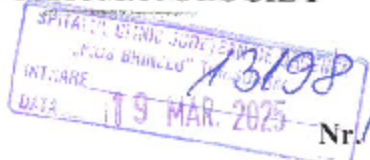
**CLINICA ORTOPEDIE TRAUMATOLOGIE I****Nr. 96 / 18.03.2025****APROBAN<sup>T</sup> Judecătan de Urgență „PIUS BRINZEU” MANAGER**

P

**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 Ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristicile referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, 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 standard relevante sau altele esemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze 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).

- Protecția muncii : [www.securitatea-muncii.ro](http://www.securitatea-muncii.ro)
- Prevenirea și stingerea incendiilor : [www.igsu.ro](http://www.igsu.ro)
- Protecția mediului : [www.ampm.ro](http://www.ampm.ro)

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

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

**2 Contextul realizării acestei achiziții de produse****2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă**

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brinzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populatiei, 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) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viața medicală timișoreană precum Prof. Dr. Pius Brinzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilăescu, Conf. Dr. Ion Lighezen și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernărilor de atunci necesitatea strângătă a construirii și în orașul nostru a unei unități medice moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standarde stabilite de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților din 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 aparatul 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 SCJUPBT 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

In baza referatelor 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 demară procedura legală de achiziție.

## 2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractanta cerește să obțina un acord cadre/contract de furnizare produse la cel mai bun nivel din piață și să corespundă calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

## 3 Descrierea produselor solicitate

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

### 3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

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

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

#### 3.2.1 Produse solicitate

| Nr. Crt. | Denumire produs | Cantitate anuală | Unitate de măsură | Loc de livrare | Data de livrare solicitată | Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime | Specificații tehnice SAU cerințe funcționale extinse | Durata minima garanție / termen de valabilitate |
|----------|-----------------|------------------|-------------------|----------------|----------------------------|---|--|---|
| 1.       | 2.              | 3.               | 4.                | 5.             | 6.                         | 7.  | 8.   | 9.  |
|          |                 |                  |                   |                |                            |   |  |   |

### 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 sunt de 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.

## CAIET DE SARCINI

| Nr. crt. | Denumire produs  | Cantitate lunara | Unitate de masura | Loc livrare | Specificatii tehnice sau cerinte functionale minime   | Pret unitar lei | Valoare produs lei fara TVA |
|----------|--|------------------|-------------------|-------------|---|-----------------|-----------------------------|
| 2        | <b>ENDOPROTEZA TOTALA NECIMENTATA DE SOLD DE REVIZIE</b> | 1                | BUC.              | SCJUPBT     | <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ Stem femural din aliaj de titan cu suprafață ruguoasă. Al căută din două componente cu modularitate crescută, putând combina oricare componentă proximală cu oricare componentă distală.</li> <li>❖ Componenta proximală cu două opțiuni (cilindrică sau conică), fără coleret, cu compatibilitate dreapta / stânga, îninimut 6 lungimi care să cuprindă intervalul de la 55 la 105 mm cu increment maxim de 10 mm, anteverzie reglabilă de ± 40 grade, cu găuri pentru sutură proximală, geometric a colului care să crească gradul de mișcare și sanctori longitudinală. Să se poată testa repozitionarea ansamblului in situ.</li> <li>❖ Componenta distală cu două opțiuni, dreaptă sau curbată, pentru abord endofemural sau transfemural, cu dimensiuni care să cuprindă minimum intervalul 120-260 mm și diametre care să cuprindă minimum intervalul 14-28 mm, cu increment de maxim 2 mm. Tija dreaptă cu nervuri longitudinale, fixare press fit diafizar pentru tijele lungi și diafizo-metalizată pentru tijele scurte. Tija curbată rectangulară cu nervuri, cu curbură sagitală, cu posibilitatea de blocare statică și dinamică, blocare distală cu minimum 2 șuruburi cu sistem de ochire.</li> <li>❖ Conectarea cu o cheie dinamometrică cu cartuș de unică utilizare.</li> <li>❖ Cap femural din aliaj de Co-Cr, cu minimum 5</li> </ul> | 9.808,00        | 9.808,00                    |

|  |   |                        |                        |  |
|--|---|------------------------|------------------------|--|
|  |   |                        |                        |  |
|  |   |                        |                        |  |
| <p>dimensiuni de col, cu diametre exterioare de 22, 26, 28 și 32 mm, cu interior de 12/14.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ <b>Cupa acetabulară</b> din aliaj de titan acoperit cu titan fibrilar. Formă hemisferică completă, suprafață externă poroasă datorită fibrelor de titan. Congruență completă cu insertul și inel de blocare care să permită schimbarea acesteia fără degradarea cupei, utilizând un instrument specific. Proeminențe antirotaționale și stabilizare suplimentară centrală între cupă și insert. Minimum 23 dimensiuni, care să cuprindă minimum intervalul 36-80 mm. Există variante disponibile cu găuri sectoriale, fără găuri, cu găuri pe totă suprafață, cu pini</li> <li>❖ <b>Implantare necimentată press fit.</b></li> <li>❖ <b>Fixare suplimentară</b> cu suruburi din aliaj de titan, cu cap îngropat, cu diametru de 4,5 sau 6,5 mm, autotrodatante</li> <li>❖ <b>Insertul acetabular</b> din polietilenă crosslinked cu greutate moleculară foarte înaltă (UHMWPE). Cu variante disponibile standard, cu profil antiluxat la 10 grade, 20 grade, insert retentiv. Congruență completă cu cupă, inel de blocare care să permită schimbarea acesteia fără degradarea cupei, utilizând un instrument specific. Proeminențe antirotaționale și stabilizare suplimentară centrală între cupă și insert. Gresime minimă de 6 min. Există variante diferite pentru capete de 22, 26, 28, 32.</li> </ul> | <p>❖ <b>Componența femurală</b> confectionată din aliaj Co-Cr cu design sféric cu 2 pini pentru stabilizare, universală sfângă-dreapta și medial-radial. Fixare cimentată cu suprafață specială de contact metal-ciment, rugoasă, cu congruență maximă cu componentă meniscală mobilă. Disponibile în 5 dimensiuni: XS, S, M, L și XL naivie cu minim 21 de profile în creștere cu 2 mm în posterior, cu minim 12 dimensiuni pentru fiecare membru în</p> | <p><b>5.880,00</b></p> | <p><b>5.880,00</b></p> |  |
| <p><b>1Q</b></p> <p><b>ENDOPROTEZĂ TOTALĂ PRIMARĂ UNICONDILIARA CIMENTATĂ DE GENUNCHII CU PLATOU MOBIL SI CU PULSLAVAJ</b></p>   | <p><b>1</b></p> <p><b>BUC</b></p> <p><b>SCJUPBT</b></p>   |                        |                        |  |

|   |  |   |      |  |  |
|---|--|---|------|--|--|
|   |  |   |      |  |  |
|   |  |   |      | <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ parte și suprafața articulară este lustruită, iar suprafața de implantare este rugoasă</li> <li>❖ <b>Componenta tibială</b> confectionată din aliaj Co-Cr cu platou mobil, anatomică stânga-dreapta și medial-radial pentru acoperire corectă a platoului tibial. Tipul de stabilizare cu pivot dreptunghiular antero-posterior și fixare cimentată cu suprafață specială de contact metal-ciment, rugoasă. Disponibilă în 7 dimensiuni de mărime.</li> <li>❖ <u>Insert</u> confectionat din policielenă supradensă (UHMWPE), universal pentru toate tipodimensiunile de componentă tibială cu congruență maximă cu componenta femurală. Prezintă minim 7 dimensiuni cu grosimi de la 3 mm la 9 mm cu increment de 1 mm.</li> <li>❖ <b>Ciment ortopedic cu antibiotic</b> conține un plic cu minimum 40 grame de polimer pudră cu un conținut de dioxid de zinconiu ca agent radioopac și minimum 0,5 g gentamicină, cu rata de eliminare a antibioticului în primele 8 ore postoperatorii de <math>160\mu\text{g}</math>. Timpul de polimerizare nu depășește 320 secunde, timpul de lucru la 19 grade fiind de 300 secunde. Vâscozitate înaltă, cu studii de rezistență la 12,5 Mpa. O fiola cu minimum 20 ml monomer în stare fluidă</li> <li>❖ <b>Kit de pulslavaj</b></li> <li>❖ Produsele sunt sterilizate cu raze Gamma cu garanție a sterilității de 10 ani, au marker de sterilizare pe ambalaj. Certificat de calitate ISO 9001 pe produs și firma distribuitoare.</li> </ul> |  |
| 8 | ENDOPROTEZĂ<br>TOTALĂ<br>CIMENTATĂ DE<br>GENUNCHI DE<br>REVIZIE CU | 1 | BLJC | SCJUJPBT   | <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ <b>Componenta femurală</b>, din aliaj Co-Cr, cu variante anatomicice stânga-dreapta, cu trei raze de curbură și congruență femurotibială maximă. Design care permite o flexie de până la 130 grade, cu posterostabilizare. Condili femurali îngreșați și</li> </ul> |

|  |  |  |
|--|--|--|
|  | <b>PULSLAVAJ</b>   |  |
|  | <p>extinși posterior pentru a crește stabilitatea și a reduce uzura polietilenei. Sunt patrular accentuat. Minim 7 dimensiuni, permite implantarea tijelor de extensie și se poate corecta deviația axială. Implantare cu ghid intramedular.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ <b>Componenta tibială</b> din titan, disponibilă în minimum 10 dimensiuni, diferențe între două dimensiuni successive fiind doar antero-posteriore sau medio-laterale. Implantarea cu pin de stabilizare cu două aripoare laterale. Posibilitatea de a se atașa o extensie cu corectarea deviației axiale. Posibilitatea de a combina dimensiuni foarte diferite de femur și de tibia fără afectarea congruenței articulare. Implantare cu ghid intramedular sau extern</li> <li>❖ <b>Insert din polietilena cu greutate moleculară foarte înaltă (UHMWPE), detasabil, cu sistem de prindere periferică și sistem de prindere cu șurub în cazul utilizării tijelor de extensie. Grosime minimă de 6,5 mm, minimum 8 grosimi care să cuprindă cel puțin intervalul 10-33 mm. Modularitate crescută, o dimensiune de femur să se poată combina cu 4 sau chiar 6 dimensiuni de tibia.</b></li> <li>❖ <b>Tije de extensie</b> din titan, comună pentru tibia și femur, drepte și cu offset, diametrul cuprind minimum intervalul 10-24 mm, lungimi care cuprind minimum intervalul 100-155 mm.</li> <li>❖ <b>Blocuri de augmentare</b> din titan. Pentru tibia sunt disponibile blocuri întregi, jumătate de bloc, o treime de bloc, fiecare cu diferite înălțimi. Pentru femur sunt disponibile blocuri anterior, posterior și distal cu grosimi între 5-20 mm</li> <li>❖ <b>Ciment cu antibiotic</b> care conține un pliș cu un minimum 40 grame de polimer pudră cu un conținut de dioxid de zirconiu ca agent radioopac</li> </ul> |  |

|   |   |    |     |         |
|---|---|----|-----|---------|
|   |   |    |     |         |
| 6 | <b>PROTEZA TOTALA DE GENUNCHI CU RAZA UNICA</b> | II | BUC | SCJUPBT |

|  |  |   |
|--|--|---|
|  |  |   |
|  |  | <p>interne/ externe pana la +/- 20°;</p> <p>Flansa anterioara angulata la 7° pentru cresterea adaptabilitatii protezei la o varietate mai mare de conformatii anatomiche</p> <p>Durata valabilitatii sterilizarii : 5 ani</p> <p>Sterilizare cu radiatiu GAMMA</p> <p>❖ <b>Componenta tibiala</b></p> <p>Material : aliaj Co- Cr</p> <p>Diametrul antero-posterior : 40 – 59 mm</p> <p>Diametrul medio-lateral : 61 – 85 mm</p> <p>Numar de dimensiuni : 8</p> <p>Geometrie interna : baza de implantare in forma de triunghi cu lungime de 28-39 mm;</p> <p>Geometrie superioara: bloc median antirotational, in conghienta cu insertul de polietylена</p> <p>Compatibilitate cu componenta femurala : masura inferioara, masura nominala, masura superioara</p> <p>Durata valabilitatii sterilizarii : 5 ani</p> <p>Sterilizare cu radiatiu GAMMA</p> <p>❖ <b>Insertul tibial</b></p> <p>Material : polietylena triplu linkata, cu duritate si rezistenta la oxidare si fragmentare superioare oricarei polietilene ;</p> <p>Geometrie superioara: arc rotativ, cu facilitarea rotatiei interne;</p> <p>Prezinta variante cu pastrarea ligamentului incrucesat si cu stabilizare posterioara.</p> <p>Grosimea componentei tibiale : 9 – 25 mm</p> <p>Numar dimensiuni : 56</p> <p>(8 mari, fiecare cu cate 7 grosimi)</p> <p>Durata valabilitatii sterilizarii : 5 ani</p> <p>❖ <b>Componenta patelara</b></p> <p>Lungimea pinilor : 5 mm</p> <p>Diametrul pinilor : 5 mm</p> <p>Numar dimensiuni : 6</p> |
|  |  |   |

|   |   |    |     |         |
|---|---|----|-----|---------|
|   |   |    |     |         |
|  | <b>PROTEZA TOTALA<br/>DE SOLD<br/>NECIMENTATA CU<br/>TIJA<br/>MORFOMETRICA<br/>CUPLU<br/>METAL/POLIETILEN<br/>A</b> | 15 | BUC | SCJUPBT |

Grosime : 9-11 mm  
Diametrul supero-inferior : 29 – 40 mm  
Diametrul medio-lateral: 33 – 44 mm  
Geometrie interna : 3 pini pentru implantarea cimentata  
Geometrie externa : diam concentric  
❖ Durata valabilitatii sterilizarii : 5 ani  
❖ In componenta protezei sunt si urmatoarele accesorii :  
1 doza ciment cu antibiotic  
1 lama oscilant

**❖ Componenta femurala confectiionata din aliaj de Titan**  
Tija sa fie morfometrica, dezvoltata pe baza studiilor de tomografie computerizata de inalta rezolutie, pentru a se adapta unei gamme largi de aborduri chirurgicale.  
Acoperire cu Hidroxiapatita in 1/3 proximala.  
Sa prezinte minim doua variante de off-set : unghiul colului la 127 si la 132 grade.  
Sa prezinte curbura mediala adaptata crescator diferitelor dimensiuni si optimizata diferitelor forme si marimi de femur proximal.  
Lungimea colului sa fie proportionala cu dimensiunea proiectei, intre 27 – 40 mm.  
Sa prezinte la baza colului , gaura filetata pentru fixarea instrumentului de implantare/ extractie si orientare in canalul medular si sa prezinte col strunjit.  
Sa prezinte minim 12 dimensiuni la un unghi de 132 grade si minim 12 dimensiuni la 127 grade.  
Sa prezinte lungimi intre intre 93 - 126 mm.

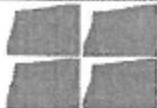
**❖ Capul articular confectiionat din aliaj Co-Cr sau echivalent.**  
Sa prezinte diametrul exterior in minimum 3 dimensiuni si minimum 7 dimensiuni ale colului.  
Durata valabilitatii sterilizarii sa fie minimum 5 ani.  
❖ **Cupa acetabulara confectiionata din aliaj de**

|  |  |
|--|--|
|  | <p>Titan cu Hidroxiapatita pe intreaga suprafata.</p> <p>Sa accepte insert de polietilena sau ceramic.</p> <p>Insertul din polietilena cu grenate molecule foarte inalta la 0 si 10 grade (antiluxatie).</p> <p>Diametrul exterior sa fie intre 40 si 72 mm (17 dimensiuni).</p> <p>Sa prezinte doua variante : cu gauri de fixare cu suruburi sau fara gauri.</p> <p>Varianta cu gauri sa prezinte 5 gauri (50 – 72 mm), dispuse grupat, in ciorchine</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ <b>Suruburile de fixare a cupei</b> confectionate din aliaj de Titaniu ,cu reces hexagonal si filet adaptat osului spongios.</li> </ul> <p>Varful sa fie rotunjit iar diametrul filetelui de 6,5 mm.</p> <p>Lungime : intre 16 – 60 mm ; minim 10 dimensiuni.</p> <p>Sterilizare cu radiatii GAmMA.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ <b>Insertul acetabular</b></li> </ul> <p>Confectionat din polietilena cu greutate moleculara foarte inalta , cu duritate si rezistenta la oxidaire.</p> <p>Sa prezinte diametrul interior : 22 ; 26 ; 28 ; 32 ; 36 mm.</p> <p>Sa prezinte 3 mecanisme de fixare si centratie in cupa.</p> <p>Compatibil cu o singura dimensiune de cupa (40 – 44 mm) sau cu doua cupe cu marimi successive (46 – 72 mm).</p> <p>Sa se prezinte in doua variante : hemisferica sau cu marginie antiluxanta de 10°.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ In componenta protezei sunt si urmatoarele accesorii :</li> </ul> <p>1 lama oscilant</p> |
|--|--|

Intocmit:

SEF SECTIE ORTOPEDIE SI TRAUMATOLOGIE 1,

CONF.DR.DELEANU BOGDAN



### 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 agregați 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, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sări și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distantă față de destinația finală a produselor furnizate și eventual absentă a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

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

Destinația de livrare este: sediul autoritatii contractante, respectiv Spitalul Clinic Judetean de Urgenta „Pius Branzeu” Timisoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timis.

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

### 3.3.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (doar pentru echipamente/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 să se realizeze instalarea rămân curate. După livrarea și instalarea produselor, contractantul va elimina toate deșeurile rezultate și va lua măsurile adecvate pentru a nu daunea teamelor 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 parametrii agregați. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor lăsând 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 va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permit personalului Autorității/entității contractante să: înțelegerea diferențelor componente ale produsului; înțelegerea tuturor funcționalităților; operarea produsului; informații despre mențenanță 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 și responsabilitatea 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 support în limba română, care include cel puțin : manuale de operare, fise tehnice,etc.

### **3.3.3.3 Mantenanța preventivă în perioada de garanție**

Mantenanța 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 mantenanță preventivă a produsului conform cerintelor fiecarui echipament/aparăt medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnică operațiunile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiunilor de mantenanță 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 mantenanță preventivă, Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiunilor de mantenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsul, este posibil ca mantenanța preventivă să trebuiască să fie realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbători legale. Orelle de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt: 7<sup>30</sup> – 15<sup>30</sup>.

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

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

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

### **3.3.3.4 Mantenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz**

Mantenanța 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 mantenanță corectivă a echipamentului pentru o perioadă de 2 ani după expirarea perioadei de garanție. Mantenanța 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.

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

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



### 3.3.3.5 Suport tehnic

Po toata 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. Fiecare 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 tempi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cel de mai jos fiind cu character orientativ:*

| Nivel prioritate | Timp de răspuns | Timp de implementare soluție provizorie | Timp de rezolvare        |
|------------------|-----------------|---|--------------------------|
| <b>Urgent</b>    | 30 minute       |   | 4 ore                    |
| <b>Critic</b>    | 2 ore           |   | 24 ore                   |
| <b>Major</b>     | 4 ore           | Următoarea zi lucrătoare                | Următoarea zi lucrătoare |
| <b>Minor</b>     | 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 templer 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 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 menenanță/corectivă;
- timpul de livrare pentru piesele de schimb recomandate;
- modalitatea de asigurare a pieselor de schimb în perioada post garanție;
- alte informații relevante.

Toate piesele de schimb/materiale 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/apparatul medical se va amplasa/utiliza in spatial .....

## 3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

### Obligațiile principale ale Autoritatii contractante

Autoritatea contractanta pune la dispozitia Contractantului , cu promptitudine, orice informatii si/sau documente pe care le detine si care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. In masura in care Autoritatea contractanta nu furnizeaza datele/informatiile/documentele solicitate de catre Contractant, termenele stabilite in 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 prezентate Contractantului sunt insusite de catre corducatorul unitatii si/sau de catre personalele in drept avand funtie 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 sadesemneze, 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 de sarcini.

Autoritatea Contractanta poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea produselor. Solicitarea de revizuire/respingere va fi motivata, cu comentarii scrisi. Autoritatea contractanta are dreptul de a rezolua/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 numar in conditiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura inca premia cu documentele justificative in conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

### Obligațiile 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 ofertei in baza careia i-a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza produsele cu atentie, eficienta si diligenta, cu respectarea dispozitiilor 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 ambele 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 alcatauta din doi sau mai multi operatori economici, toti aceiia vor fi tinuti solidar responsabili de indeplinirea obligatiilor din Contract.

Partile vor colabora pentru furnizarea de informatii pe care le pot 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 obligația de a desemna, în termen de 5 (cinci) zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Contractantul se obligă să emite factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai dupăprobarea/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, cat și de calificarea personalului folosit pe totadată în cadrul contractului.

Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încalcarea de către Autoritatea Contractante sau 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 căpușa livrărea produselor în cantitatea și calitatea solicitata la locația indicată de Autoritatea contractante: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bd. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

#### **6 Modalități și condiții de plată**

Contractantul va emite factură pentru proiectele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de emitere și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractante: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bd. 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 titlu accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operații de mențenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plată agreata 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 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).

Ofertantii 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 Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului,**

In conformitate cu clauzele ccontractuale atașate documentației de atribuire .

### **9 DISPOZITII FINALE .**

Prin depunerea unei oferte, ofertantul acceptă în prealabil condițiile generale și particolare care guvernează aceasta procedura de atribuire ca singura baza a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertantii au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferă conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractuale și specificațiilor tehnice continute în aceasta. Esecul de a depune o oferă care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevazut, va duce la respingerea ofertei.

Niciun cost suportat de operatorul economic pentru pregătire și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste costuri vor fi suportate de către operatorul economic oferănt, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezenterii 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 inventie, 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 menirea de „ sau echivalent ”.

Orice oferă care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luate în considerare în masura în care propunerea tehnica presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minime din prezenterii caiet de sarcini.

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

Modul de prezenterare 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.

Participanții la licitație vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezente trebuie să îndeplinească specificațiile din prezenterii caiet de sarcini. Absența oricareia dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare moște va fi etichetată cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate oferăntilor, ele ramanând la Autoritatea Contractanta.



## VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

| Nr.Crt. | Denumireprodus   | Cantitate | Unitate de măsură | Pret unitar lei (fara tva ) | Valoarc produse lei (fara TVA ) |
|---------|--|-----------|-------------------|-----------------------------|---------------------------------|
| 9       | ENDOPROTEZA TOTALA NECIMENTATA DE SOLD DE REVIZIE  | 1         | BUC               | 9.800,00                    | 9.800,00                        |
| 10      | ENDOPROTEZA TOTALA PRIMARA UNICONDILIARA CIMENTATA DE GENUNCHI CU PLATOU MOBIL SI CU PULSLAVAJ | 1         | BUC               | 5.880,00                    | 5.880,00                        |
| 8       | ENDOPROTEZA TOTALĂ CIMENTATĂ DE GENUNCHI DE REVIZIE CU PULSLAVAJ                               | 1         | BUC               | 21.105,00                   | 21.105,00                       |
| 6       | PROTEZA TOTALA DE GENUNCHI CU RAZA UNICA   | 11        | BUC               | 5.200,00                    | 57.200,00                       |
| 7       | PROTEZA TOTALA DE SOLD NECIMENTATA CU TIJA MORFOMETRICA - CUPLU METAL-POLIETILENA              | 15        | BUC               | 5.400,00                    | 37.800,00                       |

Intocmit:

Nume / Prenume :

CONF.DR. DELEANU BOGDAN

