

Nr. 37876 / 22.08.2025

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 baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, 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, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde 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.ampm.ro

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

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că 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 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

Brînzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilăscu, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea stringentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la 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 SCJUPBT 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.

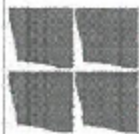
3 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria : *materiale sanitare*

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea : *materiale sanitare*

SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA



• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156 Timișoara, jml. Timiș. Cod Postal 300723
 • Cod Fiscal 4663448 • Telefon 040556 433111 • Fax 040256 436986
 • e-mail: judreanu@hospita.ro • www.hospita.ro



Lot	Produs	Cantitate	Pret unitar fara TVA	Loc de livrare	Data de livrare solicitata	Specificatii tehnice sau cerinte functionale minime
1	<u>HALATE</u> <u>CHIRURGICALE</u> <u>RANFORSATE</u> <u>IGNIFUGE</u>					
1.1	<u>Halate chirurgicale sterile,</u> <u>ignifuge</u>	1500 buc	12.00 LEI	Bdul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 H	Halat chirurgical din material netesut, ignifug, impermeabil la fluide, intarit in partea din fata si pe maneci. Mansete elastice lungi și tricotate din poliester min. 8cm Sa prezinte sistem de prindere tip banda cu seai (Velcro), pentru ajustarea halatului in jurul gâtului.

Gușul colorat pentru identificarea rapidă a nivelului de protecție. Materialul halatului să respecte cerințele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanță „Performanță înaltă, zona critică”. Zonele ranforsate să fie repelente la alcool – minim clasa 9, NWSP 080.8 (2005) Să fie rezistent la ignifug Clasa 1 conform: 1.6 CFR Part 1610 - Standard pentru: flămbilizare înbrăcăminte textilă. • Material: - o Nețesut: Polipropilenă-materiale nețesut (SMS), minim 35g/m² antistatic - o Ranforsare: material laminat din pelicula netesută PP-PE în partea din față și pe brate, minim 40 g/m² - o Manșete - 100% Poliester - o Fir cusătură - 100% Poliester • Caracteristici material: - o Rezistența la penetrare microbiană – maxim 6 IP - o Puritate – microbiană – maxim 3 CFU/100cm² - o Puritate – Particule în suspensie ≤ 2 IPM - o Scămoșare – maxim 2,3 log10 - o Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 100 cm H₂O - o Rezistența la rupere – Uscat – minim 184 kPa (piept) și minim 229 kPa (maneci) - o Rezistența la rupere – Umed – minim 219 kPa (piept) și minim 286 kPa (maneci) - o Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 24 N, transversal minim 51,7 N - o Rezistență la tracțiune umed - minim 67,5 N			
--	--	--	--

						• Dimensiuni: - o M - lungime: 115 cm, circumferinta: 130 cm (ranforsare 80 x 50 cm), lungime maneca: 75 cm (ranforsare 48 cm) - o L - lungime: 125 cm, circumferinta: 145 cm (ranforsare 90 x 50 cm), lungime maneca: 81,5 cm (ranforsare 48 cm) - o XL - lungime: 140 cm, circumferinta: 155 cm (ranforsare 105 x 50 cm), lungime maneca: 84 cm (ranforsare 48 cm) - o XXL - lungime: 150cm, circumferinta: 169cm (ranforsare 105 x 50cm), lungime maneca: 88,5cm (ranforsare 48 cm) • Sa fie ambalat impreuna cu doua prosoape de hartie in ambalaj primar steril; sterilizare cu oxid de etilena. • Sa prezinte inscriptiionat pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale, producatorul precum si o pictograma a produsului. • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Valabilitate: 5 ani Solicitam mostre.
--	--	--	--	--	--	--

1.2	<u>Halate chirurgicale</u> <u>ranforsate ignifuge</u>	8.000 buc	17,00 LEI	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 H	• Halat chirurgical ranforsat din material netesut, ignifug, repelent la apă, cu un strat de mijloc din microfibre; cu o mare rezistență la penetrarea fluidelor și a bacteriilor. • Scămoșare redusă și rezistent la abraziune. Solicitam mostre!! • Manșete elastice lungi și tricotate din poliester. • Sa prezinte sistem de prindere combinat: bandă cu scai și parte adezivă din polipropilenă topită la cald, pentru ajustarea halatului în orice porțiune din jurul gâtului. • Suprapunere extra largă la spate. • Guler colorat pentru identificarea rapidă a nivelului de protecție. • Materialul halatului să respecte cerințele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanță „Performanță înaltă, zona critică”. • Zonele ranforsate să fie repelente la alcool – minim clasa 9, NWSP D80.8.R0 (20) • Sa fie rezistent ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flămăbilitate îmbracaminte textilă. • Sa nu conțină cauciuc natural din latex și nici colofoniu. • Material: - o Netesut: Polipropilenă-material netesut (SMS), minim 40g/m² antistatic - o Ranforsare: material laminat din pellicula netesută PP-PE în partea din lăta și pe brațe, minim 42g/m²
-----	--	-----------	-----------	--	------	--

							○ Manșete - 100% Poliester ○ Fir cusătură - 100% Polieșter • Caracteristici în zona neranforsată: ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 3 IB ○ Puriatate – microbiana – STERIL ○ Puriatate – Particule în suspensie ≤ 2,5 IPM ○ Scămoșare – maxim 2.5 log10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 40cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 138 kPa ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 137 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 103 N, transversal minim 40 N ○ Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 105 N, transversal minim 40 N • Caracteristici în zonele cu ranforsare: ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 6 IB ○ Puriatate – microbiana – STERIL ○ Puriatate – Particule în suspensie ≤ 2 IPM ○ Scămoșare – max m 2 log10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 150 cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 300 kPa ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 215 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 140 N, transversal minim 84 N ○ Rezistență la tracțiune – Umed -
--	--	--	--	--	--	--	---

						Longitudinal minim 13 / N, transversal minim 80 N • Dimensiuni: - o L – lungime: 125cm, circumferinta: 157 cm (ranforsare 90 x 50cm), lungime maneca: 80 cm (ranforsare 40cm) - o XL – lungime: 140 cm, circumferinta: 165 cm (ranforsare 100 x 50cm), lungime maneca: 87cm (ranforsare 40cm) - o XXL – lungime: 155cm, circumferinta: 170 cm (ranforsare 100 x 50cm), lungime maneca: 87cm (ranforsare 40cm) • Ambalat in material SMS impreuna cu prosoape de hartie, sigilate individual in ambalaj primar steril, impachetat in pungi de polietilena. • Sa prezinte inscriptiionat pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale, producatorul precum si o pictograma a produsului. • Sa prezinte etichete autoadezive delasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril, • Sa respecte standardele referitoare la impachetare in 4 straturi EN ISO 11607 si EN 868 (ambalaj individual steril, ambalaj de raft, ambalaj de depozit, ambalaj de transport. Solicitare mostre
--	--	--	--	--	--	--

1.3	<u>Halate chirurgicale</u> <u>tripustratificate ignifuge</u>	1500 buc	25,00	B-dul Liviu Rebreanu nr. 156. Timisoara	48 H	Halat chirurgical extrarânfortat din material netesut ce trebuie sa fie repelent la apă, cu un strat de mijloc din microfibre. • Sa aiba o mare rezistență la penetrarea fluidelor și a bacteriilor. • Cu scămoșare redusă și rezistent la abraziune. • Cu suprapunere foarte lata la spate și cu rânfortare la piept și rânfortare completa la maneci. • Sa aiba masca integrata. • Cu manșete elastice lungi și tricotate. • Cu banda de siguranță combinată, "arici" cu zone adezive, din polipropilena lipita, pentru reglarea la gat a halatului chirurgical, pe orice portiune din spatele gâtului. • Materialul halatului sa respecte cerintele standardului european EN 13795 1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanță „Performanță înaltă, zona critică”. • Sa fie rezistent ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flamabilitate îmbrăcămintei textile • Sa nu conțină cauciuc natural din latex și nici colofoniu • Material: - o Netesut: Polipropilenă-material netesut (SMS), care sa respinga antistatic alcoolul > nivel 8 - o Rânfortare: dublu. strat laminat respirabil în zona frontala rânfortata si triplu strat laminat
-----	---	----------	-------	---	------	--

in zona ranforsată a manecii, repelent la alcool > nivel 9 – NWSP 080.8.R0 (20) ○ Manșete – 100% Poliester ○ Fir cusătură – 100% Poliester ● Mască sa aiba dimensiunea de 28 x 23 cm și sa aiba sîret de min 50 cm ● Caracteristici în zona neranforsată: ○ Rezistență la penetrare ○ microbiană – minim 4,2 I.B ○ Puritate – microbiană – STERIL ○ Puriatate – Particule în suspensie: maxim 2,2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2,2 log 10 ○ Rezistență la penetrarea lichidelor – minim 35 cm H₂O ○ Rezistență la rupere – Uscat – minim 162 kPa ○ Rezistență la rupere – Umed – minim 160 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 55 N, transversal minim 30 N ○ Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 57 N, transversal minim 35 N ● Caracteristici în zona cu ranforsare: ○ Rezistență la penetrare microbiană – minim 6 I.B ○ Puritate – microbiană – STERIL ○ Puritate – Particule în suspensie ≤ 2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2,2 log 10 ○ Rezistență la penetrarea lichidelor – minim 200 cm H₂O ○ Rezistență la rupere – Uscat – minim 215 kPa (în zona manecii)/255 kPa (în zona pieptului)						
---	--	--	--	--	--	--

- o Rezistența la rupere – Umed – minim 198 kPa (în zona manecii)/ 250 kPa (în zona pieptului) - o Rezistența la tracțiune – uscat: ▫ Longitudinal minim 95 N, transversal minim 45 (în zona manecii) ▫ Longitudinal minim 115 N, transversal minim 93 (în zona pieptului) - o Rezistență la tracțiune – umed: ▫ Longitudinal minim 95 N, transversal minim 40 (în zona manecii) ▫ Longitudinal minim 120 N, transversal minim 100 (în zona pieptului) • Dimensiuni: L și XL - o L - lungime: 130 cm, circumferința: 160 cm (ranforsare 85 x 70cm), maneca: 77 cm (ranforsata integral) - o XL - lungime: 150 cm, circumferința: 170 cm (ranforsare 105 x 70cm), maneca: 88 cm (ranforsata integral) - o XXL - lungime: 155 cm, circumferința: 180 cm (ranforsare 105 x 70cm), maneca: 88 cm (ranforsata integral) • Ambalat în material SMS împreună cu prosoape de hartie, sigilate individual în ambalaj primar steril, împachetat în pungi de polietilenă. • Sa prezinte inscripționat pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE în conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive						
--	--	--	--	--	--	--

2.	HUSE PROTECTIE FLUOROSCOPIE	600 buc	17,00	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	medicale, producatorul precum si o sictograma a produsului. • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Sa respecte standardele referitoare la impachetare in 4 straturi EN ISO 11607 si EN 858 (ambalaj individual steril, ambalaj de raft, ambalaj de depozit, ambalaj ce transport). • Valabilitate: 5 ani Solicitam mostre.
						Husa sterila universal conceputa pentru fluoroscop. Ambalare individuala sterila. Nu contine latex. Metoda de sterilizare ETO Dimensiune: 76 x 76 cm Valabilitate: minim 3 ani Material Policilena Certificare CE, sa aiba certificat de conformitate Dispozitiv Medical, Autorizat de Ministerul Sanatatii Solicitam mostre. • Sa prezinte etichete autoadezive dezasabile, pentru urmarirea circuitului produsului.

3.	<u>Husa protectie cabluri</u> <u>13 x 250cm</u>	1500buc	12,00lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 H	Husa de acoperire cabluri sterila, ce trebuie sa fie realizata din tub film transparent de polietilena (PE) • Sa aiba banda de fixare cu adeziv acrilic fara colofoni si fara latex • Sa fie impermeabila la umezeala si bacterii • Sa fie pilata telescopic • Sa aiba suport de inserție din carton • Sa fie lipsita de de substante clorurate precum CMR/PBT/vPvB (cancerigene, mutagene, toxice pentru reproducere) • Sa nu contina nici substante ignifuge (ex. bifenili polibromurati,etc) • Caracteristici de performanta: ○ Rezistență la penetrare microbiană - umed: min. 6 l_g ○ Rezistență la penetrarea lichidelor: min. 200cm (H₂O) ○ Rezistență la rupere - uscat: min. 75 kPa ○ Rezistență la rupere - umed: min. 75 kPa ○ Rezistență la tracțiune - uscat: longitudinal - min. 49 N/50mm, lateral - min. 52 N/50mm ○ Rezistență la tracțiune - umed: longitudinal - min. 46,5 N/50mm, lateral - min. 47 N/50mm • Ambalata individual steril in folie termosudata. • Sa prezinte indicator in locul unde
----	--	---------	----------	--	------	---

					ambalajul poate fi deschis. • Sterilizare cu oxid de etilena EO • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale. • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 5 ani • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. Solicitam mostre.
4.	PANSAMENT IMPREGNAT CU UNGUENT PE BAZA DE TRIGLICERIDE CU UN STRAT DE ARGINT METALIC 10 x 10cm	300buc	10,50lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h -pansament lip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga si se adapteaza patului plagii; -sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed; -sa poata fi utilizat in tratamentul plagilor infectate sau al plăgilor cu o contaminare bacteriană mare si ca tratament suplimentar în profilaxia plăgilor cu risc de infecție; Compoziția materialului: -țesătură: fire întretesute de poliamidă

					argintată; -împregnare: trigliceride, caprilică/caprică/ctearică, poliaciladipat-2 bis digliceril, Macrogol 2000; -acoperire: hârtie pergaminată pe ambele laturi. Caracteristici produs: -greutate/m ² : min 34 g/m ² ; -greutate acoperire per m ² (unguent): min. 140 g/m ² ; -punct de picurare unguent: 35 – 45 °C; -greutate totală cu acoperire: 3,1g; -pansementul sa fie steril, ambalat individual; -sa fie protejat cu hartie lucioasa pe ambele fete; -sa fie ambalat individual in folie compozit; -fiecare plic steril sa fie inscripționat cu producătorul, marca CE, modul de sterilizare si valabilitate; -produsul sa corespunda normelor europene, directiva EU 93/42/FEC pentru dispozitive medicale; -pProdusul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb; -valabilitate: 5 ani Solicitam mostre.
--	--	--	--	--	---

5	PANSAMENT IMPREGNAT CU UNGUENT PE BAZA DE TRIGLICERIDE CU UN STRAT DE ARGINT METALIC 10 x 20cm	300buc	18,50 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara	48 h	-pansament tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga si se adapteaza patului plagii; -sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed; -sa poata fi utilizat in tratamentul plagilor infectate sau al plăgilor cu o contaminare bacteriană mare si ca tratament suplimentar in profilaxia plăgilor cu risc de infectie; Compoziția materialului: -țesătură: fire întretesute de poliamidă argintată; -împregnare: trigliceride, caprilică/caprică/stearică, poliaciladipat-2 bis digliceril, Macrogol 2000; -acoperire: hârtie pergaminată pe ambele laturi; Caracteristici produs: -greutate/m²: min 34 g/m²; -greutate acoperire per m² (unguent): min. 140 g/m²; -punct de picurare unguent: 35 – 45 °C; -greutate totală cu acoperire: 6,2g; -pansamentul sa fie steril, ambalat individual, sa fie protejat cu hartie lucioasa pe ambele fețe; -sa fie ambalat individual in folie compozit; -fiecare plic steril sa fie inscripționat cu producătorul, marca CE, modul de sterilizare si valabilitatea;
---	---	--------	-----------	---	------	--

6	BANDA AUTOADEZIVA PENTRU INLOCUIREA SUTURILOR CHIRURGICALE 6 x 76 mm	100buc	2,70 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	- produsul sa corespunda normelor europene, directiva EU 93/42/EEC, pentru dispozitive medical; - produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb; - valabilitate: 5 ani Solicitam mostre - benzi confecționate din material nețesut, pentru închiderea plăgilor, pentru închiderea atraumatică a plăgilor minore, a inciziilor chirurgicale ale plăgilor primare în curs de vindecare; - sa fie indicat si pentru protejarea marginii or plăgi împotriva tensiunii și pentru stabilizarea cicatricelor recente; - sa prezinte margini rotunjite; - sa aiba un grad mare de porozitate; - sa fie permeabile la aer; - sa aiba o bună aderență pe piele (adhezivitate: între 2 si 15 N/25mm); - material suport: Nețesut, din poliester/poliamidă, cardat, de culoarea pielii, legat cu adeziv; - adeziv: acrilic sensibil la presiune; - hartie siliconată; - mod de ambalare: 1 folie cu 3 benzi / plic, cutie cu 50 plicuri; - sa fie betasterilizat; - valabilitate: 5 ani;
---	---	--------	----------	--	------	--

7	PROTECTOARE BRATE	300buc	7.60 LEI	B-dul Liviu Rebreanu nr. 156. Timisoara	48 h	-sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIA; -sa fie marcat CE Solicitam mostre. • Protectoare pentru brate, alcătuite dintr-un material laminat respirabil în 3 straturi, prevăzute cu manșete elastice • Sa poata fi utilizate în proceduri chirurgicale, pentru acoperirea sterilă a manșetelor halatelor chirurgicale în cazul unei mari cantități de lichid pentru a reduce riscul contaminării • Sa fie impermeabile la umezeală și bacterii, rezistente la abraziune și fără scame ▪ Materialul sa respecte cerințele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanță „Performanță înaltă, zona critică”. • Sa fie clasificate în clasa 1 conform standardului 15 CFR Part 1610 referitor la flammabilitate • Compozitie: material laminat din film netesut (groatata 65 g/m²) • Netesut: Polipropilenă - netesută • Film: Film PE respirabil • Manșete din poliester 100% fara latex, minim 8 cm • Dimensiuni: Lungime – cca. 50 cm, latime cca. 30 cm • Caracteristici si parametrii de performanta: - o Rezistenta la penetrare microbiană –
---	------------------------------	--------	----------	---	------	--

8	SURGICAL LOOP -bucle chirurgicale	240buc	14,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	minim 6 IB - o Puritate – microbiana – STERIL Puritate – Particule în suspensie ≤ 0.8 IPM - o Scămoșare – maxim 0.8 log10 - o Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 200 cm H2O - o Rezistența la rupere – Uscat – minim 215 kPa - o Rezistența la rupere – Umed – minim 195 kPa - o Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 95 N, transversal minim 45 N - o Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 95 N, transversal minim 40 N • Ambalare individuala, sterile. • Sa fie marcate CE Sa prezinte marcat CE conform directivei UE 93/42/CEE • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril • Valabilitate: 5 ani • Sa prezinte etichete autoadezive detașabile, pentru urmărirea circuitului produsului. Solicitam mostre. structura fir monofilament ; -cui oare: rnsu ; -material: silicon radiopac; -origine: sintetic ; -dimensiuni: 1.2-5 mm pentru silicon; -lungime 75cm; -ambalare 24buc/cutie; -tip de absorbtie: neresorbabil;
---	---	--------	-----------	--	------	---

9	LAVETE CHIRURGICALE	7000buc	9,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr. 156. Timisoara	48 h	-sterilizare: etilen oxid; - valabilitate: 60 luni. SOLICITAM MOSTRE Comprese sterile din tifon 17 fire/cm² care sa se poata utiliza in timpul intervențiilor chirurgicale, pentru absorbție, fixarea organelor sau a tesuturilor corpului, oprirea sângerării, curățarea si dezinfectarea pielii. • Sa fie sterile, fabricate din tifon absorbant (100 % bumbac, 17 fire) • In 12 straturi • Sa aiba fir radioopac țesut detectabil cu raze X. • Compoziție material: - o Tifon: 100% Bumbac, înălbire fără clor care sa respecte EN 14079 - o Fir detectabil cu raze X: Polipropilenă cu BaSO4 • Număr de fire: urzeala: 100/10 cm ± 5; batatura: 70/10 cm ± 4 • Greutate suprafață: minim 23 g/m² • Rezistență la rupere, uscat: urzeala minim 50 N/50 mm; batatura minim 30 N/50 mm • Timp de pătrundere: <10 sec. • Mod de ambalare: pachet sau blister cu 10 bucati • Sa prezinte ambalaj steril dublu: - o ambalaj interior - din folie/hartie termosudata, cu card interior ce
9.1	Lavete chirurgicale sterile din tifon 10x10 in 12 straturi cu fir radioopac ambalate dublu blister 10 buc					

						Polipropilenă cu BaSO₄ • Număr de fire: urzeala: 100/10 cm ± 5; batatura: 70/10 cm ± 4 • Greutate suprafață: minim 23 g/m² • Rezistență la rupere, uscat: urzeala minim 50 N/50 mm; batatura minim 30 N/50 mm • Timp de pătrundere: <10 sec. • Mod de ambalare: pachet sau blister cu 10 bucati • Sa prezinte ambalaj steril dublu: - o ambalaj interior - din folie/hartie termosudată, cu card interior de verificare - o ambalaj exterior - din folie/hartie termosudată, cu card exterior de verificare • Sa fie sterilizate cu oxid de etilena • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. • Sa prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) • Declarația de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 5 ani Solicitam mostre
--	--	--	--	--	--	--

10	<u>TERAPIE NEGATIVA</u>	150buc	285,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48h	- 1 pansament: steril din spuma de poliuretlan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 10 x 7,5 x 3,2cm - 3 folii transparente autoadezive din poliuretlan pentru etanseizare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeni si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoniu. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 15 x 20 cm - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretlan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata prefata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacel inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm - 1 pansament impregnat cu unguent pe baza de trigliceride si strat de argint metallic 10 x 10 cm Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adapteze patului plagii. Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed. Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa. Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical
10.1	<u>KIT TERAPIE NEGATIVA</u> <u>Marimea S</u>					

10.2	KIT TERAPIE NEGATIVA Marimea M	120buc	350,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	clasa III. Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR). - 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 24cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente. Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid. Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator. Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului. - 1 pansament steril din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 18 x 12,5 x 3,2cm - 2 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etanseizare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germei si lichide), cu adeziv nonalergic, fara coloranti. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa
------	---	--------	------------	--	------	--

					pentru o desprindere facilă. Portul sa fie prevăzut cu tubulatură dublă flexibilă din silicon, un tub pentru aspirație și celălalt pentru curățarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale și mufa de înbinare cu două orificii și capacel închidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm - 1 pansament impregnat cu urguent pe baza de trigliceride și strat de argint metalic 10 x 20 cm Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu p.aga, sa se adapteze patului plagii. Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce acioneaza pe suprafata pansamentului in mediul unec. Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa. Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III. Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR). - 1 lăva de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente. Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid. Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator. Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.
--	--	--	--	--	---

10.3	<u>TERAPIE NEGATIVA Marimea</u> <u>L</u>	100buc	415,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr. 156. Timisoara	48h	- 1 pansament steril din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 25 x 15 x 3,2cm - 3 folii transparente autocadezive din poliuretan pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MYTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germei si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofonii. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autocadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretalata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt pentru curatarea cu ajutorul acului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacel inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm - 2 pansamente impregnate cu unguent pe baza de trigliceride si strat de argint metalic 10 x 20 cm Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adapteze patului plagii. Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed. Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa.
------	---	--------	------------	---	-----	---

10.4	KIT TERAPIE NEGATIVA <u>Marimea XL</u>	10 buc	600,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III. Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR). - 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente. Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid. Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator. Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului. - 2 pansamente sterile din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 60 x 30 x 1,5cm - 6 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeii si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoni. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata
------	---	--------	------------	--	------	--

suprafața pe o parte și cadru de bariere siliconată protejată, pe partea opusă pentru a desprinde ușor. Pentru a se preveni curățarea dubla flexibilitate din silicon, un tub pentru aspirație și celălalt pentru curățarea cu ajutorul aerului filtrat înfundat la interval de timp egal și mla de imbinare cu două orificii și capacele închidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm

- 2 pansamente impregnate cu argint pe baza de trigliceride și strat de argint metalic 10 x 20 cm

Pansamentul sa fie tip plasa acadeu, moale ce face un contact bun cu p.aga, sa se adapteze patului plagii.

Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul med.

Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa.

Ambalaj individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III.

Prezinta marcat CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR).

- 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.

Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trasa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.

Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in bloc operator.

Sa poarte marcatul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIB.

10.5	<u>KIT DREN AJ ASPIRATIV</u> <u>ABDOMINAL</u>	20buc	960 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 h	Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului. - 2 pansamente sterile din spuma de poliuretana-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 38 x 25 x 1,6cm - 6 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa. (MVTIR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeii si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoni. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm - 1 pansament tip film protectie organe, neaderent cu buzunare diam. 65 cm. Sa poata fi taiat in orice directie fara a se desira. Sa poata fi utilizat si fara sa fie ajustat, pastrandu-si neafectata capacitatea de a transfera prin fenomenul de capilaritate , lichidele din cavitatea abdominala in spuma de poliuretan. Pansament tip film din polietilena, cu structura speciala microperforata si 6 buzunare aplicare dispuse in periferie, cu fata externa rugoasa cu microperforatii, efect de capilaritate, dar si de fixare a pansamentului tip spuma, iar fara internu neteda. Pe fata externa sa prezinte sase buzunare aplicare din acelasi material in forma de cupa cu deschiderea de cca. 13 cm si adancimea de cca. 6 cm. - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiaata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie
------	--	-------	---------	--	------	--

10.6	<u>SET TERAPIE NEGATIVA</u> <u>PENTRU 10-14 zile</u>	2 buc	1.200,00 lei	B-dul Liviu Răbrănuș nr.156. Timișoara	48h	prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacet incluzand sigurantă. Dimensiune: max. 8 x 8 cm - 1 tava de polipropilena care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente. Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid. Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator. Sa poarte marajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.
						- Sistem de terapie cu presiune negativa care sa contina o unitate de terapie cu presiune negativa de unica folosinta, fara canisra si doua seturi sterile de pansare. - Fiecare set de pansare sa contina: - o un pansament din 5 straturi - o un port din PVC pentru conectarea unitatii la pansament - o un tub de prelungire, prevazut cu luer lock - o minim 6 benzi autoadezive din poliuretana, cu adeziv acrilic pentru sigilare suplimentara care sa poata asigura

etansitatea pansamentului si realizarea vidului - Sistemul sa fie indicat pentru plagi cu exsudat scazut si moderat (plagi acute, plagi postchirurgicale inchise curate, plagi cronice, grefe de piele, escare, plagi traumatice, plagi dehiscente subacute, arsuri gradul 1 si 2). - Durata de functionare a dispozitivului sa fie de minim 10 zile. - Dispozitivul sa fie prevazut cu indicatori vizuali de monitorizare si avertizare care sa semnalizeze: functionarea	terapiei in parametri normali; pierderea etansitatii; schimbarea pansamentului si tub blocat; epuizare baterii. - Sa poata fi posibil dusul cu pansamentul aplicat: sa poata fi utilizat atat in spital dar si acasa. - Greutatea unitatii fara baterii sa fie de maxim 100g. - Unitatea sa fie silentioasa, sa aiba un nivel maxim de zgomot de 54 Db. - Materialul din care este confectionat sa fie policarbonat, iar tubul sa fie poliuretan/ elastomer termoplastic(TPE). - Valoare maxima presiune negativa: 70-100 mmHg, presiunea medie de lucru sa fie minim 85 mmHg. - Debitul de vid sa fie de minim 500ml/minut. - Sa prezinte modul de Terapie continua. - Sa functioneze cu baterii alcaline tip AA. - Sa aiba protectie impotriva lichidelor IP22. - Sa respecte standardul de siguranta pentru dispozitive medicale IEC																																			
---	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

					60601-1-2 privind reglementările de compatibilitate electromagnetice. - Sa functioneze in parametri normali la o temperatura cuprinsa intre 5-40°C si umiditate relativa de 10-75% RH. - Sa poata fi depozitat la temperaturi de -20-45°C. - Sa fie portabil, sa prezinte un sistem de prindere pentru a putea fi purtat cu usurinta de catre pacient. - Specificatii pansamente compuse din 5 straturi: 1. strat de contact cu plaga din silicon 2. strat din fibre intrelesute de poliester 3. strat din spuma poliuretatica absorbanta 4. strat absorbant din fibre superabsorbante 5. film poliuretan impermeabil la apa si bacterii, care permite evaporarea - Capacitate de gestionare a fluidelor: minim 5000 g/m²/24h/37°C - Rata de transmitere a vaporilor: minim 60 g/m²/24h/37°C - Dimensiuni: 10 x 20cm, 10 x 30cm si 16 x 16cm - Capacitate de absorbtie a exsudatelor: - o cca. 60 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 20cm - o cca. 90 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 30cm - o cca. 70 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 16 x 16cm - Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb conform Regulamentului MDR 2017/745 - Sa fie biocompatibil in acord cu standardul EN ISO 10993
--	--	--	--	--	--

10.7	<u>PANSAMENT TIP SPUMA</u> <u>ALBA DIN</u> <u>POLIVINILALCOOL</u> <u>PREUMEZIT 15 x 10 x 0,9cm</u>	20 buc	68,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	- Sa nu prezinte substante in componenta cu risc alogen sau toxic: precum latex, colofoniu, clorura de polivinil, ftalati, bisfenol A, substante medicinale, substante cu risc cancerigen, mutagen, toxice pentru reproducere (CMR); cu efect bioacumulativ si toxic (PBT); compusi cu potential de perturbare endocrină. - Durata valabilitate a sistemului sa fie de minim 2 ani Pansament hidrofil din polivinilalcohol, cu structura compacta cu pori deschisi, preumezit cu apa sterila, folosit pentru tratamentul plagilor cu sistemul de terapie prin presiune negativa. Sa poata fi aplicat pe plagi acute si cronice, traumatice si deliscenle, ulcere de presiune sau diabetice, grefe de piele si arsuri si plagi cu buznare sau tunelare. Sa impiedice integrarea structurii spumei in tesutul inconjurator si sa protejeze structurile delicate. Sa mentina mediu umed in plaga si poate revitalizeza tesuturile. Pansamentul sa fie ambalat individual steril, in folie compozit, conform ISO 11607 Sterilizat cu radiatii gama prin procedeu validat ISO 11137 Sa poarte marajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Valabilitate: 3 ani
------	--	--------	-----------	--	------	---

11	FASA ELASTICA	2000 buc	25,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 h	• Fașă elastică, coezivă, din bumbac pentru fixarea pansamentelor primare și secundare, a atelelor și gipsurilor. De asemenea sa se poata folosi pentru stabilizarea muschilor, tendoanelor, ligamentelor si articulatiilor • Sa asigure un efect de imobilizare scazut si o usoara compresie • Sa fie aderenta si sa aiba extensibilitate medie • Se sa poata folosi pentru partiile conice si rotunde ale corpurilor, inclusiv articulatii • Sa se poata folosi pe termen lung • Sa fie permeabila la aer • Compozitie: 93% bumbac, 5% poliamida, 2% poliuretan • Elasticitate 90 % • Greutate: min. 130 g/m² • Forta de coeziune: min. 45 cN/cm • Dimensiuni: 10 cm x 4 m si 12 cm x 4 m • Clasificat ca dispozitiv medical clasa I • Sa prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numerele de inregistrare ale dispozitivelor medicale) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitive medicale) • Valabilitate 3 ani..Solicitam mostre
11.1	FASA ELASTICA AUTOADEZIVA PENTRU COMPRESIE MODERATA					

11.2	FASA ELASTICA COMPRESIVA CU ZINC 10 CM X 7 M	100buc	30,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	- Fasa elastica cu pasta de zinc cu intindere longitudinala, de culoare alba - Sa se poata folosi ca fasa de compresie in tratamentul flebitei venelor profunde si superficiale, ulcere uscate ale picioarelor, dermatite, ca bandaj suport in ortopedia generala si dupa chirurgia ortopedica. - Sa fie gata de utilizare, - Sa se poata utiliza pentru fixare semirigidă si pentru compresie. - Material : - bandaj : vascoza si poliamida - impregnare cu pasta de zinc - fole din compus de aluminiu - Elasticitate longitudinală: aprox. 60% - Greutate minima a fesei cu rola alup: 140 g. - Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I - Sa prezinte marcat CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). - Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numerele de inregistrare ale dispozitivelor medicale) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) - Valabilitate: 2 ani Solicitam mostre
------	--	--------	-----------	--	------	---

11.3	BANDAJ ELASTIC DE FIXARE, AUTOADEZIV, FĂRĂ LATEX (diverse dimensiuni)	2000 buc	37,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48h	Faşa de fixare elastică, pentru fixarea tuturor pansamentelor primare şi secundare, atelelor, bandajelor gipsate, catetelor şi canulelor (etc.). • Sa fie indicată pentru stabilizarea muşchilor, tendoanelor, ligamentelor şi articulaţiilor. • Sa se poată utiliza în special la nivelul articulaţiilor şi părţilor concave şi rotunde ale corpului. • Sa fie coezivă • Sa fie de unică folosinţă • Sa asigure o usoară imobilizare • Compoziţiematerial: ○ Aprox. 43% vâscoză ○ Aprox. 20% pelianidă ○ Aprox. 37% bumbac • Greutate per zonă: min. 39 g/m² • Elongaţie min. 80% • Forţă de coeziune min. 45 cN/cm • Forţă de desfăşurare 15-125 cN/cm • Dimensiuni: 8 cm x 20 m, 10cm x 20 m si 12cm x 20 m • Steril, ambalat individual. • Clasificat ca dispozitiv medical clasa I • Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). • Declaraţia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de înregistrare) si UDI-DI (numerele de înregistrare ale dispozitivelor medicale) în EU DAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 3 ani. Solicitam mostre
------	--	----------	-----------	--	-----	---

3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

Tote 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 / deficiențelor în perioada de garanție.

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

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

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subsansamblele/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, șocuri și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimumi și greutateții ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuale absența a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

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

Destinația de livrare este: sediul autorității contractante, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brnzeu” Timisoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timis.

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

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, 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 le 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/respingerii Produselor. Solicitarea de revizuire/respingere va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluna/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă se obligă să plătească Prețul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul său 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, cerințelor 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 răspunzători solidar de îndeplinirea obligațiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le 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 emită 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 răspunzător 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 (*dacă este cazul*); raport privind testarea (*dacă este cazul*).

5 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, Jd. Timis.

6 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura 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 calitativă ;
- e) documentația de utilizare (daca este cazul) ;
- f) raport privind testarea (daca este cazul) ;

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

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

7 Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii: enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative) .

Ofertantii vor indica în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligatiile relevante din domeniile mediului, social si al relatiilor in munca .

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

În conformitate cu clauzele contractuale atasate documentației de atribuire .

9 DISPOZIȚII FINALE

Prin depunerea unei oferte, ofertantul accepta 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. Ofertantii nu obligatia de a analiza cu atentie Documentatia de Atribuire si de a pregati oferta conform tuturor instructiunilor, formularelor, prevederilor contractuale si specificatiilor tehnice continute in aceasta. Esecul de a depune o oferta care sa contina toate informatiile cerute, in termenul prevazut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregatirea 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 minimele, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minim de parametri tehnici ce trebuie îndeplinite de produsele oferite.

Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comerț, un brevet de invenție, o licența 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 oferta care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luată în considerare în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimele din prezentul caiet de sarcini .

Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevazute in caietul de sarcini sau care nu indeplinesc toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei in conditiile legii.

Modul de prezentare a propunerii tehnice si finantare se va face conform documentatiei de atribuire.

Documentatia tehnica aferenta ofertei va contine, alaturi de documentatia originala, cal si traducerea documentatiei tehnice originale in limba romana, daca este cazul.

INTOCMIT

AS. MED. PRINC. STELUȚA ARDELEAN
ASISTENT SEF BLOC OPERATOR 2

AS. MED. PRINC. CLAUDIA CRASOVAN
ASISTENT SEF BLOC OPERATOR 1

AS. MED. PRINC. KALAPIS (GALEA) RALUCA
ASISTENT SEF BLOC OPERATOR 3

AS. MED. PRINC. SIMONA DANACICA (MITROI)
ASISTENT SEF BLOC OPERATOR 4

AS. MED. PRINC. MIHAELA CHIHAIA
ASISTENT SEF BLOC OPERATOR 5

AS. MED. PRINC. LORENA MIHAI
ASISTENT SEF SALI DE NASTERI

PRESEDINTE COMISIE
DR. ISAIC ALEXANDRU