

SECTIA
Nr. _____ / _____

Nr. _____ / _____

APROBAT
MANAGER

Prof. Dr. Dorel Sandesc

CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1 Introducere

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentație de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe bază cărora se elaborază de către fiecare oferent propunerea tehnică.

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

Caietul de sarcini trebuie să preciseze și instituțiile competente de la care furnizorii, execuțanții sau prestatarii 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, accesoriu furnizării produselor (după caz).

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

În cadrul acestei proceduri, **SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRINZEU”** 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 capitolurile unde se consideră de către Oferent că aceasta 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 Brinzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populăției, 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 Brinzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) sa săris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de mare cîin viață medical tîmîșoreană precum Prof. Dr. Pius Brinzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilescu, Conf. Dr. Ion Lighezen și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernămintelor cîe stunci 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 vizitelor de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabile 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 echipamente medicale 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 învățămînt 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 SCJUPB privind achiziția de produse, aprobată de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri în cadrul/contracte de furnizare, este necesar să se demareze procedura legală de achiziție.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractantă dorește să obțină un acord cadră/contract de furnizare produse la cel mai bun preț din piata și să corespunda calitativ specificaților tehnice, astfel să asigure un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

3 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria : **material sanitare**



3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor: Asigurarea materialelor semnante

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

3.2.1 Produse solicitate

Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate Lunară (min)	Cantitate Lunară (max)	Unitate de măsură	Loc de livrare	Pret unitar fără TVA	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale mai ame	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale extinse	Durata minima garanție/ termen de valabilitate
	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.
1	ACE SPINALE, DIVERSE DIMENSIUNI	1245	1625	BUC	SCJUPBT	2,00	Ax spinal cu bizoș Quincke; mandrel metallic cu capăt din plastic colorat conform codului culerilor, prevăzut cu element de fixare împotriva rotirii accidentale în interiorul acului și care indică orientarea bizoșului acului; ambou transparent cu design ergonomic ce permite un control mare al manipulării acului cu element indicator al orientării bizoșului, prevăzut cu o prisma care ajuta la identificarea rapida și usoara a refluxului de LCR necesar pentru minimizarea efectelor secundare ce pot apărea datorita scurgerii acestuia (cefalee, hipotensiune arteriala, ghețuri varsături)	Dimensiuni: G18*75 și 90 mm, G19*75 și 90mm, G20*38 mm, 50mm, 75mm, 90 mm și 120mm, G21*90mm, G22*38 mm, 50 mm, 64 mm, 70 mm, 75 mm, 90mm și 120 mm, G23*38 mm, 50 mm, 90mm și 120 mm, G24*90mm, G25* 50 mm, 75mm, 90mm și 120 mm. Accele de dimensiuni G26*90mm și 120 mm, G27*90mm și 120 mm și G28*90mm sa contină și introducator cu dimensiunea: acul G26 – introducator G20*38mm, G27 – introducator G22*38mm, G28 – introducator G22*38mm	Văabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
2	BOTOSEI DE UNICA FOLOSINTA	58365	94032	BUC	SCJUPBT	0,15	De unică folosintă, nesteril, culoare verde sau albastru, dimensiuni: medii / mari, sa fie cu siret sau elastic, impachetati individual,	marcaj CE	Văabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
3	BRĂȚARI IDENTIFICARE MAMĂ	650	1050	buc	SCJUPBT	0,35	Brățară identificare mama, de culoare albă, din plastic moale, impermeabile, cu etichetă din carton rezistent în interior, ce conține date personale ale copilului.	Dimensiune 22cm	Văabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
4	BURETE MEDICAL, TIP MANUSA IMPREGNAT CU SAPUN PH 5,5	9785	14350	buc	SCJUPBT	1,00	Burete medical tip manusa 100% polyester, de unică utilizare, impregnat cu soluție de sapun (15 gr / m ²) cu PH neutru, folosit pentru igienă pacienților imobilizați la pat.	ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc)).	Văabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
5	CAPELINE (BONETE) CU ELASTIC UF	49765	76560	buc	SCJUPBT	0,09	De unică folosintă, nesteril, cu elastic, de culoare verde / albă, dimensiuni mediu / large, marcaj CE De unică folosintă, cu elastic, de culoare verde / albă, dimensiuni mediu / large, marcaj CE Compoziție material: material netesut polipropilenă, material cu permeabilitate ridicată, să aibă recomandare pentru personalul din domeniul medical, să prezinte două elastice în perimetru pentru reglarea marimii dar și	Să detină următoarele documente: -eticheta în limba română care să conțină adresa producătorului și numarul lotului Declarație de conformitate, Marcaj CE 100buc/punga,	Văabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



6	CEARCEAF UNICA FOLOSINTA IMPERMEABIL 80*210 CM	29738	40528	buc	SCJUPBT	4,00	pentru o mai buna rezistență la întindere, marime universala,cu care verde/alba sau albastru, grosime 12g/mp, ambalare		
							Cearceaf de unică utilizare, ușor elastic, bistratificat, primul strat hidrofilic, netesut și polietilena, al doilea strat din polietilena de joasă densitate, rezistent la rupere și tractiune, materialul trebuie să fie uniform, nelucios să nu conțină cauciuc natural	dimensiuni 80/210 cm	
7	CEARCEAF UNICA FOLOSINTA 95/210 TIP HUSA CU ELASTIC	9280	13910	buc	SCJUPBT	5,00	Cearsaf tip husă, cu elastic pentru fixarea la toate cele 4 colțuri, bistratificat, primul strat hidrofilic, netesut și polietilena, al doilea strat din polietilena de joasă densitate, rezistent la rupere și tractiune, materialul trebuie să fie uniform, nelucios să nu conțină cauciuc natural	dimensiuni 210/95cm	
8	COMPRESE ARSURI 10/10		460	645	BUC	SCJUPBT	20,00	Comprese din netesut, impregnate în gel pe bază de apă, nealergizante, neutrante, permit mularea pe locul aplicat, folosit pentru toate gradele de arsura și toate tipurile de arsura. Gel antiseptic, să răcescă arsura prin transfer de căldură. Să nu inducă hipotermie, să răcescă doar zona unde este aplicată.	Ambalat individual.
9	COMPRESE ARSURI PENTRU FATA 60*40		135	250	BUC	SCJUPBT	95,00	Comprese din poliuretan, impregnate în gel pe bază de apă, nealergizante, neutrante, permit mularea pe locul aplicat, folosit pentru toate gradele de arsura. Gel antiseptic, să răcescă arsura prin transfer de căldură. Să nu inducă hipotermie, să răcescă doar zona unde este aplicată.	Ambalat individual, cu orificiu pentru gura și nas
10	COMPRESE STERILE 10/10		45305	69890	BUC	SCJUPBT	1,00	Comprese din tifon hidrofil, bumbac 100%, cu mare capacitate de absorbtie, bine tolerate de piele, minim 12 straturi, dimensiune de 10X10 cm. Marginile compresei să fie împaturite în interior, reducând riscul deprinderii firelor. Ambalate sterile.	Ambalare și etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marcaj CE.
11	COMPRESE STERILE 10/20		43110	69030	BUC	SCJUPBT	1,50	Comprese din tifon hidrofil, bumbac 100%, cu mare capacitate de absorbtie, bine tolerate de piele, minim 12 straturi, dimensiune de 10X20 cm. Marginile compresei să fie împaturite în interior, reducând riscul deprinderii firelor. Ambalate sterile.	Ambalare și etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marcaj CE.
12	COMPRESE STERILE 20/20, 10 COMP/ BLISTER		48920	84815	BUC	SCJUPBT	2,00	Comprese din tifon hidrofil, bumbac 100%, cu mare capacitate de absorbtie, bine tolerate de piele, minim 12 straturi, dimensiune de 20X20 cm. Marginile compresei să fie împaturite în interior, reducând riscul deprinderii firelor. Ambalate sterile.	Ambalare și etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marcaj CE



13	ECOGEL 250 ML	1123	1517	FLAC	SCJUPBT	5,50	Continut biologic,pH neutru,să nu contină glicerină,vascozitate ridicată,cantitate minima folosită pentru întindere.usor de îndepărtat cu vata sau laveta.Să nu contină bule de aer,să nu curga pe piele,ambalat în recipiente ușor de manevrat(250 ml)	Norme CE ,pe ambalaj să fie menționat numele producătorului și termenul de valabilitate.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
14	ELECTROZI DEFIBRILARE DEFIBRILATOR CORPULS 3 - ADULT	3265	4545	SET	SCJUPBT	90,00	Suuprafata totală pentru fiecare electrod 148cm ² -suprafață activă pentru fiecare electrod 92cm ² , pregeleiți cu gel solid , conductivitate superioară, să nu irite pielea.Să prezinte suprafața de 118cm, lungimea cablului de alimentare să fie de 50 cm, să prezinte la capatul cablului de alimentare o mușă, electrozii să fie compatibili cu defibrilatorul Corpuls 3. Electrozi să fie ambalați în cutie de plastic	Dimensiune-adult pe ambalaj să fie menționat: producătorul, instrucțiuni de utilizare, data expirării, codul de comandă și numarul de lot. Produsul prezintă Declarație de Compatibilitate, aviz M.S. și este în concordanță cu Directiva 93/42/CE privind Dispozitivele Medicale	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
15	ELECTROZI DEFIBRILARE DEFIBRILATOR CORPULS 3- COPII	25	50	SET	SCJUPBT	80,00	Suuprafata totală pentru fiecare electrod 75cm ² -suprafață activă pentru fiecare electrod 40cm ² , pregeleiți cu gel solid , conductivitate superioară, să nu irite pielea.Lungimea cablului de alimentare să fie de 50 cm, să prezinte la capatul cablului de alimentare o mușă, DIMENSIUNE COPII, electrozii să fie compatibili cu defibrilatorul Corpuls 3. Electrozii să fie ambalați în cutie de plastic	Pe ambalaj să fie menționat: producătorul, instrucțiuni de utilizare, data expirării, codul de comandă și numarul de lot. Produsul prezintă Declarație de Compatibilitate, aviz M.S. și este în concordanță cu Directiva 93/42/CE privind Dispozitivele Medicale	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
16	ELECTROZI DEFIBRILARE PENTRU DEFIBRILATOR ZOLL ADULT	25	20	SET	SCJUPBT	90,00	Setul să cuprinda 2 electrozi/padelle de defibrilare de unică utilizare impregnati cu gel adeziv conductor cu impedanță scăzută.Electrozii să fie prevăzuți cu cablu de conectare rapidă la defibrilator , lungimea cablului de alimentare să fie de 50 cm, să prezinte la capatul cablului de alimentare o mușă de conectare, , electrozii să fie compatibili cu defibrilatorul ZOLL.	Dimensiuni adult Electrozii să fie ambalați individual, pe ambalaj să fie menționat: producătorul, instrucțiuni de utilizare, data expirării, codul de comandă și numarul de lot. Marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
17	ELECTROZI DEFIBRILARE PENTRU DEFIBRILATOR ZOLL COPII	2	5	SET	SCJUPBT	100,00	Setul să cuprinda 2 electrozi/padelle de defibrilare de unică utilizare impregnati cu gel adeziv conductor cu impedanță scăzută.Electrozii să fie prevăzuți cu cablu de conectare rapidă la defibrilator , lungimea cablului de alimentare să fie de 50 cm, să prezinte la capatul cablului de alimentare o mușă de conectare, , electrozii să fie compatibili cu defibrilatorul ZOLL.	Dimensiuni copil. Electrozii să fie ambalați individual, pe ambalaj să fie menționat: producătorul, instrucțiuni de utilizare, data expirării, codul de comandă și numarul de lot. Marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



18	HALAT DE UNICA FOLOSINTA NESTERIL (VERDE, ALB)	63150	99430	BUC	SCJUPBT	2.00	Halat impermeabil destinat cadrelor medicale, fabricat din polipropilena de 30-40 gr (densitate), material netesut, care asigura rezistență mare la rupere și perforare, respectiv circulația adesea a aerului, protective împotriva microparticulelor și lichidului (impresarea cu produse biologice - vomă, urină, etc). Halatle medicale dispun de manșete cu elastan pentru protective suplimentara împotriva microparticulelor și sistem de închidere prin legături cu snur arat la nivelul umerilor cat și la nivelul taliei.	Marimea S, M, L, XL. Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod. valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producător etc). Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
19	HARTIE EKG MINDRAY BENEHEART R3	37	50	BUC	SCJUPBT	6,00	Hartie termică dot matrice 80mmx20m-Z-FOLD compatibilă cu electrocardiograful Mindray Beneheart R3	Hartie termică dot matrice 80mmx20m-Z-FOLD	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
20	HARTIE EKG 11 MM NIHON KOHDEN. HARTIE TERMOSENSIBILA PENTRU ELECTRO-CARDIOGRAF NIHON KOHDEN CARDIOFACS	1298	1666	BUC	SCJUPBT	8,00	Hartie EKG termosensibila, dimensiuni 110x140x142	Dimensiuni 110x140x142.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
21	HARTIE EKG NIHON KOHDEN 210MM- 210MM*140MM *200C	28	42	BUC	SCJUPBT	22,00	HARTIE EKG NIHON KOHDEN termosensibila. Dimensiuni 210MM-210MM*140MM*200C Formă tip hiat	Dimensiuni 210MM 210MM*140MM*200C Formă tip blet	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
22	HARTIE EKG PT, DEFIBRILATOR CORPUS 3	105	130	BUC	SCJUPBT	8,00	Rola termosensibila, latime 105mm, cu diametrul rolei de 44mm, pentru monitorul defibrilatorului Corpuls3.		Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
23	HARTIE PENTRU IMPRIMANTA DEFFIBRILATOR ZOLL-80MM	40	50	BUC	SCJUPBT	12,00	Hartie EKG pentru defibrilator ZOLL sau echivalent – hartie termică		Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
24	HARTIE TERMICA A5 IMPATURITA 210MM*140M MZ FOLD PENTRU EKG EDAN SE 1201	372	431	BUC	SCJUPBT	16,75	Hartie EKG pentru electrocardiograf EDAN SE 1201 sau echivalent – hartie termică împăturită 210mm x 140mm x 144 pagini	Marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
25	LAME BISTURIU DIVERSE DIMENSIUNI	11140	17289	BUC	SCJUPBT	0,39	Fabricate din oțel carbon. Sterile. Sa prezintă margini tăietoare pe toată lungimea lamei, cu varf ascuțit. Ambalaj individual în folie dubla de aluminiu, cu invelis special, care blochează eroziunea cortinutului.	Marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
26	MANDREN IOT NR.6, 10,12,14,	855	1140	BUC	SCJUPBT	35,60	Mandren pentru sonde intubante, flexibil, acoperit cu PVC siliconat, suprafața netedă, ataumatic, cu maner curbat. Construit din aluminiu, învelit în plastic pentru o alurare mai usoară. Stielul intubat pentru sonde endotraheale, metalic, cu acoperire de plastic. Flexibil, varf moale, rotunjit, ataumatic.	Marcaj CE, unică folosință. Ambalaj individual.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



27	MÂNUȘI CHIRURGICALE STERILE, DE UNICA FOLOSINTA	55890	83095	BUC	SCJUPRT	2.00	Sterile - fabricate din latex natural, rezistent la intindere - usor pudrate – cantitate minima de pudra care sa permita imbracarea usor; unica folosinta in toate domeniile de chirurgie, forma anatomica - care pe mana relaxata se incleaza pentru a reduce obosela, grosimea la nivelul regiunii palmare min. 0,24 mm. degetelor - min 0,28 mm; - fara pori sau alte orificii	Pe ambalajul exterior sunt recute : denumirea comerciala, descrierea produsului, producatorul, sterilizarea, data expirarii si marimea, iar pe ambalajul interior este trecuta marimea si este marcat stanga – dreapta	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrarii
28	MÂNUȘI EXAMINARE NESTERILE, NEPUDRATE	681080	901380	BUC	SCJUPBT	0.25	Manusi de examinare nesterile , de unica folosinta pentru protectie personala, ambidextre. Sunt destinate utilizarii in toate domeniile medicale, in special pentru utilizatori si pacienti cu alergie la latex .Sunt testate si aprobat suplimentar ca echipament de protectie personala, pentru utilizarea in laboratoare, in contact cu substante chimice si dezinfecstanti precum si in contact cu alimentele. Compozitie : • Caucau sintetic din nitril cu strat interior de polimer • Nepudrate • Prezinta suprafața texturată la nivelul degetelor • Grosimea la nivelul - mansetei 0,07 mm - regiuni palmare 0,09 mm - degetelor 0,12 mm Rezistenta la rupere	Propunerile tehnice vor fi insotite de dovezi de conformitate cum ar fi: fisă tehnică, liste de catalog Pe cutie sunt recute: producatorul, marca CE, data expirarii si marimea. Marimi: S,M,L,XL Mod de ambalare : 100 buc/ cut	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrarii
29	MASCA AEROSOLI DIVERSE DIMENSIUNI	1565	2576	BUC	SCJUPBT	3.50	Material PVC, moale, non toxică, transparentă, cu tub conector de minim 150 cm, foita nazala metalica, prevazuta cu doua orificii in lateral, prezinta cupa nebulizare pentru atasare la masca,	Ambalata steril, individual, produs marcat CE, producator, importator, valabilitate minim 2 ani,de fericite dimensiuni	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrarii
30	SISTEM DE ASPIRATIE A FLUIDELOR MEDICALE		5412	BUC	SCJUPBT	35.00	Set consumabile pentru aspiratia secretiilor, compus din: punga cu capac lipit si cu praf pentru a transforma secretiile aspirate in gel, tuburi (lungime de 3m) simple (pentru sectia ATI) sau cu canula Yankauer (pentru Blocul Operator) si conectori pentru aspiratie. PUNGA ASPIRATIE: Recipient cu capac de unica folosinta pentru colectarea fluidelor biologice, transparent; Punga de aspiratie lipita etans pe capacul pungii, circular; fundul pungii sub forma de arc de cerc sa fie lipit; fara lipituri pe partile laterale. Recipient cu agent de solidificare preinstalat dozat in functie de volumul pungii de aspiratie:1000 ml, 2000 ml sau 3000 ml. Punga in care se gaseste agentul	Contine: -regulator vacuum sensitiv, -filtru de protecție pentru sursa de vacuum -canistra reutilizabila, -tub conectare sursa de vacuum Regulator vacuum sensitiv; Dispozitiv compact pentru aspiratia fluidelor medicale, echipat cu recipient de siguranta pentru colectare fluide medicale; Poate fi montat in priza rapida a sistemului de distributie gaze medicale, se conecteaza la sursa de vacuum a sistemului de distributie gaze medicale Indicator vacuum cu scala in mmHg; Fabricat din materiale rezistente; prevazut cu	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrarii



						<p>de solidificare, la contactul cu aspiratul sa se dizolve. Sa fie din polietilena; sa aiba o capacitate efectiva de 1000 ml/ 2000 ml/ 3000 ml; sa fie livrat in forma pliata;</p> <p>Sa fie prevazut cu un singur conector, la care se lege direct tubul de aspiratie de la pacient, pentru a evita conectarea gresita a tuburilor.</p> <p>Sa fie prevazut cu conector serial pentru o eventuala conectare in serie a altor canistre, cu o capacitate nominala de aspiratie de pana la 36 litri si capac protectie;</p> <p>Locas pe capacul pungii de aspiratie pentru fixarea diferitelor accesoriu precum recipient pentru probe, pahar masurare pentru lichide de volume mici;</p> <p>Portul de conectare pentru regulatorul de vacuum sa fie in exteriorul pungii de aspiratie propriu zis pentru a exclude contactul fluidelor biologice cu dispozitivul si contaminarea acestuia;</p> <p>Capacul sa fie prevazut cu filtru hidrofib, usor de vizualizat. Acest filtru va inchide automat sistemul de aspiratie in momentul in care intra in contact cu lichidul aspirat, rol de protectie la supraplin precum si de filtru bacterian</p> <p>Conectorul pentru aspiratie sa fie prevazut cu capacel atasat de marginea laterală a capacului pungii de aspiratie, ce se inchide etans in momentul in care sistemul este plin si/sau trebuie inlocuit asigurand o protectie maxima in cazul acestor manevre;</p> <p>Sa permita vizualizarea gradului de umplere a recipientului cu fluide biologice aspirate; la atingerea capacitatii maxime efective sa opreasca in mod automat aspiratia;</p> <p>Capacul sa fie prevazut cu port si conector in L in cel putin 4 trepte la un capat si lucr drept in 2 nivele si tajetura angulara in celelalte capat;</p> <p>Tub conectare sonda de aspiratie: tub conectare sonda de aspiratie din PVC transparent fara DEJIP, cu diametru int/ext. de 5,8-8,3 mm/CH25 si 7-10 mm/CH30, lungime de 1,8; 2,1; 2,7; 3; m; Prevazut cu conectori flexibili, cu striatii pentru capacul pungii de aspiratie si sonda de aspiratie;</p> <p>Conexiuni F-M, F-F, F-F-M; sa fie de unica folosinta, cu sterilizare minim 48 luni.</p> <p>Canula Yankauer (pentru utilizarea in Blocul Operator). Certifica: de marcat european (CE mark) sau declaratie de conformitate a produsului cu</p> <p>conector DIN si mini rezervor aspiratie de siguranta.</p> <p>Indicator de vac. cu cod de culoare</p> <p>Sa poata fi spalat si curatat chimic; sa poata fi demontat in partile componente pentru activitatatile de inretinere curenta; sa se adapteze usor infrastructurii medicale specifice spitalului;</p> <p>Conector laer pentru tubul de la canistra reutilizabila</p> <p>b) Filtru de protectie pentru sursa de vacuum</p> <p>Ofertantul va punte la dispozitia utilizatorului, cu titlu gratuit, un filtru suplimentar pentru protectie sursei de vacuum, care se va monta pe tubul de silicon dintr-o borcanal de aspiratie si reductorul de aspiratie, care va respecta urmatoarele caracteristici:</p> <p>Sa aiba forma cilindrica;</p> <p>Dimensiuni: 120-125 mm lungime, 32-35 mm diametru;</p> <p>In interiorul corpului transparent sa se afle filtrul hidrofibric din polietilena (din acelasi material cu filtrul asta in interiorul capacului pungii de aspiratie) cu rolul de a proteja sursa de vacuum in cazul in care punga de aspiratie este instalata gresit.</p> <p>Po corpul transparent sa fie marcatata o singura care sa incerce directia de curgere.</p> <p>Ambale capete ale filtrului sa aiba conectori conici in 3 trepte, pentru a fixare cat mai etansa a furtunului de silicon;</p> <p>Invelisul exterior sa poata fi sters cu un agent de curatare si dezinfecție conceput pentru curatarea dispozitivelor medicale;</p> <p>Ambalare: cutie a cate 15 bucati; Durata de valabilitate: 5 ani de la data de fabricatie;</p> <p>Marcaj CE.</p> <p>c) Canistra reutilizabila</p> <p>Canistra pentru recipientul de aspiratie sa fie rigida, transparenta pentru a putea fi observat nivelul lichidului aspirat;</p> <p>Canistra sa fie cu capacitate de 1000 ml, 2000 ml si 3000 ml.</p> <p>Posibilitate de conectare in serie a pana la 12 canistre cu un volum total de 36 de litri.</p> <p>Conceput astfel incat fluidele biologice sa nu vină in contact cu exteriorul dispozitivului propriu zis, interiorul acestuia nu partile</p>
--	--	--	--	--	--	--



							Directiva 93/42/EFC. Fumizomul va pune la dispozitia autoritatii contractante cu filii gratuit, spre utilizare, pe termen perioada de valabilitate a acordului cadru, maxim 50 sisteme noi de aspiratie astfel cum sunt descrise mai jos, in functie de necesitatile sectiilor. Pentru minim 5 bucati de sisteme de aspiratie, in functie de necesitatile sectiilor, se va asigura, cu titlu gratuit, stative pe roti pe care se pot monta canistre care pot insuma o capacitate pana la 36 litri.	componente; Scala de masurare usor de citit, marcată la fiecare 100 ml; sa aiba o acuratete a scalei de +/- 100 ml; Prevazuta cu suport standard metalic pentru bară europeană;	
31	TIFON MEDICAL HIDROFIL	55332	81635	METRI	SCJUPBT	1.20	Tifon medical - dimensiune : 90 cm latime - greutate specifică 40 gr/mp, - bambac 100% - indice de absorbtie: maxim 6 sec - culoare alba, hidrofil,bun absorbant, nesteril ,fara miros, farapete - indice de absorbire peste 80% (indice optiri) - PH neutru (nu interactioneaza cu pielea)	Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
32	TRUSA CLISMA	1975	3048	BUĆ	SCJUPBT	6.00	Contine irrigator tip punga cu furtun, canula rectala de minim 30 FR, supun lichid 20 ml cu clorura de Benzalconiu 50%, unica doza, gel lubrifiant	Marcaj CE,unica folosinta. Ambalaj individual.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării

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 receptiei 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 agrcați 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

produsva și însoțit de trame suflansătoare/parțile 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, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. Înșalarea mărimii și greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distant față de destinația finală a produselor furnizate și eventual absența a facilităților de manipulare la punctele de tranziție.

Transportul și toate costurile sociale 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 autoritatii contractante, respective Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brâncuși” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timis.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreat al produselor și se consider 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/aparatura 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 lăsa măsurile adecvate pentru adunătoarele ambalajelor și eliminarea acestora de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și apoi toate configurațiile/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a sigura 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 prezentare prezentantului Autoritatii 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 parametrii agreabili. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând toate 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 față locului a personalului desemnat de Autoritatea/entitatea contractantă. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru opera produsul.

Instruirea și organizarea după ce produsul este funcțional și trebuie să permit personalului Autorității/entității contractante să: înțelegerea diferitelor componente ale produsului; înțelegerea tuturor funcționalităților: operarea produsului; informații despre menținerea de rutină care trebuie 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 propusa de Contractant în funcție de aspectele care vor fi abordate pe durata sesiuni.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română.

Contractantul va asigura pe durata sesiunii de instruire material support în limba română, care include cel puțin: manuale de operare, fise tehnice,etc.

3.3.3.3 Mențenanța preventivă în perioada de garanție

Mențenanța preventivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de întreținere și reparatie 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 mențenanță preventivă a produsului conform cerințelor fiecarui echipament/aparăt medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în ofertă tehnică operațiunile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiunilor de mențenanță preventivă în conformitate cu cerințele stabilite de către producătorul echipamentului SAU așa cum au fost agreate de către contractant.

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

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



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

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

3.3.3.4 Menenanță corectivă în perioada post-garanție, după caz

Menenanță 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 menenanță corectivă a echipamentului pentru o perioadă de 2 ani după expirarea perioadei de garanție. Menenanță corectivă include localizarea, diagnosticarea defectelor, inclusive intervenția pentru restabilirea bunei funcționări și trebuie efectuată pentru toate părțile componente ale produsului, cu excepția consumabilelor atunci când Autoritatea/entitatea contractantă semnalază un incident.

Menenanță corectivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusive forța de muncă și altele asemenea, exclusive piese de schimb. Operațiunile de menenanță corectivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează menenanță și a altor personae prezente la locul unde are loc intervenția.

Serviciile de menenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie efectua teste de funcționare și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate, inclusive 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 menenanță preventivă sau corectivă sau solicit 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. Fiecărui 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 definitiva a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului

Contractantul va trebui să respect următorii tempi 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 character orientativ:

Nivel prioritate	Timp de răspuns	Timp de implementare/rezolvare 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

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 definitiva a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Nerespectarea timpilor de mai sus da 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 menenanță corectivă după expirarea garanției

Contractantul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte material 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 menenanță 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/material consumabile asigurate de Contractant trebuie să respecte cerințele tehnice și de calitate ale producătorului echipamentului.

3.3.4 Mediul in care este operat produsul

Echipamentul/aparatură medicală se va amplasa/utiliza în spațiul-MAGAZIE SCJUPBT .

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractanta va pune la dispozitia Contractantului , cu promptitudine, orice informații/sau documente pe care le detine si care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În masura în care Autoritatea contractanta nu furnizeaza datele/informatiile/documentele solicitate de catre Contractant , termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzator.

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

Autoritatea contractanta își asuma răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informatiilor/documentelor puse la dispozitia Contractantului în vederea indeplinirii Contractului.

În acest sens, se prezuma că toate datele/informatiile. Documentele prezentate Contractantului sunt insușite de către conducatorul 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 aceasta din urmă se 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 prevazut în Caietul 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 rezoluționa/rezilia contractual 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 platească 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 factură în premieră cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

Obligațiile principale ale Contractantului

Contractantul va furniza Produsele și își va indeplini 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 dispozițiile legale, aprobarile și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

Contractantul se obligă să depună garantia de buna execuție în termen de maxim 5 zile lucrătoare de la semnarea contractului de ambele parti.

Contractantul va尊重a toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că și Personalul sau, implicat în Contract, va尊重a prevederile legale, aprobarile și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

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

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care se 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 indeplinirea 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 emite factură 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 incalcarea de către Autoritatea Contractantea sa il de către orice altă persoană a reglementarilor 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 expediere a produsului; documentația de utilizare (*dacă este cazul*); raport privind testarea (*dacă 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 contractante: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, 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, Timisoara, 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 însoții 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 expediere a produsului;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă;
- e) documentația de utilizare (*dacă este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*dacă este cazul*) ;

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

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscal 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 collective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respective conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative).

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

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

În conformitate cu clauzelc contractual atașate documentației de atribuire .

9 DISPOZITII FINALE .

Prin depunerea unei oferte, ofertantul acceptă în prealabil condițiile generale și particulare care guvernează aceasta procedura de atribuire ca singura baza a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertanții au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferta conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractual și specificațiilor tehnice conținute în aceasta. Esecul de a depune o ofertă care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevazut, 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 oferit, indiferent de rezultatul procedurii.

, Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimele, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minimul de parametri tehnici ce trebuie înruniti de produsele oferite.

Specificațiile tehnice care indic o anumita origine, sursa, producție, un procedeu special, o marca de fabrică sau de comert, un brevet de inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea de „sau echivalent”.

Orică ofertă care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luate în considerare în măsură în care propunerile tehnice propunute asigurarea unui nivel calitativ superior cerintelor minime din prezentul caiet de sarcini.

Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevazute în caietul de sarcini sau care nu indeplinesc 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 tehnica referentă ofertei va contine, atât documentația originală, cât și traducere documentație tehnică originală în limba română, dacă este cazul.

Participantii la licitație vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezентate trebuie să indeplinească specificatiile din prezentul caiet de sarcini. Absența oricareia dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare moștură va fi etichetată cu numele oferăntului. Mostrele nu vor fi returnate oferăntilor, ele ramanând la Autoritatea Contractanta.

Materiale sanitare (solicitare prin e-mail la data de ...02.02. 2024 ... și conform tabel anexat la e-mail din data de ...02.02.2024...-atașat prezentei) conform necesarului transmis de secțiile SCJUPBT (în perioada 06.02-07.02.2024...) în urma solicitării din data de ...06.02.2024..., necesar atașat prezentului referat.

Mentionăm că necesarul transmис reprezintă cantitatea minimă și maximă lunărie.

"Comisia de întocmire a caietelor de sarcini și evaluare a ofertelor" numiți prin Decizia nr. 453/05.10.2023

	NUME ȘI PRENUME MEMBRU COMISIE CONFORM DECIZIEI 453/05.10.2023	SEMNAȚURA
	PREȘEDINTE CONF. DR. AMADEUS DOBRESCU	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF IONELA GLIGOR	
	MEMBRU AS. MED. PRINCIPAL MIHAELA DEAC	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF LOREDANA MOIGRĂDEAN	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF ADRIANA LUPU	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF ANDREEA MARODI	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF MONICA SCOROBETE	
	MEMBRU AS. MED. PRINCIPAL BRÂnda IONELA BOGDANA	
	MEMBRU AS. MED. ȘEF CLAUDIA TIUTIU	
	MEMBRU REF. DE SPECIALITATE GR. II ROXANA MONICA SICHITIU	
	MEMBRU REF. DE SPECIALITATE GR. I CRISTINA LAURA COAJA	

ANEXA NR. 1

VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

	Denumire produs	Cantitate Lunara minima	Cantitate Lunara maxima	Unitate de măsură	Pret unitar lei (fara TVA)	Vânzare cantitate maxima produse lei (fara TVA)