

SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 466906
• e-mail: județean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



SECȚIA CHIRURGIE - URG/PN AD ARZURI
Nr. 395 / 28.09.2013

Nr. _____ / _____

Prof. _____

CAIET DE SARCINI

PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1 Introducere

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe bază 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, caracteristicile 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 alte asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, executanții 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 nivelul național sau, în mod special, în regiunea sau 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.gsu.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.

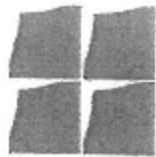
Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că această trebuie menționată 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 marcă din viața medicală timișoreană precum Prof. Dr. Pius



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liubi Baboșanu, Nr. 155, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0256 433111 • Fax +4 0256 486406
• e-mail: juf@scjupbt.ro • www.jufscjupbt.ro



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 standarde 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, dotare 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 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 a coresponde calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sinecope în procesul de achiziție.

3 Descrierea produselor solicitate

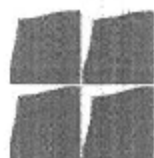
Produsele solicitate fac parte din categoria : *medicamente & material sanitar*

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea : *medicamente & material sanitar*

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 4863448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: judelesn@hosplm.ro • www.hosplm.ro



Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate min/max (luna/24 luni)	Unitate de măsură	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificațiile tehnice SAU cerințele funcționale minime	Specificații tehnice SAU cerințele funcționale externe	Durata minimă garanției termen de valabilitate
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.
	Sol. Microdacyn	300/7200	Flacon 990ml	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
	Gel. Microdacyn	100/2400	Flacon 120g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
	Accelerator granulație pe baza de hemoglobina purificată, pentru plăgi greu vindecabile și orice tip de intervenție – GRANULOX (accelerator granulație)	10/240	Bucata/flacon 12ml	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
	Crema Lecoxen	200/4800	Tub 30ml	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			

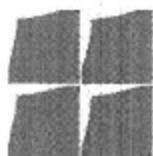


SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bufeniardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300720 Timișoara
• Cod țara 4603445 • Telefon +4 00358 430111 • Fax +4 00358 466056
• e-mail: județean@jucp.ro • www.jucp.ro



RegenSyl	50/1200	Tub 50g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile				
TreSyl	300/7200	Tub 15g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile				
Ung. Bethadine (Povidone)	300/7200	Bucata/tub	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile				
Ung. Hidrocortizon	300/7200	Bucata/tub 20g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile				
Hidroclean Solution	100/2400	flacon	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile				



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

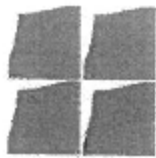
• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cărf. fiscal 4863448 • Telefon +4 0358 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: județean@hospim.ro • www.hospim.ro



Intrasite Gel	100/2400	Bucata/tub 25g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
Theresienol	10/240	flacon 200 ml	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
Theresienol	5/120	flacon 500 ml	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
Contractubex	100/2400	tub 20g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			
Contractubex	100/2400	tub 50g	Spitalul Clinic Județean de Urgență "Pius Brinzeu" Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara, Romania	30 zile			

Atașat regăsiți

Anexa A Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime solicitate în tabel – coloana 7 și 8



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 500720 Timișoara
• Cod Fax 403448 • Telefon +4 0256 431111 • Fax +4 0256 400955
• e-mail: județean@hospital.ro • www.hospital.ro



3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin în perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data recepției produselor sau în cazul mănării 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 acestor produse până la 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 de depozitării în locurile deschise.

Instabilirea ariilor și greutatea ambalajului Contractantului 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 Brînzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat 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.

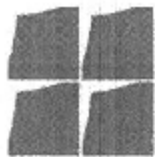
3.3.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (doar pentru echipamente/aparatură medicală)

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 pentru eliminarea acestora de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și poartă toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerile 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 cheltuielile sașifărănici un fel de costuri din partea Autorității/entității contractante toate testele pentru a asigura funcționarea produsului la parametrii grații. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând ca măsurile adecvate pentru a preveni lovitură, 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: înțeleagă diferiții componente ale produsului; înțeleagă atuuror funcționalităților; opera produsului; informații despre mentenanța de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticare de bază; 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 materialele 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 operațiilor 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 fabricantului echipamentului/aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în ofertă tehnica operațiilor impuse de producător.

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

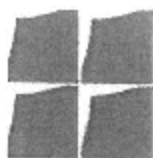
Înainte de efectuarea operațiilor de mentenanță preventivă,

Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiilor de mentenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsul, este posibil ca mentenanța preventivă să trebuiască a fi realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbătorile legale. Orelor de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt: 7⁰⁰ – 15⁰⁰.

Operațiile de mentenanță preventivă care necesită o oprire a produsului se efectuează în afara orelor la care normale de activitate. Datele exacte vor fi agreate cu Autoritatea/entitatea contractantă.

Mentenanța preventivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, piese de schimb și alte asemenea.

Operațiile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de siguranță, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța 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 funcționări 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 intervenții pentru restabilirea unei funcționări și trebuie efectuată pentru toate părțile componente ale produsului, cu excepția consumabilelor atuncând Autoritatea/entitatea contractantă semnalează un incident.

Mentenanța corectivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă și alte servicii, exclusiv piese de schimb. Operațiunile de mentenanță corectivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța 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 să 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.

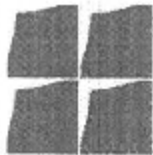
Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnala orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic. Contractantul va asigura gestionarea unui incident, disponibil,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

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

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

Contractantul va trebui să respecte următorii termeni 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	Timp de răspuns	Timp de implementare soluție provizorie	Timp 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



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Poșta: 300723 Timișoara
• Cod fiscal: 4863448 • Telefon: +4 0356 433111 • Fax: +4 0256 486956
• e-mail: judetean@hospitn.ro • www.hospitn.ro



Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. Încezulincidentelor cu prioritate „urgem” intervențivă și asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Nerespectarea timpilor de mai sus da dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/damne în interesul 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:

- 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;
- timpul de livrare pentru piesele de schimb recomandate;
- modalitatea de asigurare a pieselor de schimb în perioada post garanție;
- alte informații relevante.

Toate piesele de schimb/materialele 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 instala/utiliza în spațiul

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

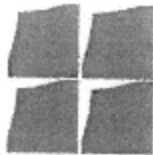
Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant,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

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

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

În acest sens, se prezintă ca toate datele/informațiile. Documentele prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorii unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractantă 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.



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300720 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon: (+4 0356 433111) • Fax: (+4 0756 486456)
• e-mail: jclujdean@hospita.ro • www.hospita.ro



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

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

Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerii produselor. Solicitarea de revizuire/respingere va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă 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 contractantă 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 în prealabil cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

Obligațiile principale ale Contractantului

Contractantul va furniza produsele și să îndeplinească obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobărilor standardelor 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, aprobărilor standardelor 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 responsabil de îndeplinirea obligațiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil în vederea realizării Contractului.

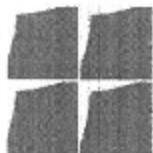
Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.

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

Contractantul se obligă să emita 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 propunerile tehnice. Totodată, este responsabil de siguranța tuturor operațiilor 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 a il de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Poșta: 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486986
• e-mail: judetean@hospim.ro • www.hospim.ro



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 cantitate și calitate solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timis

6 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timis

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*);

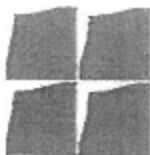
Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlu accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plată agreeate de părți în cadrul contractului.

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 acordurile 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).

Ofertantul va indica în cadrul ofertei faptul că 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 atașate documentației de atribuire .

9 DISPOZITII FINALE .

Prin depunerea unei oferte, ofertantul acceptă în prealabil condițiile generale și particulare care guvernează această procedură de atribuire ca singură bază a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertantul are 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 ofertă care să continue 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 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 care trebuie îndepliniți de produsele oferite.

Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursa, 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 caracteristicile 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 finanțare 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 oricărei iadintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostră va fi etichetată cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate ofertanților, elcramanand la Autoritatea Contractantă.

Intocmit DR. TASKOV PANCHE



structură

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

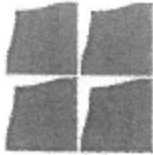
• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4083448 • Telefon: +4 0256 433111 • Fax: +4 0256 486958
• e-mail: județean@hospim.ro • www.hospim.ro



ANEXA NR. 1

VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

Nr. Poziție	Denumire produs	Unitate de măsură	Preț/unitate (fara TVA)	Cantitate min/max	Total general (fara TVA)
1.	2.	4.	5.	6.	7.
1	Sol. Microdacyn	Flacon 990ml	105	300/7200	31 500/756000
2,	Gel. Microdacyn	Flacon 120g	137	100/2400	13 700/328800
3,	Accelerator granulatie pe baza de hemoglobina purificata, pentru plagi greu vindecabile si orice tip de interventie -- GRANULOX (accelerator granulatie)	Bucata/flacon 12ml	740	10/240	7 400/177600
4,	Crema Lecoxen	Tub 30ml	41	200/4800	8 200/196800
5,	RegenSyl	Tub 50g	148	50/1200	7 400/177600
6,	TreSyl	Tub 15g	8,38	300/7200	2 514/60336
7,	Ung. Bcthadine (Povidone)	Bucata/tub	11,29	300/7200	3 387/81288
8,	Ung. Hidrocortizon	Bucata/tub 20g	10	300/7200	3 000/72000
9,	Hidroclean Solution	flacon	50	100/2400	5 000/120000



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

- Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 150, Cod Postal 300728 Timișoara
• Cod fiscal 4862448 • Telefon: +4 0256 333111 • Fax: +4 0256 466056
• e-mail: județean@hospita.ro • www.hospita.ro



10,	Intrasite Gel	Bucata/tub 25g	30	100/2400	3 000/72000
11,	Theresienol	flacon 200 ml	1177	10/240	11 700/282480
12,	Theresienol	flacon 500 ml	2782	5/120	13 910/333840
13,	Contractubex	tub 20g	58.85	100/2400	5 885/141240
14,	Contractubex	tub 50g	107	100/2400	10 700/256 800
					127 296 ron/3056784

INTOCMIT DR. TASKOV PANCHE

Dr. Taskov
medic
chirurg
microchirurg





29.09.2023 Anexa A. Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime solicitate în tabel – coloana 7 și 8

SPECIFICATIILE TEHNICE

Microdaeyn lichid

SOLUTIE PENTRU LAVAJ PERITONEAL SI MUCOASE CU SPECTRU ANTIMICROBIAN EXTINS PE BIOFILM. CU EFECT DE VINDECARE SI ANTIINFLAMATOR

- solutie gata preparata de utilizat, nu necesita diluare si clatire
- Ph neutru
- are in componenta de baza acidul hipocloros si hipocloritul de sodiu
- actioneaza prin mecanism de oxidare celulara, pe principiul osmotic pe slabirea peretelui celular al bacteriei
- eficacitate antimicrobiana extinsa conform standardelor EN, standardelor U.S-EPA, pe bacterii gram-pozitive, gram-negative (incluzand MRSA), virucid, fungicid, tuberculocid, sporicid - timp de actiune pe spectrul complet de 15 min
- eficacitate in 30sec pe St. aureus, Acinetobacter, Candida, Enterococcus, Klebsiella, Micrococcus, Pseudomonas, St. epidermidis, St. hominis, Str. pyogenes, VRE, E. Coli, Bacteroides, Enterobacter, Haemophilus influenzae, Proteus, Serratia, St. haemolyticus, St. saprophyticus etc
- Eficacitate pe Coronavirus, Influenza, Poliovirus in 60sec.
- Pe langa efectul antimicrobian are efect antiinflamator si de vindecare
- Actioneaza si asupra biofilmului
- Categorie avizare MS cls II b dispozitive medicale
- hipoalergenic la utilizari repetate
- nu prezinta niciun fel de contraindicatii
- poate fi utilizata pe termen lung fara a genera citotoxicitate sau rezistenta bacteriana
- Solutia are si un efect emolient la nivelul plagii
- Are efect de reducere a mirosului produs de Pseudomonas Aeruginosa
- poate fi utilizata pt lavaj peritoneal, sustinut cu studii clinice
- poate fi folosit pe cartilajii, tendoane, ligamente, muccase, os,
- vezica urinara
- zona mediastinului,
- sistem nervos central
- ureche externa, recomandare de utilizare in ORL si chirurgia dentara
- nu prezinta reactii/efecte adverse
- poate fi folosit in combinatie cu orice tip de substante
- poate fi folosit in perioada de sarcina , adaptare nou nascuti
- poate fi folosit in tratamentele plagilor cu presiune negativa
- are grad foarte scazut de citotoxicitate - studii
- poate fi incalzita pana la 400C in caz de nevoie
- prezinta studii clinice si teste de eficacitate in sustinerea celor enuntate mai sus
- Disponibilitate: spray 250ml, refill 500ml, recipient de 990ml cu dop perfuzabil



Microdaeyn Gel

Hidrogel cu efect antiseptic, antiinflamator și de vindecare pt plăgi

- Hidrogel cu efect dezinfectant și de vindecare pe baza de acid hipocloros
- Sa fie un gel amorf, stabilizat, hidroactiv pentru rehidratarea tesutului necrotic și fibrinos
- Sa aiba indicatie de utilizare pe toate plagile care necesita rehidratare și arsurile de gradul doi
- Pe langa efectul dezinfectant sa sustina debridarea autolitica și sa creeze un mediu favorabil vindecării plăgilor
- Sa poata fi folosit pe termen lung sa aiba toleranta crescuta
- Sa poata fi folosit pe oase tendoane și oase expuse
- Sa poata fi folosit cu orice tip de pansament secundar
- Disponibil in recipient de 120g cu cap pulverizator
- Dispozitiv medical

Granulox

Accelerator granulat pe baza de hemoglobina purificata

- sa fie indicat pentru accelerarea vindecării plăgilor de tipul: plăgi chirurgicale cu vindecare postoperatorie secundara, plăgi arse, zgarieturi, taieturi, **PLAGI CU VINDECARE DIFICILA** (plăgi cronice) de tipul: Ulcer venos, sau arterial, escare de decubit, picior diabetic
 - sa poata fi aplicat și la copii,
 - compozitie: hemoglobina purificata, carbonilata 10%
 - sa oxigenizeze plaga la nivel celular, sa elimine fenomenul de hipoxie
 - sa poata fi folosit impreuna cu pansare secundara hidrofila
 - sa fie compatibil cu pansamentele antimicrobiene tratate cu DACC
- Dimensiuni: 12 ml



LECOXEN

Acționează ca un adjuvant în vindecare, facilitează reepitelizarea și reduce inflamația, protejând pielea de fenomenele de iritație și permițând menținerea unui microambient adecvat în pielea din jur, pentru a evita macerarea țesuturilor. Instrucțiuni de utilizare. Aplicați pe pielea din jurul leziunii o dată sau de mai multe ori pe zi sau conform prescripției medicale. Se recomandă și după terapia hiperbară. Avertismente și precauții: Nu utilizați produsul în caz de hipersensibilitate la oricare dintre ingredientele. Întrerupeți utilizarea produsului în caz de iritare a pielii. Dacă produsul este utilizat de terți, se recomandă utilizarea mănușilor de unică folosință. Spălați-vă bine pe mâini înainte de utilizare. Evitați contactul cu ochii. Dacă apare contactul accidental cu ochii, spălați-i imediat cu multă apă. Nu înghițiți. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. Nu lăsați ambalajul deschis după utilizare. Depozitare: A se păstra într-un loc răcoros și uscat, departe de sursele de căldură și de lumină. la o temperatură între 4°C și 30°C. Compoziție: Ulei mineral, ciclopentasiloxan, zeolit, dimericonă, acetat de tocopheril, extract de scoarță de Aesculus Hippocastanum, extract de bulb de Allium Cepa, umectanți, stabilizatori, apă purificată la 100. Conservanți: alcool benzilic, benzoat de sodiu, acid dehidroacetic

Eficient în caz de:

Abraziuni, julturi și înțepături
 Ulcer venos sau arterial
 Leziuni post chirurgicale
 Picior diabetic
 Arsuri de gradul 1 și 2
 Răni periungziale
 Escare
 Piele cu risc crescut de ulceratie (acțiune de protecție)
 Dermatita atopica
 Iritații, prurit și piele uscata (descamata)
 Iritații și leziuni post radiologice sau post radioterapie

Crema LecoXen® este un medicament multifuncțional avansat, care acționează ca un adjuvant în vindecare: favorizează reepitelizarea și reduce inflamația, protejând pielea de fenomenele de iritare. Mai mult, permite menținerea unui microambient adecvat în pielea din jur pentru a evita macerarea țesuturilor. Excesul de oxigen din radicalii liberi împiedică vindecarea țesuturilor, cauzând deteriorarea ADN-ului, membranelor celulare, proteinelor și lipidelor și, în consecință, procesul de vindecare încetinește considerabil și nu este foarte eficient.

Crema LecoXen este primul produs topic care are o acțiune anti-radicală foarte eficientă, îmbunătățind starea generală a plăgii și accelerând procesele de cicatrizare.

EFFECT DE BARIERĂ pentru a proteja rana de contaminarea externă

TRAT DE SILICON pentru o acțiune filmogenă și protectoare

MOLECULĂ DE APĂ pentru a păstra un mediu hidratant

PROANTOCIANIDINE, QUERCETIN, VITAMINA E cu acțiune antioxidantă sinergică

MEDIU UMED Contribuie la controlul microambientului plăgii. Tehnologie apă-in-silicon. Prezența elastomerilor siliconici.

ACȚIUNE ANTIOXIDANTĂ Grație prezenței Proantocianidinei A2, vitaminei E și extractului de Allium Cepa, luptă împotriva stresului oxidativ, îmbunătățind procesul de vindecare a rănilor.

EFFECT DE BARIERĂ Acțiune de protecție împotriva agenților externi. Nu lasă reziduuri sau praf, nu este lipicioasă și nu este grasă.

ADJUVANT ÎN GESTIONAREA EXSUDATULUI Printr-un proces osmotic. **FAVORIZEAZĂ DEBRIDAREA FIBRINEI ȘI AJUTĂ DEBRIDAREA PERMITE SCHIMBAREA ÎMBRĂCĂMINȚII FĂRĂ DURERI**

Gramaj: Tub de 30 ml



REGEN-SIL® - gel pentru tratamentul cicatricilor și al vergeturilor
 Dispozitiv medical CE

- Ce este REGEN-SIL®?

REGEN-SIL® este un produs pe bază de siliconi indicat pentru managementul (prevenția și tratamentul) cicatricilor și al vergeturilor.

- Ce conține și cum acționează?

REGEN-SIL® conține un amestec special de silicon care aplicat la nivelul dermic formează un film protector impermeabil pentru apă, dar permeabil la schimbul de gaze. Bariera protectoare protejează leziunea (în curs de cicatrizare), cicatricea (dejaformată), pielea expusă formării de vergeturi și pielea cu vergeturi realizând o ocluzie hicrofobă care împiedică pierderea de apă trans-epidermică și crește gradul de hidratarea pielii.

- Indicații terapeutice

- ✓ Prevenția și tratamentul cicatricilor hiperuofice și cheloide incluzând cicatrici acneice, chirurgicale, cicatrici după arsuri, tăieturi, răni rezultate din sport sau traumatisme
- ✓ Prevenția și tratamentul vergeturilor

REGEN-SIL® - EFICIENȚĂ DOVEDITĂ CLINIC

- ✓ previne cicatrizarea inestetică și dezvoltarea excesivă a țesutului cicatricial (eficacitate pe cicatrici noi);
- ✓ atenuază și aplatizează cicatricile în relief (eficacitate pe cicatrici vechi);
- ✓ estompează culoarea cicatricilor înroșite sau brunificate
- ✓ calmează pruritul și disconfortul asociat cicatricilor

REGEN-SIL® - SIGURANȚĂ 100%

- ✓ nu determină reacții adverse (siliconii sunt substanțe inerte din punct de vedere fizic și farmacologic);
- ✓ filmul format de REGEN-SIL® permite schimbul de gaze
- ✓ poate fi administrat la nou-născuți, copii, în timpul sarcinii și la persoane cu piele sensibilă
- ✓ fără conservanți, fără parfumuri
- ✓ după aplicarea REGEN-SIL® se pot aplica alte cosmetice, inclusiv machiaj corector

COMPOZIȚIE: polidimetilsiloxan, polidimetilsiloxan cospolimer, trimetilsiloxisilicat



TRESYL

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Tresyl cremă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un gram de cremă conține dipropionat de betametazonă 0,643 mg, sulfat de gentamicină 1,54 mg și clotrimazol 10 mg.

Excipienți cu efect cunoscut: propilenglicol 80 mg/g, p-hidroxibenzoat de metil (E 218) 1,2 mg/g, p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216) 0,3 mg/g, alcool cetostearilic.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Cremă

Masă semisolidă, omogenă, albă, cu miros caracteristic componentelor.

4. DATE CLINICE**4.1 Indicații terapeutice**

Tresyl cremă este indicat pentru ameliorarea manifestărilor inflamatorii ale dermatozelor care răspund la corticoterapie, când sunt complicate cu infecții secundare, cauzate de microorganisme sensibile la componentele acestui medicament dermatologic sau când este suspectată apariția unor asemenea infecții.

4.2 Doze și mod de administrare

Tresyl cremă se aplică sub formă de peliculă fină astfel încât să acopere complet întreaga suprafață de piele afectată și regiunile alăturate, de două ori pe zi, dimineața și seara. Ca tratament să fie eficient, crema trebuie aplicată cu regularitate. Nu se folosesc pansamente ocluzive. Durata tratamentului variază în funcție de extinderea și localizarea leziunilor și de răspunsul pacientului. Totuși, dacă nu s-a obținut o ameliorare clinică timp de trei până la patru săptămâni, diagnosticul trebuie revizuit. Prolungirea perioadei de tratament se va face numai după ce starea pacienților a fost reevaluată. Experiența utilizării la copii este limitată.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanțele active, la aminoglicozide (s-a demonstrat hipersensibilitate încrucișată la aminoglicozide) sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

Aceee rozacee, acnee vulgară, dermatite periorale, eritem fesier, infecții virale.

Administrarea la nivelul pleoapelor, întrucât există riscul apariției glaucomului.

Administrarea pe răni deschise.

Tratamentul reacțiilor cutanate apărute la vaccinare



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: corticosteroizi de uz dermatologic, corticosteroizi cu potență mare în combinație cu antibiotice, codul ATC: D07CC01

Tresyl cremă combină acțiunea antiinflamatorie, antipruriginosă și vasoconstrictoare a dipropionatului de betametazonă cu acțiunea antifungică cu spectru larg a clotrimazolului și acțiunea antibiotică cu spectru larg a sulfatului de gentamicină. Clotrimazolul acționează asupra membranei celulare fungice, determinând scurgerea conținutului celulei. Gentamicina este eficientă topic în infecțiile bacteriene secundare și primare ale pielii.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Propilenglicol
 Parafină lichidă
 Lanette wax AC®
 Octildodecanol
 p-hidroxibenzoat de metil (E 218)
 p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216)
 Apă purificată
 * Conține alcool cetostearilic (65-75%) și macrogol cetostearil eter 30 (15-25%)

6.2 Incompatibilități

Sulfatul de gentamicină este incompatibil cu amfotericina, cefalosporinele, eritromicina, heparina, penicilinele, bicarbonatul de sodiu și sulfadiazina sodică.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Cutie cu un tub din aluminiu a 15 g cremă.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor



Betadine unguent, 100 mg/g, 20 g

Indicații:

Betadine este un antiseptic cu spectru larg utilizat pentru tratamentul local sau pentru prevenirea infecțiilor rănilor minore, arsurilor pe suprafețe mici și intervențiilor chirurgicale minore. Este recomandat pentru tratamentul infecțiilor fungice și bacteriene de la nivelul pielii și al ulcerelor de stază și decubit.

Contraindicații:

Nu utilizați Betadine:

- dacă sunteți alergic la povidonă, iod sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament.

Precauții:

Înainte să utilizați Betadine, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Sarcina și alăptarea:

În timpul sarcinii și alăptării iod povidona trebuie utilizată numai dacă este strict indicată și pe o perioadă minimă de timp.

Deoarece iodul traversează placenta și se excretă în laptele matern și din cauza creșterii sensibilității fătului sau nou născutului la iod, în timpul sarcinii și alăptării utilizarea iod povidonei trebuie să se facă în cantități cât mai reduse. Mai mult, concentrația de iod este mai mare în laptele matern comparativ cu concentrația din ser.

Utilizarea iod povidonei poate induce hipotiroidism trecător (activitate redusă a glandei tiroide) cu valori ridicate ale TSH (hormon de stimulare tiroidiană) la făt sau nou născut. Poate fi necesar un control al funcției glandei tiroide a copilului. Trebuie evitată o posibilă ingestie orală a soluției de către sugar.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor:

Betadine nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Mod de administrare:

Este destinat pentru administrare locală.

Pentru tratamentul infecțiilor: se aplică unguentul de 1-2 ori pe zi. Durata maximă a tratamentului este de 14 zile.

Pentru prevenirea infecțiilor: se aplică unguentul de 1-2 ori pe săptămână atât timp cât este necesar.

Pielea afectată trebuie să fie curată și uscată.

Compoziție:

- Substanța activă este iod povidona. Un gram unguent conține iod activ 10 mg sub formă de iod povidonă 100 mg.

- Celelalte componente sunt: hidrogenocarbonat de sodiu, macrogol 400, macrogol 1000, macrogol 1500, macrogol 4000, apă purificată.

Prezentare:

20 g

Betadine unguent 100 mg/g 20 g



Hidrocortizon Atb. 10 mg/g unguent, 20 g

Indicații:

Hidrocortizon Atb este un medicament a cărui substanță activă face parte din grupa farmacoterapeutică a corticosteroizilor cu potență slabă. Este utilizat pentru atenuarea inflamației și pruritului din afecțiunile dermatologice ușoare și moderate, sensibile la glucocorticoizi. Acestea pot fi: eczeme, inclusiv eczemă atopică, discoidă, prurigo nodularis, psoriazis (exclusiv placa psoriazică extinsă), neurodermatoză, lichen simplu, lichen plan, dermatită seboreică, intertrigo, dermatită de contact, lupus eritematos discoid, eritrodermie, otită externă, reacții inflamatorii locale la înțepăturile de insecte, erupții veziculare.

Contraindicații:

Nu utilizați Hidrocortizon Atb:

-dacă sunteți alergic la hidrocortizon sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament.

Precauții:

Înainte să utilizați Hidrocortizon Atb, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea:

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămânci gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Utilizați acest medicament în timpul sarcinii sau a alăptării doar dacă beneficiul potențial matern depășește riscul posibil asupra fătului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor:

Hidrocortizon Atb nu are nicio influență sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Mod de administrare:

Dozele recomandate:

Adulți, vârstnici și copii peste 10 ani

Tratamentul va fi limitat la 2-3 aplicări pe zi.

Copii sub 10 ani:

Compoziție:

- Substanța activă este hidrocortizonul. Un gram unguent conține hidrocortizon 10 mg.

- Celelalte componente sunt: colesterol, lanolină, parafină solidă, vaselină albă.

Prezentare:

20 g

Hidrocortizon Atb 10 mg/g unguent 20 g Antibiotica SA(hidrocortizon) face parte din grupa medicament:corticostercizi topici..



HYDROCLEAN SOLUTION

Soluție pentru curățarea, irigarea, hidratarea și îngrijirea plagilor, fl. 350ml

- Soluție pentru curățarea antiseptică, irigarea și îngrijirea plagilor
- Sa fie gata de utilizare
- Sa fie indicată pentru: plăgi acute/cronice infectate sau neinfectate, arsuri de gradul 1 și 2, arsuri chimice, regiuni de intrare a cateterelor urologice, îngrijirea pielii peristomale, a fistulelor și a abceselor, curățarea cateterelor și a materialelor din PEG fără deteriorarea acestora.
- Sa poată fi utilizată pentru umezirea materialelor de pansare (bandaje, pansamente, turpoane și materiale de umplere a plăgilor), care sunt uscate, contaminate și aderente la plagă înainte de a fi îndepărtate, astfel încât sa poată fi îndepărtate cu ușurință, fără a provoca traumatisme secundare la nivelul plagii.
- Sa fie indicată pentru îndepărtarea crustelor plagilor, a tesuturilor necrozate și a straturilor de biofilm de pe plăgi
- Sa aiba eficiență împotriva microorganismelor multirezistente (MRSA, VRE) și a agenților patogeni micotici (*C. albicans*).
- Sa ajute procesul de vindecare a plagii, asigurând curățarea și umezirea plagii.
- Sa nu inhibe procesul de granulație și epitelizare.
- Sa nu irite pielea, sa fie bine tolerat de persoanele alergice și de diabetici. Sa fie testat dermatologic.
- Compoziție: Apă, Poloxamer și Polihexanidă (PHMB, 0,1%), ce asigură o curățare eficientă, confortabilă și nedureroasă, necesară înainte de îngrijirea oricărei plagă
- Sa aiba aspect lichid, transparent,
- pH: 5,0 - 6,5
- Ambalare: flacon 350ml
- Clasificat ca dispozitiv medical clasa III
- Declarația de Conformitate sa includa SRN (numarul uric de inregistrare) și UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale)
- Marcă CE
- Valabilitate: 3 ani



Intrasite Gel

Hidrogel cu efect bacteriostatic pentru debridarea leziunilor

INTRASITE Gel este un hidrogel amorf care ajuta la **debridarea rapida dar blanda** a tesutului necrotic avand in acelasi timp si capacitatea de absorbtie a exsudatului. De asemenea poate fi folosit la mentinerea unui mediu umed optim in plaga. Este non aderent si nu deterioreaza tesutul viabil sau tegumentul din jurul plagii. Acest lucru face ca **INTRASITE Gel** sa fie ideal pentru toate etapele de vindecare a plagii.

Caracteristici:

Formula de hidrogel partial hidratata

Contine propilen glicol

Prevazut cu sistem Applipak

Indicatii:

INTRASITE Gel este indicat pentru folosirea in plagile de adancimi variabile precum: escare de decubit, ulcerul piciorului, plagi chirurgicale, plagi maligne, arsuri parțiale, arsuri prin oparire, laceratii, escoriatii, tratamentul plagilor granulare cavitare si arsuri prin iradiere. Poate fi folosit pe plagile infectate sub supraveghere medicala.

Avantaje:

INTRASITE Gel cu formula sa partial hidratata permite gelului sa asigure umiditate pentru plagile uscate si sa absoarba umiditatea din cele cu cantitati mari de exsudat, creind un mediu umed optim pentru vindecarea plagii.

Actiune de debridare

INTRASITE Gel rehidrateaza tesuturile necrotice prin actiunea sa blanda dar eficienta, ajutand la debridarea rapida a plagii.

Actiune de curatare a crustelor

INTRASITE Gel absoarbe crustele formate si exsudatul fara a deteriora tesutul fragil de granulatie.

Creaza mediu umed optim pentru vindecare

INTRASITE Gel creste continutul de umiditate de la suprafata plagii prevenind formarea escarilor. Prin mentinerea tesutului fragil de granulatie umed, ajuta la crearea unui mediu umed optim pentru vindecare, permitand migrarea celulelor epiteliale.

Actiune blanda

Actiunea blanda dar eficienta nu deterioreaza tesutul delicat de granulatie si reduce trauma.

Non aderent

INTRASITE Gel este non aderent si poate fi usor indepartat de pe plaga prin irigarea cu solutie salina. Nu deterioreaza tesutul fragil si nu produce durere pacientului.

Dovedit clinic

Este potrivit pentru folosirea in toate etapele de vindecare a plagii, existand dovezi clinice in acest sens.

Efect bacteriostatic

INTRASITE Gel contine propilen glicol care are proprietati bacteriostatice. In plus propilen glicolul actioneaza ca umidifiant ceea ce previne uscarea gelului si imbunatateste manipularea.

Usor de folosit

Sistemul unic Applipak asigura aplicarea simpla, directa si controlata chiar si in zonele dificile.

Contraindicatii / Precautii:

Senzitivitate cunoscuta la INTRASITE Gel sau la una din ingredientele sale

INTRASITE Gel trebuie folosit cu precautie in vecinatatea ochilor si in plagile adanci cu deschideri inguste (fistule), unde indepartarea gelului poate fi dificila.

INTRASITE Gel este doar pentru uz extern si nu trebuie folosit intern.



THERESIENOL

Theresienol® poate fi utilizat pentru protejarea și regenerarea pielii cu probleme. Este un dispozitiv dermato-cosmetic/ dispozitiv medical pentru îngrijirea pielii cu ulceratii/ arsuri și funcționează prin menținerea și reglarea umidității zonei de afectate. Theresienol® optimizează condițiile locale pentru a preveni orice complicație sau infecție în timpul regenerării straturilor pielii; atenuarea durerii locale; prevenirea întârzierilor în regenerare și asigurarea celui mai bun rezultat local posibil. Theresienol® este potrivit pentru toate tipurile de cicatrici, inclusiv cicatrici cauzate de următoarele: operații generale și estetice, leziuni, răni cronice, arsuri, cicatrici post cezariană, răni prin mușcături, acnee și alte afecțiuni ale pielii. Serul de piele Theresienol® acoperă și netezește cicatricile proeminente, ameliorează senzația de tensiune și mâncărime și reduce roșeața și depigmentarea cicatricilor. Indicații produs. Leziuni - rani; rupturi-rani; punctii Rani greu vindecabile Arsuri de gradul- I; IIA și IIB Hematoame, echimoze Tumefieri Post intervenții chirurgicale Dehiscenta plagii Proprietati: - accelereaza procesul de resorbție a hematoamelor - hidrateaza tesuturile - calmeaza pruritul - stimuleaza formarea tesutului de granulație - accelereaza epitelizarea - reduce durerii locale - efect antiseptic - potrivit pentru toate tipurile de piele, inclusiv pielea sensibila; - imbunatateste aspectul pielii la nivelul cicatricilor; - fara parfum; - este un produs natural. Mod de administrare: - aplicati de 2 sau mai multe ori pe zi pe zonele afectate ale pielii. Aplicati de cateva ori pe zi (2-4 ori) in cazul problemelor cutanate si aplicati o compresa sterila, daca este necesar. - se poate aplica in orice moment dupa aparitia leziunii cutanate - nu necesita pansament (cazuri speciale - copii) Conținut ser Theresienol® : Ingrediente [INCI]: Butyrum bovis, Grăsimi, Extract de fruct de măr (Pyrus Malus), Extract de frunze de Stellarioides Longibructatum, Acetat de tocoferil (Vitamina C), Tocopherol (Vitamina E). Theresienol® este un ser de culoare galbuie, semi-lichid la temperatura camerei, disponibil în tuburi de plastic 15ml și 40ml și într-un dozator de 500 și 1000ml. Fiind un ser de consistența semi-lichida, uleioasa, acesta prezintă un grad de acoperire mai mare versus alte substanțe cu aceleași proprietăți, dar care au consistența de gel, crema sau unguent. Conform informațiilor furnizate de producătorul Theresienol GmbH Europastrai, media este de 1 ml per aplicare, respectiv 1000 aplicări la un volum de 1.000 ml.

Ambalaj

flacon 200 ml

flacon 500 ml

flacon 1000 ml



CONTRACTUBEX

Grupafarmacoterapeutică:altecicatrizante, combinații, cod ATC: D03AXN2

Compozițiacalitativășicantitativă: 100 g gel conțineheparinăsodică 5000 UI, extract lichid de ceapă 10 g, alantoină 1 g. Excipienți cu efectunoscute: acid sorbic, metil-4-hidroxibenzoat.

Forma farmaceutică: Gel. Gel opac de culoarebrundeschis, cu miroscharacteristic.

Indicațiterapeutice:Cicatricehipertrofice, cheloide, care limiteazămişcărilesau cicatrice desfigurante post-operatorii, amputații, arsuri, accidente; contracturi cum ar fi contracturaDupuytrenșicontracturiletraumatice ale tendoanelor; stricțurilecicatriceale. Contractubexestefolositpentrutratamentulacesturtipuri de cicatrice dupăceleziunile s-au epitelizatcomplete.

Doze și mod de administrare: Se aplică de câtevaori pe zi pe pielea sau pe zona țesutuluicicatricealșise masează ușor până la absorbțiacompletă a gelului. Dacăcicatricelesunt dure și vechi, se lasă să acționeze gelul peste noapte sub un bandaj.

Înfuncție de dimensiunea și grosimeacicatriceiși de contractură, tratamentulva fi necesar câteva săptămâni sau câteva luni. La tratamentulcicatricelor recente, se vor evita factorii iritanți, cum ar fi frigul puternic, radiațiile UV sau masajul prea energic.

Copii și adolescenți: La copii cu vârstă mai mare de 1 an, gelul poate aplicat o dată sau de două ori pe zi, pe țesutul cicatricial, în conformitate cu studiile efectuate. Siguranța și eficacitatea Contractubex la copii cu vârstă mai mică de 1 an nu a fost stabilită. Nu sunt disponibile date.

Proprietăți farmacodinamice: Contractubex are efectantiproliferativ, antiflogistic, de aplatizare și de contractare asupra țesutuluicicatriceal.

Extractul lichid de ceapă are acțiune antiflogistică de inhibare a eliberării mediatorilor inflamației și efect anti-alergic. Extractul lichid de ceapă inhibă creșterea fibroblaștilor de diferite origini și mai ales a fibroblaștilor cheloidali. În plus față de efectul inhibitor mitogenic, medicamentul a dovedit că reduce formarea conștituenților matricei extracelulare din fibroblaști (de ex. proteoglicani). Mai mult, extractul lichid de ceapă are acțiune bactericidă. Aceste proprietăți stimulează în primul rând vindecarea leziunilor și contracarea și formarea cicatricei normale fiziologice.

Heparina este anti-flogistică, anti-alergică, anti-proliferativă și crește hidratarea țesutului. Are, de asemenea, efect de relaxare a suprastructurii de colagen. Pentru tratamentul cicatricelor, efectul anti-inflamator al heparinei și efectul asupra conștituenților matricei țesutului conjunctiv sunt mai importante decât acțiunea anti-trombotică bine cunoscută.

Alantoina favorizează vindecarea leziunilor; are efect epitelizant și crește capacitatea țesutului de legare apei. În plus, proprietățile cheratolitice și de penetrare crescută îmbunătățesc eficacitatea celorlalte substanțe active din Contractubex. Mai mult, alantoina are efect de calmant, emolient care atenuează pruritului asociat de seaformării de cicatrice. Efectul sinergic al acestei combinații de substanțe active constă în acțiunea combinată de inhibare a proliferării fibroblaștilor și mai ales a sintezei crescutepatologice a colagenului.

Natura și conținutul ambalajului:

Cutie cu un tub din aluminiu a 20 g gel;

Cutie cu un tub din aluminiu a 50 g gel

**ANEXĂ CAIET DE SARCINI MEDICAMENTE PN ARSURI**

Nr. lot	Denumire lot	U.M.	Cantitate/ 3 luni	P.U. estimat	Valoare estimată/3 luni
1	Soluție Microdacyn 990 ml	Flacon	900	105,00	94.500,00
2	Gel Microdacyn 120 g	Flacon	300	137,00	41.100,00
3	Accelerator granulație pe bază de hemoglobină purificată, ptr.plăgi greu vindecabile și orice tip de intervenție - GRANULOX 12 ml	Flacon	30	740,00	22.200,00
4	Cremă Lecoxen 30 ml	Tub	600	41,00	24.600,00
5	RegenSyl 50 g	Tub	150	148,00	22.200,00
6	Tresyl 125 g	Tub	900	8,38	7.542,00
7	Unguent Bethadine (Povidone)	Tub	900	11,29	10.161,00
8	Unguent Hidrocortozon 20 g	Tub	900	10,00	9.000,00
9	Hidroclean Solution	Flacon	300	50,00	15.000,00
10	Intrasite Gel 25 g	Tub	300	30,00	9.000,00
11	Theresienol 200 ml	Flacon	30	1.177,00	35.310,00
12	Theresienol 500 ml	Flacon	15	2.782,00	41.730,00
13	Contractubex 20 g	Tub	300	58,85	17.655,00
14	Contractubex 50 g	Tub	300	107,00	32.100,00
Valoare totală estimată					382.098,00