrediente de protectia pielii	litru	15	10	25	16,00	400,00
14	SAPUN ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA CHIRURGICALA A MÂINILOR PRIN SPĂLARE PE BAZA DE CLORHEXIDINA	litru	15	15	30	16,00	480,00
15	SAPUN ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA CHIRURGICALA A MÂINILOR PRIN SPĂLARE FARA CLORHEXIDINA	litru	5		5	20,00	100,00
16	SAPUN ANTISEPTIC PENTRU SPALAREA ÎGIENICA A MAINILOR si DECOLONIZAREA MRSA A PACIENTILOR (decolonizarea intregului corp, inclusiv a parului)	litru	2		2	20,00	40,00
23	Detergent pentru masini automate de spalat lenjeria de spital	KG		30	30	7,30	219,00
25	Detergent-dezinfectant lichid pentru grupuri sanitare	litru	7	20	27	5,00	135,00
26	DETERGENT DEZINFECTANT- Detartrant sau echivalent	litru	20	20	40	3,00	120,00
27	Detergent pentru inox (500 ml)	buc	10		10	11,00	110,00
28	Detergent-Praf de curatat (450g)	buc	40	50	90	4,30	387,00
30	DEZINFECTANT CLORIGEN LICHID	litru	60	10	70	5,40	378,00
Total valoare estimata							8.538,68

Lot 1. DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL INALT PENTRU SUPRAFETE

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea si dezinfectia suprafetelor				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727(2,1), timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 5$ (actiune si pe MRSA)				
	b) Bactericid/fungicid: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min. , reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitate bactericida. Fungicida reducere $\lg \geq 3$.				
	c) Levuricid: SR EN 13624 (Candida Albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	d) Fungicid: SR EN 13624 (Candida Albicans + Aspergillus brasiliensis) (2,1) timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	e) Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$				
	f) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$				
	g) Sporocid, SR EN 13704, inclusiv Cl. Difficile, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\lg \geq 3$.				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Să nu conțină aldehyde, clor, iod.				
6	Substanta activa principala sa actioneze prin oxidare celulara.				
7	Produsul sa nu decolorize suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.				
8	Să prezinte simultan acțiune detergentă și dezinfectantă. Să poată fi utilizat pentru curățare și dezinfecție într-o singură etapă.				
9	Să poată fi utilizat pentru curatarea si dezinfectia suprafetelor din toate spatiile spitalului: saloane bolnavi, sali de pansamente si tratamente, ATI, bloc operator si curatarea si dezinfectia echipamentelor medicale, incubatoare.				
10	Sa fie compatibil cu o gama larga de materiale (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc.), inclusiv sticla acrilica.				
11	Să fie usor biodegradabil, in proportie cat mai mare, în acord cu cerințele de mediu.				
12	Să nu produca vapori toxici si inflamabili. Sa nu necesite utilizarea lui in incaperi cu ventilatie speciala.				
13	Sa prezinte toxicitate redusa in solutia gata de utilizare, să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei				



	oculare și bucale pentru personal				
14	Conform fișei de securitate produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv				
15	Să prezinte ușurință în preparare, aplicare și stocare.				
16	Sa fie eficient în concentrația uzuală și în prezenta substanțelor interferente (sange, puroi, voma, diaree, apă dură, materii organice)				
17	Sa nu fie inactivat de diferite substanțe sau condiții de mediu				
18	Sa prezinte stabilitate de durată a soluției de lucru active.				
19	Să prezinte un termen de garanție în ambalajul original de minim 1 an de la data livrării.				
20	Sa prezinte marcaj european de conformitate CE				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , 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 autorizare 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.			
2	Produsele înregistrate ca biocid încadrate în grupa principală 1: Dezinfectanți, TP 1 și TP 2 cu indicație de utilizare în unități sanitare trebuie să prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentației privind evaluarea și demonstrarea eficacității produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientări tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanți cu modificările și completările ulterioare afișate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe etichetă și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid să nu facă parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 și TP2 de pe site-ul oficial al Institutului Național de Sănătate Publică.			
3	Indicația de utilizare în unități sanitare și data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnică a produsului originală și/sau 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, 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 (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			



5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: denumirea produsului; - identitatea fiecărei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor; - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
8	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.			
9	Certificat ISO 9001 si ISO 13485.			

Forma de conditionare : lichida / solida

Modul de ambalare : recipient de maximum 2 l / kg.

Conditii de livrare : maxim 48 ore de la comanda autoritatii contractante

Se vor asigura in acelasi pret sisteme de dozare (pompe dozimetrice /recipiente pentru dozare)

Analiza comparativă: Va avea în vedere prețul unui litru de soluție de lucru, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din avizul sanitar la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = (B/C)*0.1	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta într-un recipient/ ambalaj g(ml)	Concentratia utilizata pentru spectru de actiune solicitat (conform document, pagina, aliniat) g (ml) %	Numar litri solutie ce se poate obtine din cantitatea unui recipient/ ambalaj litri solutie	Pret pe litru solutie la concentratia necesara RON/litru solutie



LOT 2. DEZINFECTANT RAPID PE BAZA DE ALCOOLI PENTRU SUPRAFETE SI APARATURA MEDICALA

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia rapida a suprafetelor				
2	Substante 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, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreeți de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012) - documentele se prezintă în copie legalizată și traduse în limba română				
3	Sa fie încadrat în Grupa principală I, Tip de produs 2 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG 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, cu modificările și completările ulterioare				
4	Activitate antimicrobiană și standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727				
	b) Fungicid/levuricid: SR EN 13624				
	c) Bactericid/ fungicid: SR EN 13697				
	d) Levuricid: SR EN 13624				
	e) Micobactericid: SR EN 14348				
	f) Virucid SR EN 14476				
	sau testări efectuate după metode echivalente pe baza cărora s-a emis avizul de la Comisia Națională pentru Produse Biocide				
5	Timpu necesar de acțiune menționat în avizul emis de Comisia Națională a Produselor Biocide de maxim 5 minute.				
6	Să nu conțină aldehide, fenoli, clor.				
7	Sa conțină alcool în concentrație de minim 60%.				
8	Să poată fi utilizat pentru suprafețe mici din spital, cabinete medicale, obiecte de inventar din diferite materiale (otel inoxidabil, plastic, cauciuc, sticlă, lemn vopsit, pal melaminat), precum și în secții cu risc înalt.				
9	Sa fie soluție gata preparată.				
10	Să fie utilizat prin pulverizare.				
11	Sa nu necesite utilizarea lui în încăperi cu ventilație specială.				
12	Să nu necesite clătire.				
13	Sa nu lase urme după uscare, sa nu pateze, sa nu albeasca suprafețele.				
14	Sa prezinte toxicitate redusă în soluția gata de utilizare, să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale pentru personal și pacienți.				
15	Sa nu prezinte miros dezagrabil în timpul aplicării.				
16	Conform fișei de securitate produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.				
17	Sa nu fie inactivat de diferite substanțe sau condiții de mediu.				
18	Să prezinte ușurință în aplicare și stocare.				
19	Sa fie stabil în timp.				

20	Să fie biodegradabil în acord cu cerințele de mediu.				
21	Să prezinte un termen de garanție în ambalajul original de minim 3 ani de la data livrării.				
22	Sa prezinte marcaj european de conformitate CE				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid incadrate in grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare în unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice. Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din			

	18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor; - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
8	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.			
9	Certificat ISO 9001 pentru producator.			

Forma de conditionare : lichid

Modul de ambalare : recipient de maximum 1 litru prevazut cu pulverizator

Conditii de livrare : maxim 48 ore de la comanda autoritatii contractante

Analiza comparativa La depunerea ofertei se va prezenta prețul pentru cantitatea de soluție (doza de aplicare in ml) utilizată pe metrul pătrat, pentru timpul de actiune de maxim 5 minute, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din avizul sanitar la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = B/C	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj ml	cantitatea de soluție (doza de aplicare în ml) utilizată pe metrul pătrat, pentru timpul de actiune de maxim 5 minute (conform document, pagina, aliniat) ml/m2	Suprafata (m2) ce se poate dezinfecta cu cantitatea unui recipient/ ambalaj m2	Pret cantitate necesara dezinfectiei pe suprafata de 1m2 RON/m2



LOT 3. DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL INALT PENTRU SUPRAFETE SI DISPOZITIVE MEDICALE

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea si dezinfectia de nivel inalt a suprafetelor si a dispozitivelor medicale.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727(2,1), timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 5$ (actiune si pe MRSA)				
	b) Bactericid/fungicid: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere $\lg \geq 4,0$ pentru activitate bactericida. Fungicida reducere $\lg \geq 3$.				
	c) Levuricid: SR EN 13624 (Candida Albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$. Fungicid: SR EN 13624 (Candida Albicans + Aspergillus brasiliensis) (2,1) timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	d) Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	e) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	f) Sporucid, SR EN 13704, inclusiv Cl. Difficile timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\lg \geq 3,0$.				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Timpul necesar de actiune mentionat in avizul emis de Comisia Nationala a Produselor Biocide de maxim 5 minute.				
5	Să nu conțină aldehyde, clor, iod, alcool.				
6	Substanta activa principala sa actioneze prin oxidare celulara.				
7	Să prezinte simultan acțiune detergentă și dezinfectantă. Să poată fi utilizat pentru curățare și dezinfecție într-o singură etapă.				
8	Sa fie compatibil cu materialele pe care se va utiliza : pavimente din orice tip de material (gresie, ciment, mozaic, linoleum); pereti (vopsiti, faiantati) ; tocarie ; mobilier ; obiecte din : material cromat sau nichelat, inox, material plastic, cauciuc, sticla, lemn, material ceramic, etc.				
9	Sa nu necesite utilizarea lui in incaperi cu ventilatie speciala.				
10	Sa prezinte toxicitate redusa in solutia gata de utilizare, să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale pentru personal si pacienti.				
11	Sa nu prezinte miros dezagreabil in timpul aplicarii.				
12	Conform fișei de securitate produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.				
13	Sa nu fie inactivat de diferite substante sau conditii de mediu.				
14	Sa prezinte usurinta in aplicare si stocare.				

15	Sa nu lase reziduuri pe suprafete sau echipamente.				
16	Sa fie stabil in timp.				
17	Sa fie biodegradabil in acord cu cerintele de mediu.				
18	Sa prezinte un termen de garantie in ambalajul original de minimum un an din momentul livrării.				
19	Sa prezinte marcaj european de conformitate CE.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid încadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: - denumirea comerciala; - tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; - domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); - forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; - compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si			



	restrictionarea substantelor 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.			
7	Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de condiționare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - 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, detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcăminte și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor; - 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.			
8	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.			
9	Certificat ISO 9001 pentru producător.			

Forma de condiționare : lichid pulverizabil gata de utilizare.

Modul de ambalare : recipient de maximum 1 litru prevăzut cu pulverizator.

Condiții de livrare : maxim 48 ore de la comanda autorității contractante.

Analiza comparativă va avea în vedere prețul unui litru de soluție, în condițiile respectării cerințelor obligatorii menționate la " Caracteristici tehnice ".

A	B	C = A/B
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea conținută într-un recipient/ ambalaj l	Pret pe litru soluție. RON/l

LOT 4 DEZINFECTANT CLORIGEN

Denumire produs

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia suprafetelor.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat. Substanta activa: diclorizocianurat de sodiu.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 si 4, conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 5$. SR EN 1276, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 5$. SR EN 13697, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	b) Fungicid: SR EN 13624, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$. SR EN 1650, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$. SR EN 13697, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 3$.				
	c) Levuricid: SR EN 13624 (Candida Albicans), timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	d) Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$				
	e) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$				
	f) Sporucid: SR EN 13704, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 3$				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Să poată fi utilizat pentru: dezinfecția generală a suprafețelor (inclusiv a celor pe care se procesează alimente) și obiectelor contaminate: -Pereți; -Pavimente; -Obiecte de inventar, echipamente; -Grupuri sanitare, canalizari; -Lavete, mopuri; -Tetine, biberoane, vesela din bucatarie si oficii, suprafete care vin in contact cu alimentele.				
6	Sa actioneze si in prezenta materiilor organice.				
7	Să prezinte ușurință în preparare, utilizare și stocare.				



8	Să prezinte un termen de garanție în ambalaj original, nedeșfacut, de minim 2 ani de la data livrării.				
9	Forma de prezentare tablete efervescente cu eliberare de 1, 5 g Clor activ per tabletă.				
10	Ambalajul de prezentare sa fie etans, sa asigure stabilitatea si integritatea tabletelor in conditii de transport si depozitare.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid încadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			



5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecărei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepartarea alimentelor si hranei; - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
8	Certificat ISO 9001 pentru producator.			

Forma de condiționare: tablete eliberatoare a 1,5 g clor activ/ tabletă.

Modul de ambalare: Recipiente care să conțină maximum 300 tablete.

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul pe 1 tableta ce elibereaza 1.5g Clor active.

A	B	C = A/B
Pret pe cantitatea unui recipient/ cutie. RON	Numar tablete ce elibereaza 1,5 g clor activ dintr-un recipient/cutie. nr. tablete	Pret pe tableta ce elibereaza 1,5 g Clor activ RON/tableta



LOT 5 DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PENTRU DEZINFECȚIA PRIN PULVERIZARE A INCAPERILOR PE BAZA DE PEROXID DE HIDROGEN

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia incaperilor prin pulverizare				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat. Substanta activa principala: peroxid de hidrogen.				
3	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de actiune ≤ 60 minute, reducere lg ≥ 5				
	b) Bactericid/fungicid: SR EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min. , reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitate bactericida. Fungicida reducere lg ≥ 3 .				
	c) Levuricid: SR EN 13624 (Candida Albicans) (2,1), timp de contact ≤ 60 minute, reducere log ≥ 4 .				
	d) Fungicid: SR EN 13624 (Candida Albicans + Aspergillus brasiliensis) (2,1) timp de contact ≤ 60 minute, reducere log ≥ 4 .				
	e) Micobactericid: SR EN 14348, timp de actiune ≤ 60 minute reducere log ≥ 4 .				
	f) Virucid: SR EN 14476, timp de actiune ≤ 60 minute reducere log ≥ 4 .				
	g) Sporucid: SR EN 13704 , inclusiv Cl. Difficile, reducere log ≥ 3 .				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
4	Să nu conțină aldehyde.				
5	Să poată fi utilizat pentru dezinfecție prin pulverizarea unei cețe uscate în spațiile cu risc înalt: săli de operație, săli de pansamente, săli de tratamente, secție A.T.I..				
6	Să prezinte ușurință în aplicare și stocare.				
7	Timp de dezinfecție maximum 60 minute pentru spectrul de activitate mentionat.				
8	Sa nu fie coroziv.				
9	Sa nu lase reziduuri dupa aplicare, sa nu creasca umiditatea in spatiile tratate.				
10	Să nu necesite aerisire dupa aplicare;				
11	Sa fie biodegradabil in acord cu cerintele de mediu.				
12	Concentratia de peroxid de hidrogen sa fie de cel putin 6%.				
13	Să fie compatibil pentru utilizarea impreuna cu dispozitivele medicale de dezinfectie automata a incaperilor prin pulverizarea unei cețe uscate.				
14	Necesarul de 1 dispozitiv destinat dezinfectiei automate a incaperilor prin pulverizarea unei cețe uscate va fi asigurat de furnizor prin punerea la dispozitia spitalului cu titlu gratuit de utilizare pe perioada de desfășurare a contractului pentru soluția dezinfectantă respectivă.				
15	La deschiderea ofertelor se va prezenta pentru testare un dispozitiv destinat dezinfectiei automate a incaperilor prin pulverizarea unei cețe uscate. Toate cheltuielile legate de				



	menținerea în stare de funcționare a dispozitivului (piese schimb, service, autorizații, s.a.) cad în sarcina ofertantului. În situația în care se defectează, ofertantul se obligă să procedeze la repararea acestuia sau la înlocuirea cu unul în stare de funcționare în termen de 5 zile lucrătoare de la anunțarea în scris a defectiunii.				
16	Să prezinte un termen de garanție în ambalaj original minim 1 an de la data livrării.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid incadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare în unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a			



	Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor; - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
8	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.			
9	Certificat ISO 9001 pentru producator.			

Forma de condiționare: Lichidă.

Modul de ambalare: Recipiente de maxim 1 litru substanță gata de utilizare sigilate.

Condiții de livrare: Se vor asigura în același preț punerea la dispozitia spitalului cu titlu gratuit de utilizare pe perioada de desfășurare a contractului a unui dispozitiv destinat dezinfectiei automate a aerului prin pulverizarea unei cete uscate.

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta prețul soluției de lucru pe un metru cub pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din documentatia depusa la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune care îndeplinesc spectrul de acțiune solicitat (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = B/C	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj ml	cantitatea de soluție (doza de aplicare în ml) utilizată pe metrul cub ml/m3	Volumul de aer din incapere (m3) ce se poate dezinfecta cu cantitatea unui recipient/ ambalaj m3	Pret cantitate necesara dezinfectiei pe volumul de aer de 1m3 RON/m3

LOT 6. DETERGENT UNIVERSAL CONCENTRAT PENTRU TOATE TIPURILE DE SUPRAFETE

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea suprafetelor				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa poata fi utilizat pentru toate tipurile de suprafete lavabile: - pardoseli - pereti - grupuri sanitare: chiuvete si picuratoare - elemente de mobilier din material lavabil. Sa poata fi utilizat si in zonele de preparare a mancarii – inclusiv pentru spalatul vaselor.				
4	Sa contina substante speciale de emulgare a grasimilor pentru o indepartare eficienta a acestora.				
5	Sa aiba pH neutru in concentrat.				
6	Să prezinte ușurință la preparare, aplicare și stocare				
7	Sa nu fie iritant pentru piele.				
8	Produsul sa fie usor biodegradabil, in proportie cat mai mare, conform cerintelor de mediu.				
9	Să prezinte termen de garanție în ambalajul original de minim 2 ani de la data achiziției				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba romana.			
3	Certificat de calitate si conformitate al produsului.			
4	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si 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.			
5	Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de condiționare; - utilizările pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare;; - 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 și a ambalajului său; - numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare; - informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei. - indicația de folosire în unitățile sanitare cu data valabilității.			
6	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Forma de condiționare: Lichidă.

Modul de ambalare: Recipiente de maxim 10 litri cu substanță concentrată.

Condiții de livrare: Se vor asigura în același preț sisteme de dozare: pompe dozimetrice sau recipiente de dozare.

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul unui litru de soluție de lucru, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din documentația depusă la care se găsesc concentrațiile necesare a fi utilizate pentru eficiența maximă a curățării pe toate tipurile de suprafețe precizate la punctul 1 (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = B/C	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj g(ml)	Concentratia utilizata (conform document, pagina, aliniat) g (ml) /litru	Numar litri solutie ce se poate obtine din cantitatea unui recipient/ ambalaj litri solutie	Pret pe litru solutie la concentratia necesara RON/litru solutie

LOT 7. DETERGENT-DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL INALT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea si dezinfectia de nivel inalt a instrumentarului medical				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2, conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 5$.				
	b) Bactericid: SR EN 14561, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 5$				
	c) Bactericid/fungicid: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min. , reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitate bactericida. Fungicida reducere lg ≥ 3 .				
	d) Levuricid sau Fungicid: SR EN 13624, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	e) Levuricid sau Fungicid: SR EN 14562, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$				
	f) Micobactericid sau tuberculocid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$				
	g) Micobactericid sau tuberculocid: SR EN 14563, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$				
	h) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$				
	i) Sporucid, SR EN 13704, inclusiv Cl. Difficile, timp de contact ≤ 15 minute, , reducere $\log \geq 3$.				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Substanta activa principala sa actioneze prin oxidare celulara. Fara toxicitate pentru utilizator.				
6	Sa nu contina aldehide, clor, iod, alcooli, compusi cuaternari de amoniu.				
7	Sa prezinte simultan actiune detergenta si dezinfectanta.				
8	Să aibă compatibilitate cu: oțel inoxidabil, plastic rigid, cauciuc, silicon, latex, materiale sintetice, endoscoape, echipament de anestezie, sticla acrilica.				
9	Să prezinte ușurință în preparare, utilizare și stocare. Sa poata fi utilizat cu apa de orice duritate, la orice temperatura.				
10	Sa nu fie influentat de lumina si caldura, sa nu necesite conditii speciale de preparare legat de temperatura si duritatea apei.				

11	Să efectueze o dezinfectie de nivel înalt. Dezinfectia să se realizeze prin imersie.				
12	Solutia de lucru sa poata fi utilizata in proceduri manuale si in bai cu ultrasunete.				
13	Să nu coaguleze proteinele pe instrument;				
14	Conform fisei de securitate produsul sa nu fie catalogat ca produs coroziv.				
15	Să prezinte termen de garanție în ambalajul original de minim 2 ani de la data livrării.				
16	Sa prezinte marcaj european de conformitate CE.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	a) Pentru dezinfectantii inregistrati ca biocid : i. Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. ii. Produsele inregistrate ca biocid incadrate in grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor, conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica. iii. Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
2	Fisa tehnica a produsului dezinfectant, originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.			
3	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
4	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea			



	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.			
5	Eticheta, cu text în limba română , care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de conditionare; - utilizările pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile 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 și a ambalajului sau, inclusiv o interdicție de re folosire a ambalajului pentru produsele 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; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcăminte și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor; - 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.			
6	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.			

Modul de ambalare: Recipiente de maxim 2 litri/2 kg cu substanță concentrată.

Condiții de livrare: Se vor asigura în același preț sisteme de dozare (pompe dozimetrice sau recipiente pentru dozare)

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul unui litru de soluție de lucru, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din documentația depusă la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune care îndeplinesc spectrul de acțiune solicitat (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	$D = (B/C) \cdot 0.1$	$E = A/D$
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea conținută într-un recipient/ ambalaj g(ml)	Concentrația utilizată pentru spectru de acțiune solicitat, timpul de acțiune de maxim 15 min (conform document, pagina, aliniat) g (ml) %	Număr litri soluție ce se poate obține din cantitatea unui recipient/ ambalaj litri soluție	Pret pe litru soluție la concentrația necesară RON/litru soluție de lucru



LOT 8. DETERGENT- DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL MEDIU PENTRU PREDEZINFECTIA INSTRUMENTARULUI MEDICAL

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea si dezinfectia de nivel mediu a instrumentarului medical				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2, conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 5$.				
	b) Bactericid: SR EN 14561, timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 5$				
	c) Levuricid; SR EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	d) Levuricid; SR EN 14562 (Candida albicans), timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$				
	e) Fungicid: SR EN 13624 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis), timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	f) Fungicid: SR EN 14562 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis), timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$				
	g) Micobactericid sau tuberculocid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$				
	h) Micobactericid sau tuberculocid: SR EN 13563, timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$				
	i) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 30 minute, reducere $\log \geq 4$				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Sa nu contina aldehide.				
6	Să prezinte stabilitate de durată a soluției de lucru.				
7	Să poată fi utilizat pentru curățare și dezinfecție într-o singură etapă; să prezinte simultan acțiune dezinfectantă și detergentă.				
8	Sa prezinte testare pentru confirmarea proprietatii detergente.				
9	Să aibă compatibilitate cu: oțel inoxidabil, plastic rigid, cauciuc, silicon, latex, materiale sintetice, endoscoape, echipament de anestezie.				
10	Să prezinte ușurință în preparare, utilizare și stocare.				
11	Să efectueze o dezinfecție de nivel mediu. Dezinfecția să se realizeze prin imersie.				
12	Solutia de lucru sa poata fi utilizata in proceduri manuale si in bai cu ultrasunete.				
13	Să conțină inhibitori de coroziune, pentru evitarea corodării				



	instrumentelor la utilizari repetate.				
14	Să prezinte termen de garanție în ambalajul original de minim 2 ani de la data livrării.				
15	Sa prezinte marcaj european de conformitate CE.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	a) Pentru dezinfectantii inregistrati ca biocid : i. Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. ii. Produsele inregistrate ca biocid incadrate in grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor, conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica. iii. Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
1	b) Pentru dezinfectantii inregistrati ca dispozitiv medical: i. certificatul de marcaj CE, cu incadrarea în categoria de dispozitiv medical clasa IIA, în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusa prin Hotararea Guvernului nr. 54/2009 privind conditiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale, cu modificarile ulterioare. ii. Recomandarile producatorului cu privire la eficacitatea produsului si indicatiile de utilizare.			
2	Fisa tehnica a produsului dezinfectant, originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: - denumirea comerciala; - indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); - forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; - compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.			
3	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
4	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea			

	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.			
5	Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de conditionare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - 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 îmbrăcăminte 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.			
6	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.			

Modul de ambalare: Recipiente de maxim 2 litri/2 kg cu substanță concentrată.

Condiții de livrare: Se vor asigura în același preț sisteme de dozare (pompe dozimetrice sau recipiente pentru dozare).

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul unui litru de soluție de lucru, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din documentația depusă la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune care îndeplinesc spectrul de acțiune solicitat la „Specificații tehnice obligatorii”, punctul 1, respectiv pentru dezinfecție de nivel înalt, în 30 minute. (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = (B/C)*0.1	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj g(ml)	Concentratia utilizata pentru spectru de actiune solicitat, timpul de actiune de maxim 30 min (conform document, pagina, aliniat) g (ml) %	Numar litri solutie ce se poate obtine din cantitatea unui recipient/ ambalaj litri solutie	Pret pe litru solutie la concentratia necesara RON/litru solutie de lucru

LOT 9. DETERGENT - DEZINFECTANT DE NIVEL INALT PENTRU DISPOZITIVELE MEDICALE REUTILIZABILE, DESTINATE MANEVRILOR INVAZIVE, CARE NU SUPOARTA AUTOCLAVAREA

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: curatarea si dezinfectia de nivel inalt a instrumentarului medical si dispozitivelor medicale destinate manevrelor invazive, care nu suporta autoclavarea Să fie compatibil cu aparatura de endoscopie Fujinon din dotarea unitatii, sonda de ecografie transesofagiana.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥5.				
	b) Bactericid: SR EN 14561, timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥5				
	c) Levuricid; SR EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤ 30 minute, reducere log≥4.				
	d) Levuricid; SR EN 14562 (Candida albicans), timp de contact ≤ 30 minute, reducere log≥4				
	e) Fungicid: SR EN 13624 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis), timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥4.				
	f) Fungicid: SR EN 14562 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis) timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥4				
	g) Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥4				
	h) Micobactericid: SR EN 13563, timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥4				
	i) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 5 minute, reducere log≥4				
	j) Sporucid SR EN 13704, timp de contact ≤ 5 minute				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
4	Sa nu contina aldehide, alcool, clor.				
5	Să poată fi utilizat simultan pentru curatarea si dezinfectia de nivel inalt prin imersie a dispozitivelor medicale termosensibile (endoscoape, sonda de ecografie transesofagiana, echipament de anestezie si accesoriile acestora) care nu pot fi autoclavate.				
6	Să prezinte ușurință aplicare și stocare. Sa nu fie influentat de lumina si caldura, sa nu necesite conditii speciale de preparare referitor la temperatura si duritatea apei.				
7	Sa nu necesite activatori.				
8	In cazul solutiilor valabile mai mult de 48 de ore, pentru acoperirea numarului de cicluri recomandate sa includa				

	benzi indicatoare pentru verificarea eficienței soluției.				
9	Să conțină inhibitori de coroziune, pentru evitarea corodării instrumentarului la utilizări repetate.				
10	Soluția de lucru să fie stabilă și activă în timp (să nu fie influențată de lumină sau căldură).				
11	Să fie biodegradabil în acord cu cerințele de mediu.				
12	Să prezinte un termen de garanție în ambalajul original de minim 1 an de la data achiziției.				
13	Să fie testat și validat pe endoscopul Fujinon din dotarea unității.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observații
1.	a) Pentru dezinfectanții înregistrați ca biocid : i. Avizul emis de Comisia Națională pentru Produse Biocide , 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 autorizatie 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.			
2	ii. Produsele înregistrate ca biocid încadrate în grupa principală 1: Dezinfectanți, TP 1 și TP 2 cu indicație de utilizare în unități sanitare trebuie să prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentației privind evaluarea și demonstrarea eficacității produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientări tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanți cu modificările și completările ulterioare afișate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe etichetă și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Națională pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid să nu facă parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 și TP2 de pe site-ul oficial al Institutului Național de Sănătate Publică.			
3	Indicația de utilizare în unități sanitare și data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa 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 fisa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
5	Eticheta, cu text în limba română , care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de condiționare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform			

	conditiilor prevazute în aviz/autorizație, exprimate în unitati metrice; • detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; • instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de refolosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; • numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; • perioada de timp necesara pentru efectul biocid, detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor; • categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; • informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
6	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.			

Forma de conditionare: lichida

Modul de ambalare: Flacon de maxim 5litri cu substanță concentrată sau solutie gata preparata.

Condiții de livrare: Pentru produsele care trebuie dozate se vor asigura în același preț sisteme de dozare (daca e cazul) .

Pentru produsele valabile mai mult de 48 de ore se vor asigura in acelasi pret si benzi indicatoare pentru verificarea eficientei solutiei, in cantitate suficienta pentru numarul de cicluri recomandate.

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta prețul pentru un litru de soluție de lucru pe zi, pe care ofertantul o va preciza indicând pagina și aliniatul din testările depuse ca și documentație tehnică, la care se găsesc concentrațiile și timpul de acțiune care îndeplinesc spectrul de acțiune solicitat și dovada timpului de valabilitate al soluției de lucru ofertate (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C	D = (B/C)*0.1	E = A/D	F	G=E/F
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj g(ml)	Concentratia utilizata pentru spectru de actiune solicitat, timpul de actiune de maxim 5 min (conform document, pagina, aliniat) g (ml) %	Numar litri solutie ce se poate obtine din cantitatea unui recipient/ ambalaj litri solutie	Pret pe litru solutie la concentratia necesara RON/litru solutie de lucru	Numar zile valabilitate solutie (*maxim 7 zile)	Pret pe litru solutie la concentratia necesara/zi RON/litru solutie de lucru/zi

***Nota.** Nu se va considera la numarul de zile de valabilitate solutie un numar mai mare de 7 zile – timpul estimat in care se efectueaza numarul maxim de 30 cicluri permis, conform Ord. MS 961/2016.



LOT 10. DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL SCAZUT PENTRU DEZINFECTIA TRANSDUCTOARELOR DE ECOGRAFIE – ambalat in flacon cu pulverizator

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia de nivel scazut a transductoarelor de ecografie.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericid: EN 13727, timp de contact ≤ 1 minut				
	-Levuricid: EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤ 1 minut - Bactericid/fungicid: SR EN 13697 timp de contact ≤ 1 minut -Fungicid/levuricid:SR EN 13624(Candida albicans + Aspergillus niger), timp de contact ≤ 1 minut				
	-Virucid pentru virusuri incapsulate: HIV, HBV, HCV, timp de contact ≤ 1 minut				
4	Să poată fi utilizat pentru dezinfectia rapida a suprafetelor sensibile la alcoolii (sticla acrilica, transductor de ultrasunete)				
5	Sa fie conditionat sub forma lichida, gata de utilizare, de aplicat prin pulverizare.				
6	Sa nu contina alcool.				
7	Sa fie pe baza de compusi cuaternari de amoniu sau echivalent.				
8	Să prezinte ușurință în aplicare și stocare.				



9	Să prezinte termen de garanție în ambalajul original de minim 1 an de la data livrării.				
10	Să prezinte marcaj european de conformitate CE.				

Nr. Crt.	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	a) Pentru dezinfectantii inregistrati ca biocid : i. Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarării Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. ii. Produsele inregistrate ca biocid incadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor, conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica. iii. Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului). b) Pentru dezinfectantii inregistrati ca dispozitiv medical: i. Certificatul de marcaj CE, cu incadrarea în categoria de dispozitiv medical clasa IIA, în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusa prin Hotararea Guvernului nr. 54/2009 privind conditiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale, cu modificarile ulterioare.			

	ii. Recomandarile producatorului cu privire la eficacitatea produsului si indicatiile de utilizare.			
2	Fisa tehnica a produsului dezinfectant , originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.			
3	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
4	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
5	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: • identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; • forma de conditionare; • utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; • indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; • detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; • instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg;			

	• numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare; • perioada de timp necesară pentru efectul biocid; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcăminte și echipamentele de protecție ale personalului; • 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.			
6	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.			

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul unui litru de soluție (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C = A/B
Pret pe recipient RON	Volum soluție conținut de 1 recipient <i>litru</i>	Pret pe cantitatea unui litru de soluție RON/litru

LOT 11. DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL SCAZUT PENTRU DEZINFECTIA TRANSDUCTOARELOR DE ECOGRAFIE – servetele impregnate cu dezinfectant

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia de nivel scazut a transductoarelor de ecografie.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericid: EN 13727, timp de contact ≤ 1 minut.				
	-Levuricid: EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤ 1 minut - Bactericid/fungicid: SR EN 13697 timp de contact ≤ 1 minut -Fungicid/levuricid:SR EN 13624(Candida albicans + Aspergillus niger), timp de contact ≤ 1 minut				
	-Virucid pentru virusuri incapsulate: HIV, HBV, HCV, timp de contact ≤ 1 minut.				
4	Să poată fi utilizat pentru dezinfectia rapida a suprafetelor sensibile la alcoolii (sticla acrilica, transductor de ultrasunete)				
5	Sa fie conditionat sub forma de servetele impregnate cu dezinfectant.				
6	Sa nu contina alcool.				

7	Sa fie pe baza de compusi cuaternari de amoniu sau echivalent.				
8	Să prezinte ușurință în aplicare și stocare.				
9	Să prezinte termen de garanție în ambalajul original de minim 1 an de la data achiziționării.				
10	Să prezinte marcaj european de conformitate CE.				

Nr. Crt.	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	a) Pentru dezinfectantii inregistrati ca biocid : i. Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. ii. Produsele inregistrate ca biocid incadrate in grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare in unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor, conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica. iii. Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului). b) Pentru dezinfectantii inregistrati ca dispozitiv medical:			



	i. Certificatul de marcaj CE, cu încadrarea în categoria de dispozitiv medical clasa IIA, în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusă prin Hotărârea Guvernului nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale, cu modificările ulterioare. ii. Recomandarile producătorului cu privire la eficacitatea produsului și indicațiile de utilizare.			
2	Fisa tehnică a produsului dezinfectant, originală și/sau tradusă autorizat în limba română, cu următoarele informații: - denumirea comercială; - 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, 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.			
3	Certificat de calitate și conformitate al produsului (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
4	Fisa 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 fisa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
5	Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de condiționare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - 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 sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; • instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de refolosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; • numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; • perioada de timp necesara pentru efectul biocid; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului; • categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; • informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
6	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.			

Analiza comparativă: va avea în vedere prețul unui servetel (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

A	B	C = A/B
Pret pe cutie	Numar servetele continute de o cutie	Pret pe servetel
RON	Nr. servetele	RON/servetel

LOT 12. ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ A MÂINILOR PRIN FRECARĂ cu ingrediente de protecția pielii

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor prin frecare				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 1 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericida: SR EN 1500, timp de contact ≤30 secunde				
	-Levuricida : SR EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤30 secunde, reductie lg ≥ 4,0				
	-Bactericida: SR EN 13727, inclusiv MRSA, timp de contact ≤30 secunde, reductie lg ≥ 5,0 -Bactericid: SR EN 12791, timp de contact intre 1min. si 5 min..				

	-Virucida – pe virusuri capsulate, timp de contact ≤30 secunde - Virucida complet: SR EN 14476 - Adenovirus, Norovirus, timp de contact ≤ 30 secunde, reducere lg ≥ 4,0 -Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤30 secunde				
5	Sa fie pe baza de alcool, cu continut de alcool de minim 70%.				
6	Să fie bine tolerat de piele, sa nu produca iritatii la utilizare frecventă;				
7	Sa contina ingrediente pentru protectia pielii. Sa fie mentionate ingredientele destinate protectiei pielii.				
8	Sa nu contina iod.				
9	Sa nu contina coloranti sau parfum.				
10	Sa poata fi utilizat în absenta apei.				
11	Să fie biodegradabil în acord cu cerințele de mediu.				
12	Ambalare în flacon de maxim 1 litru cu pompă dozatoare;				
13	Un necesar de 50 dozatoare de perete destinate dezinfectiei igienice si chirurgicale a mainilor, cu posibilitatea de actionare cu cotul sau cu senzor, cu posibilitatea reglarii dozei, cu sistem de protectie impotriva contaminarii sau a evaporarii, compatibil cu recipientul produsului dezinfectant furnizat, va fi asigurat de furnizor cu titlu de gratuitate.				
14	Valabilitatea produsului sa fie de minim 1 an de la livrare.				

Nr. Crt.	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele înregistrate ca biocid încadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea			



	eficacitatii produselor, conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice. Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului, întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii:			

	- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de conditionare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile 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; - 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.			
8	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.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va lua în considerare prețul/litru de produs.

A	B	C = A/B
Pret pe cantitatea unui recipient/ambalaj	Cantitatea conținută într-un recipient/ ambalaj	Pret pe ml soluție.
RON	I	RON/I



LOT 14. SAPUN ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA CHIRURGICALĂ A MÂINILOR PRIN SPĂLARE PE BAZA DE CLORHEXIDINA

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia chirurgicala a mainilor prin spalare				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 1 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente pe baza carora a fost emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericida: SR EN 12791(flora normala a pielii) – atat pentru efectul imediat cat si pentru efectul prelungit, de 3 ore), timp de contact ≤ 90 secunde				
	-Bactericida: SR EN 13727, inclusiv MRSA, timp de contact ≤60 secunde, reducere lg ≥ 3,0				
	-Levuricid: SR EN 13624 (Candida albicans), timp de contact intre 30 sec. si 1 min. reductive lg, ≥2,0.				
	-Virucida – pe virusuri capsulate, timp de contact ≤30 secunde				
	- Virucida complet: SR EN 14476 - Adenovirus, Norovirus, timp de contact ≤ 30 secunde, reducere lg ≥ 4,0				
5	-Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤30 secunde				
6	Sa aiba efect remanent pentru un timp cat mai indelungat.				
7	Timp de contact - maxim 3 minute pentru dezinfectie chirurgicala.				
8	Sa fie inodor sau cu miros placut.				
9	Sa aiba continut de clorhexidina minim 4%.				
10	Sa nu contina iod.				
11	Ambalare în flacon de maxim 1 litru cu pompă dozatoare.				
12	Valabilitatea produsului sa fie de minim 1 an de la livrare.				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 ,			



	cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate sau o formă de autorizatie 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.			
2	Produsele înregistrate ca biocid încadrate în grupa principală 1: Dezinfectanți, TP 1 și TP 2 cu indicație de utilizare în unități sanitare trebuie să prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentației privind evaluarea și demonstrarea eficacității produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientări tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanți cu modificările și completările ulterioare afișate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe etichetă și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Națională pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid să nu facă parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 și TP2 de pe site-ul oficial al Institutului Național de Sănătate Publică.			
3	Indicația de utilizare în unități sanitare și data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnică a produsului originală și/sau 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, 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 (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate și conformitate al produsului (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmită conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 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 fisa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fișei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba română , care să cuprindă următoarele informații: - identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice; - forma de condiționare; - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - 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 refolosire 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; • 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.			
--	---	--	--	--

Analiza comparativă: : La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe cantitatea de soluție necesară pentru o procedură de dezinfectie chirurgicală a mâinilor prin spălare, indicată în documentația tehnică depusă, la care produsul acționează pe spectrul de acțiune solicitat în timp de maxim 3 minute.* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor). Ofertantul va preciza documentul, pagina și aliniatul din documentația depusă în care se regăsesc indicate cantitatea și timpul de acțiune necesare dezinfectiei chirurgicale a mâinilor prin spălare.

A	B	C	D = B/C	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj ml	Cantitatea necesara pentru o procedura de dezinfectie chirurgicala prin spalare (conform document, pagina, aliniat) ml/procedura	Numar proceduri de dezinfectie chirurgicala prin spalare ce se pot efectua din cantitatea unui recipient/ ambalaj nr. proceduri	Pret pe o procedura de dezinfectie chirurgicala prin spalare RON/procedura

LOT 15. SAPUN ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECȚIA CHIRURGICALĂ A MÂINILOR PRIN SPĂLARE FARA CLORHEXIDINA

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/ pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia chirurgicala a mainilor prin spalare				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie încadrat in Grupa principala I, Tip de produs 1 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Spectrul de acțiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente pe baza carora a fost emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericida: SR EN 12791(flora normala a pielii) – atat pentru efectul imediat cat si pentru efectul prelungit, de 3 ore), timp de contact ≤ 90 secunde				
	-Bactericida: SR EN 13727, inclusiv MRSA, timp de contact ≤60 secunde, reducere lg ≥ 3,0				
	-Virucida – pe virusuri capsulate, timp de contact ≤30 secunde - Virucida complet: SR EN 14476 - Adenovirus, Norovirus, timp de contact ≤ 30 secunde, reducere lg ≥ 4,0				

5	-Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤30 secunde				
6	Sa aiba efect remanent pentru un timp cat mai indelungat.				
7	Timp de contact - maxim 5 minute pentru dezinfectie chirurgicala.				
8	Sa fie inodor sau cu miros placut.				
9	Sa nu aiba continut de clorhexidina (indicat pentru persoanele cu sensibilitate la clorhexidina).				
10	Ambalare în flacon de maxim 1 litru cu pompă dozatoare.				
11	Valabilitatea produsului sa fie de minim 1 an de la livrare.				

Nr. Crt.	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid incadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare în unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii:			



	• denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice. Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: • identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; • forma de conditionare; • utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; • indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; • detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; • instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; • numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare;			

	• perioada de timp necesara pentru efectul biocid; • categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; • informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
--	--	--	--	--

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe cantitatea de solutie necesară pentru o procedura de dezinfectie chirurgicala a mâinilor prin spălare, indicată în documentatia tehnica depusa, la care produsul acționează pe spectrul de acțiune solicitat în timp de maxim 3 minute.* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor). Ofertantul va preciza documentul, pagina și aliniatul din documentatia depusa in care se regasesc indicate cantitatea si timpul de actiune necesare dezinfectiei chirurgicale a mainilor prin spalare.

A	B	C	D = B/C	E = A/D
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj RON	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj ml	Cantitatea necesara pentru o procedura de dezinfectie chirurgicala prin spalare (conform document, pagina, aliniat) ml/procedura	Numar proceduri de dezinfectie chirurgicala prin spalare ce se pot efectua din cantitatea unui recipient/ ambalaj nr. proceduri	Pret pe o procedura de dezinfectie chirurgicala prin spalare RON/procedura

LOT 16. SAPUN ANTISEPTIC PENTRU SPALAREA IGIENICA A MAINILOR si DECOLONIZAREA MRSA a pacientilor (decolonizarea intregului corp, inclusiv a parului)

Denumire produs:.....

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia igienica a mainilor prin spalare si decolonizarea in caz de MRSA (decolonizarea intregului corp, inclusiv a parului)				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 1 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente in baza carora a fost emis avizul Comisiei Nationale pentru Produse Biocide. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
	-Bactericida: SR EN 1499, timp de contact ≤ 30 secunde				
	-Bactericida: SR EN 13727, timp de contact ≤ 30 secunde, reductie lg ≥ 3				
	-Bactericida: SR EN 1276, timp de contact ≤ 30 secunde, reductie lg ≥ 3 - Bactericid: SR EN 12791 (Candida albicans), timp de contact intre 1min. si 5 min.				
	-Levuricida: SR EN 13624, timp de contact ≤ 30 secunde, reductie lg ≥ 2				
	-Virucida – pe virusuri capsulate, timp de contact ≤ 30 secunde - Virucida complet: SR EN 14476 - Adenovirus, Norovirus, timp de contact ≤ 30 secunde, reductie lg $\geq 4,0$				
5	-Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 30 secunde				
6	Sa prezinte timp de contact redus pentru dezinfectia igienica a mainilor prin spalare (maxim 30 secunde)				
7	Sa poata fi utilizat si pentru decolonizarea pielii (in maxim 60 secunde), pe intregul corp, inclusiv par.				
8	Sa prezinte remanenta de durata pe tegumente.				
9	Sa poata fi aplicat atat prin spalare cat si prin aplicare cu un servetel umed.				
10	Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice.				



11	Sa nu produca iritatii la utilizari repetate, sa fie precizat factorul de protectie tegumentara.				
12	Sa prezinte perioada de valabilitate/ stabilitate/ siguranta in timp impotriva contaminarii, din momentul deschiderii recipientului.				
13	Valabilitatea produsului sa fie de minim 2 ani de la livrare.				

Nr Cr	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind eficacitatea produselor , cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform Standardului european pentru dezinfectante chimice și antiseptice EN 14885:2015 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 910/2016. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitatile sanitare cu data de valabilitate (trei ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: - denumirea comerciala; - tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; - domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); - forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; - compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice.Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei			



	nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	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.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va lua in considerare pretul/litru de produs.

A	B	C = A/B
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj <i>RON</i>	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj <i>l</i>	Pret pe ml solutie. <i>RON/l</i>

LOT 23 Detergent pentru masini automate de spalat lenjeria de spital

Denumire produs/marca:.....

Ofertant:.....

	SPECIFICATIE	DA	NU	Document Pagina	Observatii
I.	Aplicatii:				
1	- pentru spalarea automata a: - lenjeriei de spital alba si colorata murdara necontaminata - lenjeriei de spital alba si colorata murdara contaminata				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
II.	Caracteristici:				
1	Sa fie un detergent profesional slab alcalin, cu pH de 10 - 11				
2	Sa fie special formulat pentru textile				
3	Detergentul sa fie sub forma de granule albe si colorate				
	Sa fie testat dermatologic, fapt ce trebuie sa rezulte din documentele ofertei tehnice				
4	Amabalarea sa se faca in saci de maxim 14 kg				
5	Continut in carbonat de sodiu				
6	Temperatura de curatare optima sa fie de 40-60°C pentru rufe colorate, 80-90°C pentru rufe albe				
7	Detergent cu spumare redusa pentru spalarea tesaturilor albe si colorate din bumbac, in ,fibre sintetice si artificiale in masini de spalat automate. - continutul de ioni tensioactivi (surfactanti) cationici si neionici sa fie mai mic de 5% - continutul de surfactanti anionici: 5-15% - sa contina enzime pentru indepartarea usoara a proteinelor, minim 1%.Sa contina subtilizina 1-5%. - sa contina lipaza si amilaza (sub 0.1%) - să aivă un conținut de substanțe active de minimum 11%. - să aivă o bună compatibilitate cu majoritatea țesăturilor - agent de inalbire pe baza de oxigen activ minim 15% - sa contina anticalcar - să aivă un spectru larg de acțiune - sa aiva un parfum placut				
8	Sa contina agenti de inhibare a coroziunii - să nu fie toxic; - să nu conțină aldehyde, clor, fenoli; - sa nu necesite neutralizare				
9	- sa fie testat si validat pe toate tipurile de masini automate inclusiv Lavamac din dotarea unitatii				
13	Greutatea specifica sa fie intre 1,3-1,4 g/cm ³				

14	Nivelul de dozaj recomandat sa fie de cel mult 30 g/kg rufe murdare				
15	Punctul de fierbere sa fie peste 100°C				
16	Sa fie usor solubil in apa				
17	Sa nu aibe proprietati explozive si oxidante				
18	Sa nu necesite conditii speciale de depozitare, la temperatura camerei				
19	Substanta din compozitie sa nu fie carcinogena				
20	Termen de valabilitate: minim 12 luni de la livrare				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna.			
2	Sa fie marca CE			
3	Etichetarea produsului sa se faca în conformitate cu Directiva de preparare a solutiilor periculoase 1999/45/EC			
4	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare,; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatare si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului si a ambalajului sau; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei. - indicatia de folosire în unitatile sanitare cu data valabilitatii.			
5	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va lua în considerare pretul/kg de produs.

A	B	C = A/B
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj <i>RON</i>	Cantitatea continuta intr-un recipient/ ambalaj <i>kg</i>	Pret pe kg <i>RON/kg</i>



LOT 25 Deteregent-dezinfectant lichid pentru grupuri sanitare

Denumire produs/marca:.....

Ofertant:.....

	SPECIFICATIE	DA	NU	Document Pagina	Observatii
I.	Aplicatii:				
1	- pentru curatarea si dezinfectarea - vaselor WC				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 , conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide,cu modificarile si completarile ulterioare				
II.	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
1	-Bactericid: EN 13727, timp de contact $\leq$ 1 minut.				
2	-Levuricid: EN 13624 (Candida albicans), timp de contact $\leq$ 1 minut - Bactericid/fungicid: SR EN 13697 timp de contact $\leq$ 1 minut -Fungicid/levuricid:SR EN 13624(Candida albicans + Aspergillus niger), timp de contact $\leq$ 1 minut				
3	-Virucid pentru virusuri incapsulate: HIV, HBV, HCV, timp de contact $\leq$ 1 minut.				

4	Amabalarea sa se faca sub forma de bidon de 5 litri, echivalent sau similar cu marca Domestos.				
5	Sa contina hipoclorit de sodiu.				
6	Sa contina parfum, sapun.				
7	- sa prezinte proprietati de inalbire - sa indeparteze eficient petele - sa contina surfactanti - sa prezinte efect biocid cu spectru larg - sa elimine mirosurile neplacute				
8	Sa contina agenti de inhibare a coroziunii - să nu fie toxic; - să nu conțină aldehyde, clor, fenoli; - sa nu necesite neutralizare				
17	Sa nu aibe proprietati explozive si oxidante				
18	Sa nu necesite conditii speciale de depozitare, la temperatura camerei				
19	Substanta din compozitie sa nu fie carcinogena				
20	Termen de valabilitate: minim 12 luni de la livrare				

Nr. Crt.	<u>Documente solicitate</u>	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna.			
2	Produsele inregistrate ca biocid incadrate in grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN			



	14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide, conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acestora (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Eticheta, cu text în limba română, care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare,; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului si a ambalajului sau; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei. - indicatia de folosire in unitatile sanitare cu data valabilitatii.			
5	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe litru de solutie gata de utilizare in conditiile indeplinirii tuturor cerintelor obligatorii* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

Pret pe cantitatea unui litru de solutie
RON



LOT 26 DETERGENT_DEZINFECTANT- Detartrant

Denumire produs/marca:.....

Ofertant:.....

	SPECIFICATIE	DA	NU	Document Pagina	Observatii
I.	Aplicatii:				
1	- pentru curatarea si indepartarea depunerilor de calcar si petelor de rugina de pe: - gresie, faianta, vase de toaleta				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
II.	Spectrul de actiune cu testari privind eficacitatea efectuate conform standardului SR EN 14885/ 2015, sau testari dupa metode echivalente. Eficacitate antimicrobiana solicitata:				
1	-Bactericid: EN 13727, timp de contact ≤ 1 minut.				
2	-Levuricid: EN 13624 (Candida albicans), timp de contact ≤ 1 minut - Bactericid/fungicid: SR EN 13697 timp de contact ≤ 1 minut -Fungicid/levuricid:SR EN 13624(Candida albicans + Aspergillus niger), timp de contact ≤ 1 minut				
3	-Virucid pentru virusuri incapsulate: HIV, HBV, HCV, timp de contact ≤ 1 minut.				
4	Amabalarea sa se faca in bidoane de maxim 5litri, echivalent sau similar cu marca Nufarul				
5	Compozitie: - surfactanti neionici minim 5% - acidclorhidric				
7	- diluabil in apa in orice proportie - efect stralucitor -parfum care sa elimine mirosurile neplacute - curata si dezinfecteaza - curata calcarul si murdaria de pe obiectele sanitare - biodegradabil				
8	Sa contina agenti de inhibare a coroziunii - să nu fie toxic;				

	- să nu conțină aldehyde, clor, fenoli; - sa nu necesite neutralizare				
17	Sa nu aibe proprietati explozive si oxidante				
18	Sa nu necesite conditii speciale de depozitare, la temperatura camerei				
19	Substanta din compozitie sa nu fie carcinogena				
20	Termen de valabilitate: minim 12 luni de la livrare				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna.			
2	Produsele înregistrate ca biocid încadrate în grupa principala 1: Dezinfecțanți, TP 1 și TP 2 cu indicație de utilizare în unități sanitare trebuie să prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfecțanți cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat in Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare in unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare,; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului si a ambalajului sau;			

	• numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare; • informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei. • indicația de folosire în unitățile sanitare cu data valabilității.			
5	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe litru de soluție gata de utilizare în condițiile îndeplinirii tuturor cerințelor obligatorii* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

Pret pe cantitatea unui litru de soluție RON

LOT 27 Detergent pentru inox

Denumire produs/marca:.....

Ofertant:.....

	SPECIFICATIE	DA	NU	Document Pagina	Observatii
I.	Aplicatii:				
1	- pentru curatarea: - suprafetelor din inox				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
II.	Caracteristici:				
1	Sa fie un detergent profesional folosit pentru curatarea suprafetelor din inox, indepartarea urmelor de grasime, de calcarsi alte urme de murdarie de pe suprafete din inox, faianta.				
3	Detergentul sa fie sub forma lichida.				
	Sa fie testat dermatologic, fapt ce trebuie sa rezulte din documentele ofertei tehnice				
4	Amabalarea sa se faca in bidoane de 1litru.				
7	Compozitie: - hidroxizi alcalini $\geq 30\%$ - continutul de surfactanti neionici: 5-15% - fosfonati $\leq 5\%$ - antispumant - apa - parfum placut				
8	Sa contina agenti de inhibare a coroziunii - să nu fie toxic; - să nu conțină aldehide, clor, fenoli; - sa nu necesite neutralizare				
16	Sa fie usor solubil in apa				
17	Sa nu aibe proprietati explozive si oxidante				
18	Sa nu necesite conditii speciale de depozitare, la temperatura camerei				
19	Substanta din compozitie sa nu fie carcinogena				
20	Termen de valabilitate: minim 12 luni de la livrare				



Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna.			
2	Sa fie marca CE			
3	Etichetarea produsului sa se faca în conformitate cu Directiva de preparare a solutiilor periculoase 1999/45/EC			
4	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecărei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare,; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatare si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului si a ambalajului sau; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei. - indicatia de folosire în unitatile sanitare cu data valabilitatii.			
5	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe litru de solutie gata de utilizare in conditiile indeplinirii tuturor cerintelor obligatorii* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

Pret pe cantitatea unui litru de solutie
RON

LOT 28 Detergent-Prăf de curatat

Denumire produs/marca:.....

Ofertant:.....

	SPECIFICATIE	DA	NU	Document Pagina	Observatii
I.	Aplicatii:				
1	- pentru curatare: - ceramica, inox, email, etc.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.				
II.	Caracteristici:				
1	Sa fie un detergent profesional				
3	Detergentul sa fie sub forma de pulbere alba				
4	Amabalarea sa se faca in flacoane de 500gr.				
7	Detergent cu putere mare de curatare ceramica, inox, email, etc. pentru spalare manuala - hipoalergenic, potrivit pentru pielea sensibila - poate fi folosit: atat cu apa rece cat si cu apa fierbinte Produsul este usor biodegradabil Ambalaj: reciclat/reciclabil - continutul de ioni tensioactivi (surfactanti) anionici - abraziv - agent deinalbire pe baza de clor				
8	Sa contina agenti de inhibare a coroziunii - să nu fie toxic; - sa nu necesite neutralizare				
15	Punctul de fierbere sa fie peste 100°C				
16	Sa fie usor solubil in apa				
17	Sa nu aibe proprietati explozive si oxidante				
18	Sa nu necesite conditii speciale de depozitare, la temperatura camerei				
19	Substanta din compozitie sa nu fie carcinogena				
20	Termen de valabilitate: minim 12 luni de la livrare				

Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea			



	cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide. Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna.			
2	Sa fie marca CE			
3	Etichetarea produsului sa se faca în conformitate cu Directiva de preparare a solutiilor periculoase 1999/45/EC			
4	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare,; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului si a ambalajului sau; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei. - indicatia de folosire în unitatile sanitare cu data valabilitatii.			
5	Certificat de conformitate, marcaj CE.			

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va lua în considerare pretul/kg de produs gata de utilizare.

A	B
Pret pe cantitatea unui recipient/ ambalaj	Pret pe kg
RON	RON

LOT 30 DEZINFECTANT CLORIGEN LICHID

Denumire produs

Ofertant:.....

Nr. Crt.	Caracteristici tehnice	Da	Nu	Document/pagina	Observatii
1	Indicatii: dezinfectia lenjeriei de spital contaminate.				
2	Substante active: sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat. Substanta activa: sodium hypoclorite.				
3	Sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 2 , conform Ord. MS nr. 961 / 2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu modificarile si completarile ulterioare				
4	Activitate antimicrobiana si standarde: Spectrul de activitate conform SR EN 14885/ 2015:				
	a) Bactericid: SR EN 13727, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 5$. SR EN 1276, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 5$. SR EN 13697, timp de contact ≤ 5 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	b) Fungicid: SR EN 13624, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$. SR EN 1650, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$. SR EN 13697, timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 3$.				
	c) Levuricid: SR EN 13624 (Candida Albicans), timp de contact ≤ 15 minute, reducere $\log \geq 4$.				
	d) Micobactericid: SR EN 14348, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$				
	e) Virucid: SR EN 14476, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 4$				
	f) Sporucid: SR EN 13704, timp de contact ≤ 60 minute, reducere $\log \geq 3$				
	sau testari efectuate dupa metode echivalente pe baza carora s-a emis avizul de la Comisia Nationala pentru Produse Biocide				
5	Să poată fi utilizat pentru: inalbirea si dezinfectia lenjeriei de spital murdare contaminate.				
6	Sa actioneze si in prezenta materiilor organice.				
7	Să prezinte ușurință în preparare, utilizare și stocare.				
8	Să prezinte un termen de garanție în ambalaj original, nedesfacut, de minim 2 ani de la data livrării.				
9	Forma de prezentare flacon de 1 litru.				
10	Forma de conditionare lichid.				



Nr. Crt.	Documente solicitate	Da	Nu	Observatii
1	Avizul emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide , eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010 , cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide.			
2	Produsele inregistrate ca biocid încadrate în grupa principala 1: Dezinfectanti, TP 1 si TP 2 cu indicatie de utilizare în unitati sanitare trebuie sa prezinte dovada depunerii dosarului de actualizare a documentatiei privind evaluarea si demonstrarea eficacitatii produselor , conform EN 14885: 2015 sau documentului Orientari tranzitorii privind eficacitatea de evaluare pentru tipurile de produse 1-5, dezinfectanti cu modificarile si completarile ulterioare afisate pe site-ul ECHA, cu un raport de testare a eficacității efectuat într-un laborator acreditat conform SR EN ISO/CEI 17025 (raportul trebuie să conțină rezultatele testării eficacității pentru fiecare dintre activitățile declarate pe eticheta și în dosarul tehnic al produsului) la Comisia Nationala pentru Produse Biocide , conform ordinului MS 604/2017. Produsul biocid sa nu faca parte din lista de biocide cu aviz anulat în Registrul actualizat al biocidelor TP1 si TP2 de pe site-ul oficial al Institutului National de Sanatate Publica.			
3	Indicatia de utilizare în unitati sanitare si data de valabilitate a acesteia (3 ani de la emiterea avizului).			
4	Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii: • denumirea comerciala; • tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare; • domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare); • forma de conditionare, modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice; • compozitia chimica: identitatea fiecarei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice. Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)			
5	Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului).			
6	Fisa cu date de securitate a produsului , întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului			

	din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate.			
7	Eticheta, cu text în limba româna , care sa cuprinda urmatoarele informatii: - identitatea fiecarei substante active si concentratia în unitati metrice; - forma de conditionare; - utilizarile pentru care produsul biocid este avizat/autorizat; - indicatiile de folosire si dozaj pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice; - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul; - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg; - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirarii în conditii normale de depozitare; - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizarii, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepartarea alimentelor si hranei; - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat; - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminarii apei.			
8	Certificat ISO 9001 pentru producator.			

Forma de condiționare:lichid.

Modul de ambalare:Flacon de 1 litru.

Analiza comparativă: La depunerea ofertei se va prezenta *prețul pe litru de solutie gata de utilizare in conditiile indeplinirii tuturor cerintelor obligatorii* (preț care va fi utilizat la compararea ofertelor).

Pret pe cantitatea unui litru de solutie
RON