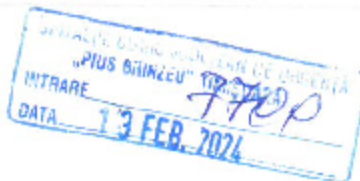




SECȚIA

Nr. _____ / _____

Nr. _____ / _____

APROBAT
MANAGER*Prof. Dr. Dorel Sandesc*

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 în funcție de situație, caracteristicile referitoare la nivelul calitativ, etnic 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 standard relevante sau altele 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 nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz).

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

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

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta 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 Brnzeu” 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 Brnzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viața medicală timișoreana precum Prof. Dr. Pius Brnzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilescu, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea stringentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabilite de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, dotate cu aparatură medicală de înaltă performanță, personal specializat, fiind accesibil pentru populația din regiunea de vest și sud-vest a țării precum și din întreg teritoriul României. În cadrul SCJUPB Timișoara, pe lângă activitatea medicală, se desfășoară activități de învățământ universitar și postuniversitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

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

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

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

3 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria : material sanitar

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor Asigurați: marcial sanitare

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

3.2.1 Produse solicitate

Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate Lunara (min)	Cantitate Lunara (max)	Unitate de măsură	Loc de livrare	Pret unitar fara TVA	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale extinse	Durata minimă garanție/ termen de valabilitate
	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.
1	ACE SPINALE, DIVERSE DIMENSIUNI	1245	1625	BUC	SCJUPBT	2,00	Ace spinal cu bizou Quinke; mandren metalic cu capat din plastic colorat conform codului culorilor, prevazut cu element de fixare impotriva rotirii accidentale in interiorul acului și care indica orientarea bizoului acului; ambou transparent cu design ergonomic ce permite un control marit al manipularii acului cu element indicator al orientarii bizoului, prevazut cu o prisma care ajuta la identificarea rapida și usoara a refluxului de LCR necesar pentru minimizarea efectelor secundare ce pot aparea datorita scurgerii acestuia (cefalee, hipotensiune arteriala, greturi varsaturi)	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. Acele de dimensiuni G26*90mm și 120 mm, G27*90mm și 120 mm și G29*90mm sa contina si introducător cu dimensiunea: acul G26 – introducător G20*38mm, G27– introducător G22*38mm, G29 – introducător G22*38mm	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
2	BOTOSEI DE UNICA FOLOSINTA	58365	94032	BUC	SCJUPBT	0,15	De unica folosinta, nesteril, culoare verde sau albastru, dimensiuni: medii / mari, sa fie cu siret sau elastic, impachetati individual,	marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
3	BRĂȚĂRI IDENTIFICARE MAMĂ	650	1050	buc	SCJUPBT	0,35	Brățară identificare mamă, de culoare albă, din plastic moale, impermeabile, cu etichetă din carton rezistent in interior, ce contine date personale ale copilului.	Dimensiune 22cm	Valabilitatea 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 unica utilizare, impregnat cu solutie de sapun (15 gr / m ²) cu PH neutru , folosit pentru igiena pacientilor imobilizati la pat.	Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc).	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
5	CAPELINE (BONETE) CU ELASTIC UF	49765	76560	buc	SCJUPBT	0,09	De unica folosinta, nesteril, cu elastic, de culoare verde / albastru, dimensiuni mediu / large, marcaj CE De unica folosinta, cu elastic, de culoare verde/albastru, dimensiuni mediu/large, marcaj CE Compozitie material: material netesut polipropilena, material cu permeabilitate ridicata, sa aiba recomandare pentru personalul din domeniul medical, sa prezinte doua elastice in perimetru pentru reglarea marimii dar și	Sa detina urmatoarele documente: -eticheta in limba romana care sa contina adresa producatorului si numarul lotului Declaratie de conformitate. Marcaj CE 100buc/punga.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



							pentru o mai buna rezistenta la intindere, marime universala,culoare verde/alba sau albastru, grosime 1,2g/mp, ambalare		
6	CEARCEAF UNICA FOLOSINTA IMPERMEAB IL 80*210 CM	29738	40528	buc	SCJUPBT	4,00	Cearceaf de unica utilizare, nesteril, bistratificat, primul strat hidrofilic, netesut si polietilena, al doilea strat din polietilena de joasa densitate, rezistent la rupere si tractiune, materialul trebuie sa fie uniform, nelucios sa nu contina cauciuc natural	dimensiuni 80/210 cm	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
7	CEARCEAF UNICA FOLOSINTA 95/210 TIP HUSA CU ELASTIC	9280	13910	buc	SCJUPBT	5,00	Cearceaf tip husa, cu elastic pentru fixarea la toate cele 4 colturi, bistratificat, primul strat hidrofilic, netesut si polietilena, al doilea strat din polietilena de joasa densitate, rezistent la rupere si tractiune, materialul trebuie sa fie uniform, nelucios sa nu contina cauciuc natural	dimensiuni 210/95cm	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
8	COMPRESA ARSURI 10/10	460	645	BUC	SCJUPBT	20,00	Comprese din netesut, impregnate in gel pe baza de apa, nealergizante, neiritante, permit mularca pe locul aplicat, folosit pentru toate gradele de arsura si toate tipurile de arsura. Gel antiseptic, sa raceasca arstra prin transfer de caldura. Sa nu induca hipotermic, sa raceasca doar zona unde este aplicata.	Ambalat individual.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
9	COMPRESA ARSURI PENTRU FATA 60/40	135	250	BUC	SCJUPBT	25,00	Comprese din poliuretan, impregnate in gel pe baza de apa, nealergizante, neiritante, permit mularca pe locul aplicat, folosit pentru toate gradele de arsura. Gel antiseptic, sa raceasca arsura prin transfer de caldura. Sa nu induca hipotermie, sa raceasca doar zona unde este aplicata.	Ambalat individual, cu orificii pentru gura si nas	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
10	COMPRESA 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 sa fie impaturite in interior, reducand riscul deprinderii firelor. Ambalate steril.	Ambalare si etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
11	COMPRESA 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 sa fie impaturite in interior, reducand riscul deprinderii firelor. Ambalate steril.	Ambalare si etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
12	COMPRESA 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 sa fie impaturite in interior, reducand riscul deprinderii firelor. Ambalate steril.	Ambalare si etichetare conform EU-MDD (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



13	ECOGEL 250 ML.	1123	1517	FLAC	SCJUPBT	5,50	Continut biologic,pH neutru,sa nu contina glicerina,vascozitate ridicata,cantitate minima folosita pentru intindere.usor de indepartat cu vata sau laveta.Sa nu contina bule de aer,sa nu curga pe piele,ambalat in recipiente usor de manevrat(250 ml)	Norme CE, pe ambalaj sa fie mentionat numele producatorului si 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	Suaprafata totală pentru fiecare electrod 148cm2-spprafata activă pentru fiecare electrod 92cm2, pregeluiti cu gel solid , conductivitate superioară, să nu irite pielea.Sa prezinte suaprafata de 118cm, lungimea cablului de alimentare sa fie de 50 cm, sa prezinte la capatul cablului de alimentare o mufa, electrozii sa fie compatibili cu defibrilatorul Corpuls 3. Electrozii sa fie ambalati in cutie de plastic	Dimensiune-adult pe ambalaj sa fie mentionat: producatorul, instructiuni de utilizare, data expirării, codul de comanda si numarul de lot. Produsul prezintă Declarație de Conformitate, 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	Suaprafata totală pentru fiecare electrod 75cm2-spprafata activă pentru fiecare electrod 40cm2, pregeluiti cu gel solid , conductivitate superioară, să nu irite pielea.Lungimea cablului de alimentare sa fie de 50 cm, sa prezinte la capatul cablului de alimentare o mufa, DIMENSIUNE COPII, electrozii sa fie compatibili cu defibrilatorul Corpuls 3. Electrozii sa fie ambalati in cutie de plastic	Pe ambalaj sa fie mentionat: producatorul, instructiuni de utilizare, data expirării, codul de comanda si numarul de lot. Produsul prezintă Declarație de Conformitate, 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 sa cuprinda 2electrozi/padele de defibrilate de unica utilizare impregnati cu gel adeziv conductor cu impedanta scazuta.Electrozii sa fie prevazuti cu cablu de conectare rapida la defibrilator , lungimea cablului de alimentare sa fie de 50 cm, sa prezinte la capatul cablului de alimentare o mufa de conectare, , electrozii sa fie compatibili cu defibrilatorul ZOLL.	Dimensiuni adult Electrozii sa fie ambalati individual, pe ambalaj sa fie mentionat: producatorul, instructiuni de utilizare, data expirării, codul de comanda si 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 sa cuprinda 2electrozi/padele de defibrilate de unica utilizare impregnati cu gel adeziv conductor cu impedanta scazuta.Electrozii sa fie prevazuti cu cablu de conectare rapida la defibrilator , lungimea cablului de alimentare sa fie de 50 cm, sa prezinte la capatul cablului de alimentare o mufa de conectare, , electrozii sa fie compatibili cu defibrilatorul ZOLL.	Dimensiuni copil. Electrozii sa fie ambalati individual, pe ambalaj sa fie mentionat: producatorul, instructiuni de utilizare, data expirării, codul de comanda si 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	Hala: impermeabil destinat cadrelor medicale, fabricat din polipropilena de 30-40 gr (densitate), material netesut, care asigura rezistenta mare la rupere si perforare, respectiv circulatia adecvata a aerului, protectie impotriva microparticulelor si lichidului (improscarea cu produse biologice - vomă,urina,etc). Halatele medicale dispun de mansete cu elastan pentru protectie suplimentara impotriva microparticulelor si sistem de inchidere prin legaturi cu snur atat la nivelul umerilor cat si la nivelul taliei.	Marimea S, M,L,XL. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator etc). Marcaj CE.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
19	HARTIE EKG MINDRAY BENEHCART R3	37	50	BUC	SCJUPBT	6,00	Hartie termica dot matrice 80mmx20m-Z-FOLD compatibila cu electrocardiograful Mindray Benehcart R3	Hartie termica dot matrice 80mmx20m-Z-FOLD	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
20	HARTIE EKG 110MM NIHON KOHDEN, HARTIE TERMOSENSIBILA PENTRU ELECTROCARDIOGRAF 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 blat	Dimensiuni 210MM 210MM*140MM*200C Formă tip blat	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
22	HARTIE EKG PT, DEFIBRILATOR CORPULS 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	Hârtie EKG pentru defibrilator ZOLL sau echivalent – hârtie termică		Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
24	HARTIE TERMICA A5 IMPATURITA 210MM*140MM MZ FOLD PENTRU EKG EDAN SE 1201	372	431	BUC	SCJUPBT	16,75	Hârtie EKG pentru electrocardiograf EDAN SE 1201 sau echivalent – hârtie 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	0,30	Fabricate din oțel carbon, Sterile.Sa prezinte margine tăietoare pe toata lungimea lamei, cu varf ascutit. Ambalaj individual in folie dubla de aluminiu, cu invelis special, care blocheaza eroziunea cortimutului.	Marcaj CE	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
26	MANDREN IOT NR.6, 10,12,14,	855	1140	BUC	SCJUPBT	35,00	Mandren pentru sonda intubatie,flexibil, acoperit cu PVC siliconat, suprafața neteda, atraumatic,cu maner curbat. Construit din aluminiu ,invelit in plastic pentru o alunecare mai usoara. Stilet intubatie pentru sonde endotraheale, metalic, cu acoperire de plastic. Flexibil, varf moale,rotunjit, atraumatic.	Marcaj CE,unica folosinta. Ambalaj individual.	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



27	MĂNUȘI CHIRURGICALE STERILE, DE UNICA FOLOSINȚĂ	55890	83095	BUC	SCJUPBT	2.00	Sterile - fabricate din latex natural, rezistent la întindere - usor pudrate – cantitate minimă de pudră care să permită îmbracarea ușoară; unica folosință în toate domeniile de chirurgie, formă anatomică - care pe mână relaxată se mulează pentru a reduce oboseala, grosimea la nivelul regiunii palmare min. 0,24 mm, degetelor - min 0,28 mm; - fără pori sau alte orificii	Pe ambalajul exterior sunt recute : denumirea comercială, descrierea produsului, producătorul, sterilizarea, data expirării și marimea, iar pe ambalajul interior este trecută marimea și este marcat stanga – dreapta	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
28	MĂNUȘI EXAMINARE NESTERILE, NEPUDRATE	681080	901380	BUC	SCJUPBT	0.25	Manuși de examinare nesterile , de unica folosință pentru protecție personală, ambidextre, - Sunt destinate utilizării în toate domeniile medicale, în special pentru utilizatori și pacienți cu alergii la latex .Sunt testate și aprobate suplimentar ca echipament de protecție personală, pentru utilizarea în laboratoare, în contact cu substanțe chimice și dezinfectanți precum și în contact cu alimentele. Compoziție : • Cauciuc sintetic din nitril cu strat interior de polimer • Nepudrate • Prezintă suprafață texturată la nivelul degetelor • Grosimea la nivelul - mansetei 0,07 mm - regiuni palmare 0,09 mm - degetelor 0,12 mm Rezistență la rupere	Propunerile tehnice vor fi însoțite de dovezi de conformitate cum ar fi: fișe tehnice, liste de catalog Pe cutie sint recute: producătorul, marca CE, data expirării și marimea. Marimi: S,M,L,XL Mod de ambalare : 100 buc/ cut	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
29	MASCA AEROSOLI DIVERSE DIMENSIUNI	1565	2576	BUC	SCJUPBT	3.50	Material PVC, moale, non toxică, transparentă, cu tub conector de minim 150 cm, foaie nezelă metalică, prevăzută cu două orificii în lateral, prezintă cupa nebulizare pentru atașare la mască,	Ambalată steril, individual, produs marcat CE, producător, importator, valabilitate minim 2 ani, de diferite dimensiuni	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării
30	SISTEM DE ASPIRAȚIE A FLUIDELOR MEDICALE	3733	5412	BUC	SCJUPBT	35.00	Set consumabile pentru aspirația secrețiilor, compus din: pungă cu capac lipit și cu praf pentru a transforma secrețiile aspirate în gel, tuburi (lungime de 3m) simple (pentru secția ATI) sau cu canula Yankauer (pentru Blocul Operator) și conectori pentru aspirație. PUNGA ASPIRAȚIE: Recipient cu capac de unica folosință pentru colectarea fluidelor biologice, transparent; Punga de aspirație lipită etans pe capacul pungii, circular; fundul pungii sub forma de arc de cerc să fie lipit; fără lipituri pe părțile laterale. Recipient cu agent de solidificare preinstalat dozat în funcție de volumul pungii de aspirație: 1000 ml, 2000 ml sau 3000 ml. Punga în care se găsește agentul	Conține: -regulator vacuum senzitiv, -filtru de protecție pentru sursa de vacuum -canistră reutilizabilă, -tub conectare sursa de vacuum Regulator vacuum senzitiv; Dispozitiv compact pentru aspirația fluidelor medicale, echipat cu recipient de siguranță pentru colectare fluide medicale; Poate fi montat în priză rapidă a sistemului de distribuție gaze medicale, se conectează la sursa de vacuum a sistemului de distribuție gaze medicale Indicator vacuum cu scală în mmHg; Fabricat din materiale rezistente; prevăzut cu	Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării



					<p>de solidificare, la contactul cu aspiratul să se dizolve. Să fie din polietilena; să aibă o capacitate efectivă de 1000 ml/ 2000 ml/ 3000 ml; să fie livrat în formă pliată;</p> <p>Să fie prevazut cu un singur conector, la care să se lege direct tubul de aspirație de la pacient, pentru a evita conectarea greșită a tuburilor.</p> <p>Să fie prevazut cu conector serial pentru o eventuală conectare în serie a altor canistre, cu o capacitate nominală de aspirație de până la 36 litri și capacitate de protecție;</p> <p>Locaș pe capacul pungii de aspirație pentru fixarea diferitelor accesorii precum recipient pentru probe, pahar măsurare pentru lichide de volume mici;</p> <p>Portul de conectare pentru regulatorul de vacuum să fie în exteriorul pungii de aspirație propriu zis pentru a exclude contactul fluidelor biologice cu dispozitivul și contaminarea acestuia;</p> <p>Capacul să fie prevazut cu filtru hidrofob, ușor de vizualizat. Acest filtru va închide automat sistemul de aspirație în momentul în care intră în contact cu lichidul aspirat, rol de protecție la supraplin precum și de filtru bacterian</p> <p>Conectorul pentru aspirație să fie prevazut cu capacel atășat de marginea laterală a capacului pungii de aspirație, ce se închide etans în momentul în care sistemul este plin și/sau trebuie înlocuit, asigurând o protecție maximă în cazul acestor manevre;</p> <p>Să permită vizualizarea gradului de umplere a recipientului cu fluide biologice aspirate; la atingerea capacității maxime efective să oprească în mod automat aspirația;</p> <p>Capacul să fie prevazut cu port și conector în L în cel puțin 4 trepte la un capăt și lucr drept în 2 nivele și tăietura angulară în celelalte capăt;</p> <p>Tub conectare sonda de aspirație: tub conectare sonda de aspirație din PVC transparent fără DEHP, cu diametru int/ext. de 5,8-8,3 mm/CH25 și 7-10 mm/CH30, lungime de 1,8; 2,1; 2,7; 3; m; Prevazut cu conectori flexibili, cu striatii pentru capacul pungii de aspirație și sonda de aspirație.</p> <p>Conexiuni F-M, F-F, F-F-M; să fie de unică folosință, cu sterilizare minim 48 luni.</p> <p>Canula Yankauer (pentru utilizarea în Blocul Operator). Certificat de marcaj european (CE mark) sau declarație de conformitate a produsului cu</p>	<p>conector DIN și mini rezervor aspirație de siguranță.</p> <p>Indicator de vacuum cu cod de culoare</p> <p>Să poată fi spălat și curățat chimic; să poată fi demontat în părțile componente pentru activitățile de întreținere curentă; să se adapteze ușor infrastructurii medicale specifice spitalului;</p> <p>Conector lucr pentru tubul de la canistra reutilizabilă</p> <p>b) Filtru de protecție pentru sursa de vacuum</p> <p>Ofertantul va pune la dispoziția utilizatorului, cu titlu gratuit, un filtru suplimentar pentru protecția sursei de vacuum, care se va monta pe tubul de silicon dintre borcanul de aspirație și reductorul de aspirație, care va respecta următoarele caracteristici:</p> <p>Să aibă forma cilindrică;</p> <p>Dimensiuni: 120-125 mm lungime, 32-35 mm diametru; în interiorul corpului transparent să se afle filtrul hidrofobic din polietilena (din același material cu filtrul aflat pe interiorul capacului pungii de aspirație) cu rolul de a proteja sursa de vacuum în cazul în care pungea de aspirație este instalată greșit.</p> <p>Pe corpul transparent să fie marcată o săgeată care să indice direcția de curgere.</p> <p>Ambele capete ale filtrului să aibă conectori conici în 3 trepte, pentru o fixare cât mai etansă a furtunului de silicon;</p> <p>Învelișul exterior să poată fi sterilizat cu un agent de curățare și dezinfectare conceput pentru curățarea dispozitivelor medicale;</p> <p>Ambalare: cutie a câte 15 bucati; Durata de valabilitate: 5 ani de la data de fabricație; Marcaj CE.</p> <p>c) Canistra reutilizabilă</p> <p>Canistra pentru recipientul de aspirație să fie rigidă, transparentă pentru a putea fi observat nivelul lichidului aspirat;</p> <p>Canistra să fie cu capacitate de 1000 ml, 2000 ml și 3000 ml.</p> <p>Posibilitate de conectare în serie a până la 12 canistre cu un volum total de 36 de litri.</p> <p>Conceput astfel încât fluidele biologice să nu vină în contact cu exteriorul dispozitivului propriu zis, interiorul acestuia sau părțile</p>
--	--	--	--	--	--	--



							<p>Directiva 93/42/EEC. Furnizorul va pune la dispoziția autorității contractante cu titlu gratuit, spre utilizare, pe toată perioada de valabilitate a acordului cadru, maxim 50 sisteme noi de aspirație astfel cum sunt descrise mai jos, în funcție de necesitățile secțiilor. Pentru minim 5 bucăți de sisteme de aspirație, în funcție de necesitățile secțiilor, se va asigura, cu titlu gratuit, stative pe roți pe care se pot monta canistre care pot însuma o capacitate până la 36 litri.</p>	<p>componente; Scala de măsurare ușor de citit, marcată la fiecare 100 ml; să aibă o acuratețe a scalei de +/- 100 ml; Prevăzută cu suport standard metalic pentru bara eurilor; Sistemul de prindere în suport să fie din plastic să aibă parte integrantă din corpul canistrei și să nu permită rotirea acesteia odată prins în suport. Să fie reutilizabilă, ușor de curățat, dezinfectat și autoclăvat. d) Tub conector sursa de vacuum Tub din silicon transparent semirigid care face legătura dintre regulatorul de vacuum și canistra reutilizabilă; Să se poată conecta la regulatorul de vacuum și celălalt capăt la canistra cu ajutorul unui conector în L în cel puțin 4 trepte la un capăt și luer drept în 2 nivele și tăietură angulară în celălalt capăt; Lungimea tubului să fie cuprinsă între aproximativ 10-30 cm, în funcție de necesități Să poată fi curățat și dezinfectat prin autoclavare.</p>	
31	TIFON MEDICAL HIDROFIL	55332	81635	METRI	SCJUPBT	1,20	<p>Tifon medical - dimensiune : 90 cm latime - greutate specifică 40 gr/mp, - bumbac 100% - indice de absorbție: maxim 6 sec - culoare alba, hidrofil, bun absorbant, nesteril, fără miros, fără pete - indice de absorbție peste 80% (indice optim); - pH neutru (nu interacționează cu pielea)</p>	<p>Marcaj CE.</p>	<p>Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării</p>
32	TRUSA CLISMA	1975	3048	BUC	SCJUPBT	6,00	<p>Conține irigator tip punga cu furtun, canula rectala de minim 30 FR, sapun lichid 20 ml cu clorura de Benzalconiu 50%, unica doza, gel lubrefiant</p>	<p>Marcaj CE, unica folosinta. Ambalaj individual.</p>	<p>Valabilitatea produsului: Minim 2 ani de la data livrării</p>

3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

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

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

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

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare



produs va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

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

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

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 autorității contractante, respective Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brancu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreed 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 eliminarea acestora de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și apoi toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a 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 Autorității Contractante.

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

3.3.3.2 Instruirea personalului pentru utilizare

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

Instruirea va fi organizată 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 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 material support în limba română, care include 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 asigurarea funcționării optime a echipamentului/produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanța preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnică operațiile 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 agreeate 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 sărbători legale. Orelor de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt: 7³⁰ - 15³⁰.

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



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

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

3.3.3.4 Mentenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz

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

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

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

Serviciile de mentenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie efectueze teste de funcționare și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate, 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 dedicate personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semala orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicit support 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 support tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului

Contractantul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectul 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

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

Nerespectarea timpilor de mai sus 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 mentenanță 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:

- a) recomandări cu privire la piesele de schimb care trebuie să existe în mod current pentru a facilita efectuarea în cel mai scurt timp a operațiunilor de mentenanță corectivă;



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

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

3.3.4 Mediul în care este operat produsul

Echipamentul/aparatul medical se va amplasa/utiliza în spațiulMAGAZIE SCJUPBT .

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului , cu promptitudine, orice informații/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 , termenele 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 legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului.

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

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

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/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluna/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 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 inițială cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

Obligațiile principale ale Contractantului

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

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

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

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

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

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care 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 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 propunerea sa tehnică. Totodată, este responsabil atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.

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

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

Documentațiile pe care Contractantul trebuie să le livreze Autorității/entității contractante în cadrul contractului sunt:

certificatul de calitate și garanție; declarația de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentația de utilizare (*daca este cazul*); raport privind testarea (*daca este cazul*).

5 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, 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 URGENTĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, 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 însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

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

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

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 atasate 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 singura 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 conțină toate informațiile cerute, în termenul prevăzut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregătirea și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste 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 minimul de parametri tehnici ce trebuie îndeplinite de produsele oferite.

Specificatiile 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 propunerile tehnice presupun asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minime din prezentul caiet de sarcini.

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

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

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

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

Materiale sanitare (solicitate 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.

Menționăm că necesarul transmis reprezintă cantitatea minimă și maximă lunară.

”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	SEMNĂTURA
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 TIUTIUC	
MEMBRU REF. DE SPECIALITATE GR. II ROXANA MONICA SICHITIU	
MEMBRU REF. DE SPECIALITATE GR. I CRISTINA LAURA COAJA	

ANEXA NR. 1

VALOAREA ESTIMATĂ A PRODUSELOR SOLICITATE



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