

APROBAT
MANAGER

Prof. Dr. Sandesc Dorel

CAIET DE SARCINI

PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1 Introducere

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, execuții sau prestatorii pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz).

- Protecția muncii : www.securitatea-muncii.ro
- Prevenirea și stingerea incendiilor : www.igsu.ro
- Protecția mediului : www.ampm.ro

În cadrul acestei proceduri, **SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU”** îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

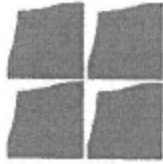
2 Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populației, acest lucru transformându-l într-un important centru regional de pregătire și formare profesională pentru studenți, medici rezidenți, doctoranzi.

Istoria Spitalului Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de mare din viața medicală timișoreana precum Prof. Dr. Pius Brînzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilăscu, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea stringentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabilite de



către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, dotate cu aparatură medicală de înaltă performanță, personal specializat, fiind accesibil pentru populația din regiunea de vest și sud-vest a țării precum și din întreg teritoriul României. În cadrul SCJUPB Timișoara, pe lângă activitatea medicală, se desfășoară activități de învățământ universitar și postuniversitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

În baza referatelor de necesitate emise de Secțiile SCJUPBT privind achiziția de produse, aprobate de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri cadru/contracte de furnizare, este necesar a se demara procedura legală de achiziție.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractantă dorește să obțină un acord cadru/contract de furnizare produse la cel mai bun pret din piață și să corespundă calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

3 Descrierea produselor solicitate

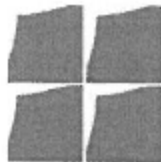
Produsele solicitate fac parte din categoria : *materiale sanitare/medicamente/reactivi de laborator/piese schimb*.
(se va selecta variant corectă).

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea : *materiale sanitare/medicamente/reactivi de laborator/piese schimb* (se va selecta variant corectă).

3.2 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

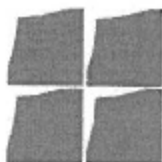
3.2.1 Produse solicitate

**SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA**

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156 Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4683448 • Telefon: +4 0258 433111 • Fax +4 0258 436956
• e-mail: judelean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



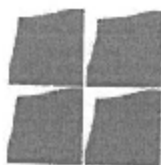
Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate LUNA RA	Unitate de măsură	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințefuncționale minime	Durata minimă garanție/termen de valabilitate
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
1	BANDA ADEZIVA PE SUPT DE MATASE HIPOALERGIC A, CULOARE ALBA, 5CMX10M	3500	Buc.			Banda adeziva pe suport de matase,hipoalergica, culoare alba, 5cm x10m	
2	HARTIE EKG NIHON KOHDEN 210 MM – 210MM * 140 MM * 200 C	200	Buc.			Hartie EKG termosensibila pentru electrocardiograf NIHON KOHDEN model – 1350K. Dimensiune:210mm – 210mm*140mm*200C	
3	CEARCEAF UNICA FOLOSINTA IMPERMEABIL 80*210 CM	17000	Buc.			Cearșaf de unica utilizare, nesteril dimensiuni 80/210 cm, bistratificat, primul strat hidrofilic, netesut și polietilena, al doilea strat din polietilena de joasă densitate, rezistent la rupere și tracțiune, materialul trebuie să fie un:form, nelucios să nu conțină cauciuc natural	
4	ELECTROZI EKG UNICA FOLOSINTA	35000	Buc.			Să fie de unica folosință, antialergici, din Ag&Ag Cl, să prezinte certificat de calitate pentru produsul livrat, marcaj CE, în ambalaj de 50 bucăți. Cu diametru de 55 mm și suport de spumă poliuretanică, ușor de utilizat, aplicarea să fie rapidă, să nu lase reziduuri de gel la îndepărtare, valabilitate minim 2 ani.	
5	MASCA AEROSOLI DIVERSE DIMENSIUNI	1800	Buc.			Material PVC, moale, non toxică, transparentă, cu tub conector de minim 150 cm, foită nazală metalică, prevăzută cu două orificii în lateral, prezintă cupă nebulizare pentru atașare la mască, ambalată steril, individual, produs marcat CE, producător, importator, valabilitate minim 2 ani, de diferite dimensiuni	

**SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA**

• Bulevardul 1 iulie Rebreanu, Nr. 166, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663446 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: judetean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



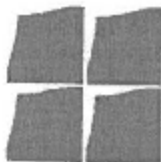
6	PUNGI URINA CU SUPAPA DE EVACUARE ADULTI SI PEDIATRIC	10000	Buc.			Sa fie ambalate individual in folie PVC, sterile, capacitate 2000 ml, transparente, confectionate din PVC, gradate, prevazute cu supapa de evacuare; sterilizate cu etilen-oxid; ambalaj marcat cu date privind dimensiunea produsului, marcaj CE, numar lot, data fabricatiei, data expirarii; certificat de conformitate si calitate din partea producatorului;	
7	VAR SODAT 5 LITRI	30	Bidon 5 l			Absorbant CO2 cu virare de culoare de la alb la violet, compatibil cu aparatele de anestezic GE si Drager din dotarea SCJUT Timp de folosire: pana la virarea completa a culorii (la violet) Duritate minima 75% Umiditate 12 – 19% Absorbție Co2/kg 140L Diametrul granulelor albe poroase de max 3 mm. Contine Hidroxid de Sodiu maxim 3%, prin urmare nu este clasificat ca material caustic. Mod de ambalare: canistra de 5L	
8	TIFON MEDICAL HIDROFIL	46000	m			Tifon medical - dimensiune : 90 cm latime - greutate specifica 40 gr/mp, - bumbac 100% - indice de absorție: maxim 6 sec - culozre alba, hidrofil, bun absorbant, nesteril, fara miros, fara pete - indice de absorție peste 80% (indice optim) - PH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Ambalat rola 100 m.	
9	FESI TIFON 10/10	21500	Buc.			Fasa din tifon hidrof়il, bumbac 100%, cu mare capacitate de absorție, bine tolerat de piele, este rulata si conditionata in ambalaj individual nesteril, fara fire libere pe margini. Caracteristici fizico-mecanice: de diferite dimensiuni, role, ambalate individual FESI TIFON 10/10 cm	
10	FESI TIFON 10/20	21500	Buc.			Fasa din tifon hidrof়il, bumbac 100%, cu mare capacitate de absorție, bine tolerat de piele, este rulata si conditionata in ambalaj individual nesteril, fara fire libere pe margini. Caracteristici fizico-mecanice: de diferite dimensiuni, role, ambalate individual	

**SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA**

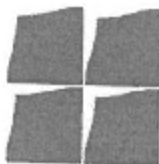
• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4603448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486950
• e-mail: județean@hospim.ro • www.hospim.ro



					FESI TIFON 10/20 cm	
11	SET ASPIRATIE YANKAUER	3000	Buc.		Sonda de aspiratie Yankauer forma cilindrica, material PVC, uz medical, transparent, prevazut cu supapa de reglare a presiunii. Are conectat un tub flexibil de minim 150cm, folosit pentru aspirarea de secretii din diferite cavitati, ambalat individual, steril, marcat CE, producator, importator, valabil minim 2 ani	
12	HARTIE EKG NIHON 110X140X142 HARTIE TERMOSENSI BILA PENTRU ELECTROCAR DIOGRAF NIHON KOHDEN CARDIOFAC S	200	Buc.		Hartie EKG termosensibila pentru electrocardiograf compatibil ELECTROCARDIOGRAF NIHON KOHDEN CARDIOFAC S Dimensiune: 110X140X142	
13	FESI GIPSATE 10*2,7 M	500	Buc.		Sa fie confectionate din tifon acoperit cu gips medical natural; timpul de imersie in apa sa fie de cateva secunde, timpul de modelare de cateva minute, timpul de intarire pana in 10 minute, timpul de uscare sa fie de maxim 30 minute; sa aiba diferite dimensiuni; sa fie ambalate individual in folie impermeabila; ambalajul sa fie marcat cu denumirea si adresa producatorului, dimensiunile produsului, numar lot, termen de valabilitate. Dimensiune: 10*2,7 M	
14	FESI GIPSATE 15*2,7 M	500	Buc.		Sa fie confectionate din tifon acoperit cu gips medical natural; timpul de imersie in apa sa fie de cateva secunde, timpul de modelare de cateva minute, timpul de intarire pana in 10 minute, timpul de uscare sa fie de maxim 30 minute; sa aiba diferite dimensiuni; sa fie ambalate individual in folie impermeabila; ambalajul sa fie marcat cu denumirea si adresa producatorului, dimensiunile produsului, numar lot, termen de valabilitate. Dimensiune: 15*2,7 M	



15	FESI GIPSATE 20*2,7 M	1000	Buc.		Sa fie confectionate din tifon acoperit cu gips medical natural; timpul de imersie in apa sa fie de cateva secunde, timpul de modelare de cateva minute, timpul de intarire pana in 10 minute, timpul de uscare sa fie de maxim 30 minute; sa aiba diferite dimensiuni; sa fie ambalate individual in folie impermeabila; ambalajul sa fie marcat cu denumirea si adresa producatorului, dimensiunile produsului, numar lot, termen de valabilitate. Dimensiune: 20*2,7 M
16	AC SERINGA 21G 0.8X40 MM	5600	Buc.		Ace de unica utilizare in concordanta EN ISO 13485:2003 / AC:2009; EN ISO 14971:2012; EN ISO 10555-1, ISO 10555-5; EN ISO 15223-1, EN 1041; - peretele acului subtire din aliaj de otel CROM-NICHEL, inoxidabil, - suprafata acului este neteda si siliconata, - bizoul acului ascutit in trei planuri, - Amboul acului trebuie sa permita conectarea de tip Luer cu posibilitatea de lock (blocare/fixare) este: transparent, din polipropilena, - codul culorilor conform ISO 6009, - ambalare sterila individuala, - sterilizare EO. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie(a furnizorului). AC SERINGA 21G 0.8X40 MM-VERDE
17	AC SERINGA 23G 0.6X30MM	2400	Buc.		Ace de unica utilizare in concordanta EN ISO 13485:2003 / AC:2009; EN ISO 14971:2012; EN ISO 10555-1, ISO 10555-5; EN ISO 15223-1, EN 1041; - peretele acului subtire din aliaj de otel CROM-NICHEL, inoxidabil, - suprafata acului este neteda si siliconata, - bizoul acului ascutit in trei planuri, - Amboul acului trebuie sa permita conectarea de tip Luer cu posibilitatea de lock (blocare/fixare) este: transparent, din polipropilena, - codul culorilor conform ISO 6009, - ambalare sterila individuala, - sterilizare EO. Ambalare si etichetare

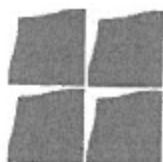


SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 166, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4683448 • Telefon +4 0356 432111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: judetea@hospitn.ro • www.hospitn.ro



					conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie(a furnizorului) AC SERINGA 23G 0.6X50MM - ALBASTRU	
18	AC SERINGA 22G 0.7X40MM	2200	Buc.		Ace de unica utilizare in concordanta EN ISO 13485:2003 / AC:2009; EN ISO 14971:2012; EN ISO 10555-1, ISO 10555-5; EN ISO 15223-1, EN 1041; - peretele acului subtire din aliaj de otel CROM-NICHEL, inoxidabil, - suprafata acului este neteda si siliconata, - bizoul acului ascutit in trei planuri, - Amboul acului trebuie sa permita conectarea de tip Luer cu posibilitatea de lock (blocare/fixare) este: transp arent, din polipropilena, - codul culorilor conform ISO 6009, - ambalare sterila individuala, - sterilizare EO. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie(a furnizorului) AC SERINGA 22G 0.7X40MM- NEGRU	
19	AC SERINGA 18G 1.2X40MM	7400	Buc.		Ace de unica utilizare in concordanta EN ISO 13485:2003 / AC:2009; EN ISO 14971:2012; EN ISO 10555-1, ISO 10555-5; EN ISO 15223-1, EN 1041; - peretele acului subtire din aliaj de otel CROM-NICHEL, inoxidabil, - suprafata acului este neteda si siliconata, - bizoul acului ascutit in trei planuri, - Amboul acului trebuie sa permita conectarea de tip Luer cu posibilitatea de lock (blocare/fixare) este: transp arent, din polipropilena, - codul culorilor conform ISO 6009, - ambalare sterila individuala, - sterilizare EO. Ambalare si etichetare	



					conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie(a furnizorului) AC SERINGA 18G 1.2X40MM -ROZ	
20	SERINGI GUYON 100ML	2050	Buc.		Pistonul si corpul seringii sunt din polipropilena, gradatiile sunt din ml in ml, nici o componenta a seringii nu contine latex, amboul seringii este de tip Guyon,(centrat) si se poate conecta la cateterul pentru irigatie. Capatul dinspre utilizator al pistonului, prevazut cu un inel care usureaza manevra de inspiratie si irigatie. Sterilizare E.O.	
21	ECOGEL 250 ML	1300	Buc.		Gel conductor recomandat pentru orice diagnostic si terapie prin transmisie de ultrasunete. Solubil in apa. Sa nu pateze tesuturile si sa nu deterioreze sonda ecografului. Sa fie hipoalergenic si sa nu produca iritatii sau sensibilitate la nivelul pielii. Sa nu contina formaldehida, substante uleioase sau saruri. Sa nu contina bule de aer,sa nu curga pe piele,ambalat in recipiente usor de manevrat(minim 250 ml),norme CE,termen de valabilitate minim 2 ani,pe ambalaj sa fie mentionat numele producatorului si termenul de valabilitate	

3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data recepției produselor sau în cazul amânării din cauze care nu țin de Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor / deficiențelor în perioada de garanție.

3.3.2 Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Termenul de livrare este cel menționat pentru fiecare produs în parte. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul/echipamentul este instalat, funcționează la parametrii agreeți și este acceptat de Autoritatea/entitatea contractantă.



Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinația stabilită.

Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutateii ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului. Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

Destinația de livrare este : sediul autorității contractante, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreat al produselor și se consideră că l-a luat în considerare toate dificultățile pe care le-ar putea întâmpina în acest sens și nu va invoca nici un motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

3.3.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (doar pentru echipamente/aparatul medical)

3.3.3.1 Instalare, punere în funcțiune, testare

Contractantul trebuie să instaleze toate produsele în mod corespunzător, asigurându-se în același timp ca spațiile unde s-a realizat instalarea rămân curate. După livrarea și instalarea produselor, contractantul va elimina toate deșeurile rezultate și va lua măsurile adecvate pentru a aduna toate ambalajele și eliminarea acestora de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și apoi toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

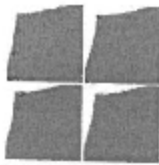
După instalare și punere în funcțiune, Contractantul va efectua teste funcționale ale produsului în prezența reprezentantului Autorității Contractante.

Contractantul va efectua pe cheltuiala sa și fără nici un fel de costuri din partea Autorității/entității contractante toate testele pentru a asigura funcționarea produsului la parametri agreeți. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând toate măsurile adecvate pentru a preveni lovituri, zgârieturi și alte deteriorări, până la acceptare de către Autoritatea/entitatea contractantă.

3.3.3.2 Instruirea personalului pentru utilizare

Contractantul este responsabil pentru instruirea la fața locului a personalului desemnat de Autoritatea/entitatea contractantă. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru a opera produsul.

Instruirea va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permită personalului Autorității/entității contractante să: înțelegerea diferitelor componente ale produsului; înțelegerea tuturor funcționalităților; operarea produsului; informații despre mentenanța de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticare de baza; etc.



Contractantul trebuie să propună orice subiect suplimentar care ar putea fi necesar pentru a se asigura că personalul Autorității/entității contractante este pe deplin instruit pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a produsului.

Durata sesiunii de instruire va fi propusă de Contractant în funcție de aspectele care vor fi abordate pe durata sesiunii.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română.

Contractantul va asigura pe durata sesiunii de instruire materiale suport în limba română, care includ cel puțin : manuale de operare, fișe tehnice, etc.

3.3.3.3 Mentenanța preventivă în perioada de garanție

Mentenanța preventivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de întreținere și reparație ale unui echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, la intervale regulate cu scopul de a asigura funcționarea optimă a echipamentului/produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnică operațiunile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiunilor de mentenanță preventivă în conformitate cu cerințele stabilite de către producătorul echipamentului SAU așa cum au fost agreeate de părți conform contractului.

Înainte de efectuarea operațiunilor de mentenanță preventivă, Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiunilor mentenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsului, este posibil ca mentenanța preventivă să trebuiască să fie realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbători legale. Orelle de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt : 7³⁰ – 15³⁰.

Operațiunile de mentenanță preventivă care necesită o oprire a produsului se efectuează în afara orelor la care normale de activitate. Datele exacte vor fi agreeate cu Autoritatea/entitatea contractantă. Mentenanța preventivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, piese de schimb și altele asemenea.

Operațiunile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

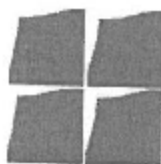
După fiecare intervenție preventivă, Contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare ale produsului și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate.

3.3.3.4 Mentenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz

Mentenanța corectivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de intervenție la un echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, ca urmare a unor defecțiuni sau funcționării în afara parametrilor optimi cu scopul de a restabili capacitatea de funcționare optimă a echipamentului/produsului.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanța corectivă a echipamentului pentru o perioadă de 2 ani după expirarea perioadei de garanție. Mentenanța corectivă include localizarea, diagnosticarea defectelor, inclusiv intervenția pentru restabilirea bunei funcționări și trebuie efectuată pentru toate părțile componente ale produsului, cu excepția consumabilelor atunci când Autoritatea/entitatea contractantă semnalează un incident.

Mentenanța corectivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă și altele asemenea, exclusiv piese de schimb. Operațiunile de mentenanță corectivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.



Serviciile de mentenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie efectueze teste de funcționare și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate, inclusiv piesele de schimb utilizate.

3.3.3.5 Suport tehnic

Pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz, Contractantul va asigura suport tehnic.

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnală orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic Contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Contractantul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de Autoritatea/entitatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecare incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Contractantul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:

Nivel prioritate	Timpi de răspuns	Timpi de implementare soluție provizorie	Timpi de rezolvare
Urgent	30 minute	4 ore	24 ore
Critic	2 ore	24 ore	48 ore
Major	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare
Minor	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare

Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

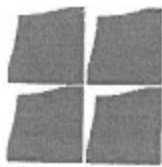
Nerespectarea timpilor de mai sus dă dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/daune interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică/sectorială de produse.

NOTA : SE VA SELECTA UN NIVEL DE PRIORITATE

3.3.3.6 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectivă după expirarea garanției

Contractantul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru o perioadă de minim 5 ani după expirarea perioadei de garanție.

Contractantul va prezenta în propunerea tehnică:



- a) recomandări cu privire la piesele de schimb care trebuie să existe în mod curent pentru a facilita efectuarea în cel mai scurt timp a operațiunilor de mentenanță corectivă;
- b) timpul de livrare pentru piesele de schimb recomandate;
- c) modalitatea de asigurare a pieselor de schimb în perioada post garanție;
- d) alte informații relevante.

Toate piesele de schimb/materiale consumabile asigurate de Contractant trebuie să respecte cerințele tehnice și de calitate ale producătorului echipamentului.

3.3.4 Mediul în care este operat produsul

Echipamentul/aparatul medical se va amplasa/utiliza în spațiul

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractanta va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractanta nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenii stabiliți în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

Autoritatea contractanta se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului.

În acest sens, se prezuma că toate datele/informațiile, Documentele prezentate Contractantului sunt însoțite de către conducătorul unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractanta va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractanta are obligația să desemneze, în termen de 5 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

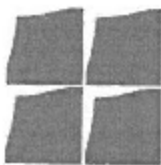
Autoritatea Contractanta se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul de sarcini.

Autoritatea Contractanta poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractanta are dreptul de a rezolva/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta se obligă să plătească Pretul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul sau și numai în condițiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura inițială cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.



Obligațiile principale ale Contractantului

Contractantul va furniza Produsele și își va îndeplini obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia i-a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza Produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

Contractantul se obligă să depună garanția de bună execuție în termen de maxim 5 zile lucrătoare de la semnarea contractului de ambele părți.

Contractantul va respecta toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că și Personalul său, implicat în Contract, va respecta prevederile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

În cazul în care Contractantul este o asocieră alcătuită din doi sau mai mulți operatori economici, toți aceștia vor fi ținuți solidar responsabili de îndeplinirea obligațiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil între ele pentru realizarea Contractului.

Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.

Contractantul are obligația de a desemna, în termen de 5 (cinci) zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Contractantul se obligă să emită factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai după aprobarea/recepția produselor în condițiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.

Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încălcarea de către Autoritatea Contractantă sau de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

4 Documentații ce trebuie furnizate Autorității/entității contractante în legătură cu produsul

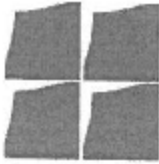
Documentațiile pe care Contractantul trebuie să le livreze Autorității/entității contractante în cadrul contractului sunt :
certificatul de calitate și garanție; declarația de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentația de utilizare (daca este cazul); raport privind testarea (daca este cazul).

5 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș

6 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÂNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300/23 Timișoara
• Cod fiscal 4683448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: judelean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



emitere și de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă : SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÂNZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, acceptat, după livrare, instalare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție ;
- b) declarația de conformitate ;
- c) avizul de expediție a produsului ;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă ;
- e) documentația de utilizare (*daca este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*daca este cazul*) ;

Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlul accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plata agreeate de părți în cadrul contractului .

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

7 Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative) .

Ofertantii vor indica în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor în munca .

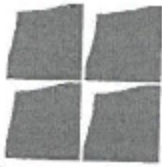
8 Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului,

În conformitate cu clauzele contractuale atasate documentației de atribuire .

9 DISPOZIȚII FINALE .

Prin depunerea unei oferte, ofertantul accepta în prealabil condițiile generale și particulare care guvernează această procedură de atribuire ca singura bază a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertantii au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferta conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractuale și specificațiilor tehnice conținute în aceasta. Eșecul de a depune o oferta care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevăzut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregătirea și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4883448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: judotcan@hosptm.ro • www.hosptm.ro



costuri vor fi suportate de către operatorul economic ofertant, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimale, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minim de parametri tehnici ce trebuie îndepliniți de produsele oferite.

Specificatiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea de „sau echivalent”.

Orice ofertă care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luată în considerare în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din prezentul caiet de sarcini.

Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini sau care nu îndeplinesc toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei în condițiile legii.

Modul de prezentare a propunerii tehnice și financiare se va face conform documentației de atribuire.

Documentația tehnică aferentă ofertei va conține, atât documentația originală, cât și traducerea documentației tehnice originale în limba română, dacă este cazul.

Participanții la licitație vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezentate trebuie să îndeplinească specificațiile din prezentul caiet de sarcini. Absența oricăreia dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostră va fi etichetată cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate ofertanților, ele rămânând la Autoritatea Contractantă.

Intocmit,

Director Inginer
Asis. Pr. Lic.



Director medical,
Dr. Corina Maria C

