

SECTIA

Nr. _____ / _____

Nr. 2834/01.07.2013

APROBAT MANAGER

Prof.

CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1. INTRODUCERE

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

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

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

- Protectia muncii : www.securitatea-muncii.ro
- Prevenirea si stingerea incendiilor : www.igsu.ro
- Protectia mediului : www.apm.ro

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

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

2. CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” 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 Brânzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viață medicală timișoreană precum Prof. Dr. Pius Brânzeu, Prof. Dr. Stefan Gavrilescu, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea strigantă 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, că urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standarde stabilite de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, dotare cu aparatură medicală de înaltă performanță, personal

specializat, fiind accesibil pentru populația din regiunea de vest și sud-vest a țării precum și din întreg teritoriul României. În cadrul SCJUPB Timișoara, pe lângă activitatea medicală, se desfășoară activități de învățământ universitar și postuniversitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

1.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

În baza referelor de necesitate emise de Secțiile SCJUPBT privind achiziția de produse, aprobată de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri cadre/contracte de furnizare, este necesar să se demare proceudura legală de achiziție.

1.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractanta dorește să obțina un acord cadre/contract de furnizare produse la cel mai bun preț din piata și să corespunda calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sîncope în procesul de achiziție.

Descrierea produselor solicitate

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

1.4 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

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

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

1.5.1 Produse solicitate

Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate Trim II	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAL cerințefuncționale minime	Specificații tehnice SAU cerințefuncționale extinse	Durata minima garanție/termen de valabilitate
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.
1.	Clip hemostază endoscopica rotativ cu deschidere 16 mm LOT 4	100 buc	2024	Clip hemostază endoscopica preincarcat -rotativ nelimitat 360 grade stanga și 360 grade dreapta, inclusiv în anumiti tortuose compatibil RMN, radiopac, lungime 230 cm,cu deschidere 16 mm, reposiționarii nelimitate, 10 dini de ancorare . Brat clip scurt între 3 – 6.75 mm pentru protecție tesut, transmisie 1:1 , teaca tellon cu marcaje endoscopice , control total cu o singura mana , cod culoare maner cu 3 inci pentru identificare facilă, de unică folosință	Clip hemostază endoscopica rotativ cu deschidere 16 mm compatibil RMN, 10 dini de ancorare	2 ani
2.	Aplicator gastrointestinal pentru coagulare cu Argon plasma LOT 5	4 set x 10 buc	2024	Sonda flexibila de argon 2200 A, ø 2.3 mm, forma ax ala, si lateral, flexibila lungime 2.2 m, cu sistem de recunoastere a instrumentului, ce unica folosinta(10buc./set). Cod produs 20132-156 si 20132-167	Sonde de argon compatibile cu unitatea de electrocoagulare ERBE VIO 200 S 2 set – forma axiala 2 set – forma laterală	3 ani
3.	Stent biliar plastic preincarcat LOT 6	118 buc	2024	Tehnica fir scurt iesire automata fir ghid Sistem de plasare compatibil cu fir lung și fir scurt Lungime sistem plasare 2050 mm Maner sistem plasare cu buton de blocare / deblocare Fir textil pentru rezpozitionare Lungime stent 7 cm, 9 cm, 11 cm, 13 cm, 15 cm Diametru stent 7 Fr, 8.5 Fr, 10 Fr Stenturi drepte, curbate, angulate proximal, angulate central Stent din material PE Latex free Cateți ghidaj sistem plasare cu marker RX din tantalum Cateți ghidaj cu varf conic pentru inserție facilă Teaca externă sistem plasare din material PERAX Teaca internă din material PVDF	Model curbat 10 Fr: - 110 mm – 3 buc - 130 mm – 3 buc Model angular: 7 Fr: - 130 mm - 3 buc - 150 mm – 3 buc 8,5 Fr -130 mm – 3 buc -150 mm – 3 buc 10 Fr: -70 mm – 74 buc - 90 mm – 20 buc - 130 mm – 3 buc - 150 mm – 3 buc	2 ani

4.	Stent expandabil din nitinol pentru varice esofagiene	10 buc	2024	<p>Indicatie: pentru hemoragia varicelor esofagiene acute</p> <p>Forma special conceputa a stentului pentru peristaltica esofagiene, recuce migrarea stentului.</p> <p>Compresie standardizata a varicelor ofera hemostaza</p> <p>Carcete atraumaticice a stentului</p> <p>Marker radiopaci aurii in ambele capete ale stentului si in mijlocul stentului</p> <p>Bucle in ambele capete din aliaj pentru retractie</p> <p>Extractie usoara dupa 7 zile</p> <p>Poate fi amplasat si fara control radiologic</p> <p>Cu balon gasenie pentru montare sigura</p> <p>Lungime stent 135 mm, diametru flanse stent 30 mm, diametru mijloc stent 25 mm</p> <p>Sistem introducator 60 cm, diam exterior 28/20 F Stentul vine la pachet cu fir ghid metalic si scringa pt inflatia balon.</p>		3 ani
5.	Stent metalic esofageal autoexpandabil pentru fistule	3 buc	2024	<p>total acoperit cu silicon ,cu 10 markeri radiopaci: 4 la fiecare capat, 2 la mijloc</p> <ul style="list-style-type: none"> - diametru disponibile: 28 mm - lungimi proteza: 10, 12 cm, 14 cm, - diametre sistem plasare 22 Fr - lungimi sistem plasare: 70 cm, 220 cm - fir extractie la ambele capete - sterile 	<p>Stent metalic autoexpandabil pentru fistule tracheoesofageale</p> <p>10 cm – 1 buc</p> <p>12 cm – 1 buc</p> <p>14 cm – 1 buc</p>	3 ani
6.	Stent metalic biliar total acoperit	5 buc	2024	<p>Cu ambele capete drepte sau evazate, cu capatul distal drept si capatul proximal evazat.</p> <p>Intre 8 si 10 markeri radiopaci</p> <p>Compatibile cu tehnica fir lung sau fir scurt</p> <p>Diametru stent 10 mm</p> <p>Lungimi stent disponibile 6 cm, 8 cm,</p> <p>Diametru sistem plasare 8- 8.5 Fr</p> <p>Lungime sistem plasare 180 cm</p>	<p>6 cm – 4 buc</p> <p>8 cm – 1 buc</p>	3 ani
7.	Kit pusher + caletier montare stenturi biliare	50 buc	2024	<p>Canula pentru plasare fir ghid (de 0.025 inch, 0.035 inch) in duetul hepatic, lungime max 225cm, diametru 7 Fr, cu marker radiopac pusher de lungime 180 cm, diametru 10Fr, cu marker radiopac distal, cod culoare pentru identificare facila.</p>		2 ani
8.	Fir ghid ERCP	110 buc	2024	<p>Fir ghid din Nitinol cu acoperire PTFE, varf atraumatic hidrofilic TPU/Tungsten, acoperire varf PVP polimer, de inalta radiopacitate.</p> <p>Lungime 420 cm, 450 cm.Diametru 0.025inch, 0.035. Varf drept sau angulat. Lungime varf hidrofilic 130mm, 60mm, 50mm, 30mm</p> <p>Dispenser pentru manipulare usor. Marcaje alb violet sau galben albastru. Disponibile si in varianta extra stuf</p>	<p>0.025 inch-80 buc</p> <p>0.035 inch-30 buc</p>	2 ani
9.	Hystoacril Trans ucent- adeziv tisular	2 cut	2024	<p>Hystoacril Trans ucent- adeziv tisular transparent, 10 flacoane 0.5 ml/cutie. Rezistență excelentă la tracțiune, dozare simplă și precisa.</p> <p>Fiola gata de utilizare. Fiola sterilă pe interior și exterior. Adeziv ideal pt tesut pt inchiderea interventiilor chirurgicale, incizii</p>	<p>Hystoacril Translucent-adeziv tisular , 10 flacoane 0.5ml/cutie</p>	2 ani

1.6 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

1.6.1 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 încalcă Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultante din remedierea defectelor / deficiențelor în perioada de garanție.

1.6.2 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 agreeați 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 subansamblurile/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, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitații din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

Transportul și toate costurile asociale 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, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brâncuși” Timisoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timis.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul specificat 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.

1.6.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (doar pentru echipamente/aparatura medicala)

1.6.3.1 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 rezultante 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 configurațiile/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

După instalare și punere în funcțiune, Contractantul va efectua teste funcționale ale produsului în prezența reprezentantului 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 parametri agreeați. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor îlăudând toate măsurile adecvate pentru a preveni lovitură, zgârieturi și alte deteriorări, până la acceptare de către Autoritatea/entitatea contractantă.

1.6.3.2 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 a opera produsul.

Instruirea va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permită personalului Autorității/entității contractante să: înțeleagă diferențele componente ale produsului; înțeleagă tuturor funcționalităților; opera reprezentanții

produsului; informații despre menținere de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticare de baza; etc.

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

Durata sesiunii de instruire va fi 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 materiale suport în limba română, care includ cel puțin : manuale de operare, fise tehnice, etc

1.6.3.3 Menținere preventivă în perioada de garanție

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

Contractantul trebuie să efectueze menținere preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/aparat medical stabilite de producator . Contractantul va preciza în oferă tehnica operațiunile impuse de producator.

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

Înainte de efectuarea operațiunilor de menținere preventivă, Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiunilor menținere care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsului, este posibil ca menținere preventivă să trebuiască să fie realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămâna sau în sărbători legale. Orelle de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt : $7^{30} - 15^{30}$.

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

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

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

1.6.3.4 Menținere corectivă în perioada post-garanție, după caz

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

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

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

1.6.3.5 Suport tehnic

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

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnala orice problemă/defecțiune care necesită menținere preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic

Contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

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

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

Contractantul va trebui să respecte următorii tempi 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	Tempos de răspuns	Tempos de implementare soluție provizorie	Tempos de rezolvare
Urgent	30 minute	4 ore	24 ore
Critic	2 ore	24 ore	48 ore
Major	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare
Minor	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare

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

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

NOTA : SE VA SELECTA UN NIVEL DE PRIORITATE

1.6.3.6 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mențenanță corectiva după expirarea garanției

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

Contractantul va prezenta în propunerea tehnică:

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

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

1.6.4 Mediul în care este operat produsul

Echipamentul/aparatuș medical se va amplasa/utiliza în spațiul ..Compartiment Endoscopic,digestiv..... .

1.7 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autoritatii contractante

Autoritatea contractanta va pune la dispozitia Contractantului , cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le detine și 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 in mod corespunzator.

Autoritatea contractanta se obliga sa respecte dispozitiile din Caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta isi asuma raspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea si legalitatea datelor/informatiilor/documentelor puse la dispozitia Contractantului in vederea indeplinirii Contractului.

In acest sens, se prezuma ca toate datele/informatiile. Documentele prezentate Contractantului sunt insucite de catre conducatorul unitatii si/sau de catre persoanele in drept avand functie de decizie care au aprobat respectivele documente.Autoritatea contractanta va colabora, atat cat este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informatiilor pe care acesta din urma le poate solicita in mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractanta are obligatia sa desemneze, in termen de 5 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.Autoritatea Contractanta se obliga sa receptioneze produsele furnizate si sa certifice conformitatea astfel cum este prevazut in Caietul sarcini.

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

Receptia produselor se va realiza conform procedurii prevazute in Caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta se obliga sa plateasca Pretul Contractului catre Contractant, in termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii in original la sediul sau si numai in conditiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura ini premia cu documentele justificative in conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.Obligatiile principale ale Contractantului. Contractantul va furniza Produsele si isi va indeplini obligatiile in conditiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentatiei de atribuire si a cerintei in baza careia i-a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza Produsele cu atentie, eficienta si diligenta, cu respectarea dispozitiile legale, aprobarile si standardele tehnice, profesionale si de calitate in vigoare.

Contractantul se obliga sa depuna garantia de buna executie in termen de maxim 5 zile lucratoare de la semnarea contractului de ambile parti.

Contractantul va respecta toate prevederile legale in vigoare in Romania si se va asigura ca si Personalul sau, implicat in Contract, va respecta prevederile legale, aprobarile si standardele tehnice, profesionale si de calitate in vigoare.

In cazul in care Contractantul este o asociere alcatura din doi sau mai multi operatori economici, toti acestia vor fi tinuti solidar responsabili de indeplinirea obligatiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informatii pe care le poate solicita in mod rezonabil intre ele pentru realizarea Contractului.

Contractantul va adopta toate masurile necesare pentru a asigura, in mod continuu, personalul, echipamentele si suportul necesare pentru indeplinirea in mod eficient a obligatiilor asumate prin Contract.

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

Contractantul se obliga sa emita factura aferenta produselor furnizate prin prezentul Contract numai dupa aprobarea/receptia produselor in conditiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor in conditiile Caietului de sarcini, in conformitate cu propunerea sa tehnica. Totodata, este raspunzator atat de siguranta tuturor operatiunilor si metodelor de prestare, cat si de calificarea personalului folosit pe toata durata contractului .

Contractantul nu poate fi considerat raspunzator pentru incalcarea de catre Autoritatea Contractanta sa il de catre orice alta persoana a reglementarilor aplicabile in ceea ce priveste modul de utilizare a Produselor.

Documentatii ce trebuie furnizate Autoritatii/entitati contractante in legatura cu produsul

Documentatiile care Contractantul trebuie sa le livreze Autoritatii/entitati contractante in cadrul contractului sunt :

certificatul de calitate si garantie; declaratia de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentatia de utilizare (*daca este cazul*); raport privind testarea (*daca este cazul*).

2 RECEPTIA PRODUSELOR

Receptia produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant si Autoritatea/entitatea contractanta. Receptia produselor se va realiza dupa livrarea produselor in cantitatea si calitatea solicitata la locatia indicata de Autoritatea contractanta: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bd.

Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

3 MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATA

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de seadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă : SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENȚA „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 înscriși factură și reprezintă elementul necesar realizării platăii, 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 (*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 menenanță 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 fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

4 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 enunțate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative).

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 .

5 MANAGEMENTUL/GESTIONAREA CONTRACTULUI ȘI ACTIVITĂȚI DE RAPORTARE ÎN CADRUL CONTRACTULUI,

IN CONFORMITATE CU CLAUZELC CONTRACTUALE ATASATE DOCUMENTATIEI DE ATRIBUIRE .

6 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 contractuale și specificațiilor tehnice continute în aceasta. Efectul 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 minime, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minimul de parametrii tehnici ce trebuie întruniti de produsele oferite.

Specificațiile tehnice care indică o anumita origine, sursă, producție, un procedeu special, o marca de fabrică sau de comert, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu usurință 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 masura în care propunerea tehnica presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerintelor minime din prezentul caiet de sarcini .

Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute 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 aferentă ofertei va conține, atât documentația originală, cât și traducerea documentației tehnice originale în limba română, dacă este cazul.Partenții la licitație vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezentate trebuie să indeplinească specificațiile din prezentul caiet de sarcini. Absența oricareia dintre mostre

va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostra va fi etichetata cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate ofertantilor, ele ramanand la Autoritatea Contractanta.

Intocmit, As.med princo coordonator, Asii Ram

Coordonator PN AP ENDO, Dr. Tudor Moga

ANEXA NR. 1
VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

Nr. Crt.	Denumire produs	Cantit Trim 2	Pret unitar lei (fara TVA)	Valoare produse lei (TVA inclus)
1.	Clip hemostază endoscopica rotativ cu deschidere 16 mm	100 buc	270 lei	32200 lei
2.	Aplicator gastrointestinal pentru coagulare cu Argon plasma	4 set	11875 lei/set	56528 lei
3.	Stent biliar plastic preincarcat	118 buc	410 lei	48380 lei
4.	Stent expandabil din nitinol pentru varice esofagiene	10 buc	2800 lei	28000 lei
5.	Stent metalic esofagal autoexpandabil pentru fistule	3 buc	3900 lei	11700 lei
6.	Stent metallic biliar total acoperit	5 buc	3500 lei	17500 lei
7.	Kit pusher + cateter montare stenturi biliare	50 buc	430 lei	25585 lei
8.	Fir ghid ERCP	110 buc	590 lei	77231 lei
9.	Lysconeril Translucen si adeziv tisular, 10 flacoane 0,5ml/cutie	2 cut (2 cut=20 buc)	517,3 lei/cut	1232 lei
	TOTAL			300356 lei

Coordonator PN AP ENDO, D

Dr.
Moga