



Spitalul Clinic Județean de Urgență “Pius Brînzeu” Timișoara
Laboratorul Clinic de Analize Medicale
Nr. *102* din *02.12.2025*

Nr. _____ / _____

Aprobat
Manager

Prof. Univ.Dr. Sandesc Dorel

Medic sef laborator

Prof. Univ.Dr. Vlad Daliborca

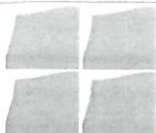
CAIET DE SARCINI **pentru achiziție de reactiv pe aparate**

Caietul de sarcini conține indicații privind regulile de bază care trebuie respectate astfel încât potențialii ofertanți să elaboreze propunerea tehnică corespunzător cu necesitățile autorității contractante. Cerințele impuse vor fi considerate ca fiind minimale.

În acest sens orice ofertă prezentată, care se abate de la prevederile Caietului de sarcini, va fi luată în considerare, dar numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din Caietul de sarcini. **Ofertarea de produse inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini va fi declarată ofertă neconformă și va fi respinsă.**

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația pentru elaborarea și prezentarea ofertei și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant, propunerea tehnică și propunerea financiară. Acesta conține specificații tehnice ce definesc, după caz, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, marcare, precum și condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante internaționale.

Propunerea tehnică va conține o fișă în oglindă, un comentariu, poziție cu poziție a produselor solicitate, în ordinea prezentată în Caietul de sarcini.



1. Specificatii tehnice speciale:			
Nr. crt.	Denumire	Caracteristici tehnice	U/M
LOT 1			
1.	Reactiv pentru determinare hemoglobina glicozilata	Reactiv estinat determinarii hemoglobinei glicozilate, prin metoda HPLC, compatibil cu analizorul automat Bio-Rad D10	Kit x 400 teste
2.	Sange de control de calitate	Sange de control de calitate, nivel normal si patologic, pentru monitorizarea preciziei laboratorului in dozarea hemoglobinei glicozilate, compatibil cu analizorul automat Bio-Rad D10	Kit x 6 flacoane

2. Conditii de ambalare, etichetare, marcare, receptie, transport

-Furnizorul are obligatia de a ambala produsele, astfel incat sa faca fata la manipularea din timpul transportului, depozitarii, astfel incat sa ajunga in stare buna la destinatia finala, respectiv unitatile sanitare cu care se vor incheia contractele subsecvente.

-Ambalajul fiecarui produs (individual, per bucata sau cutie) ofertat va fi corect inscriptiionat cu marcaj CE, data de fabricatie, numar lot fabricatie, data de expirare, conditii de stocare, numele producatorului.

3. Conditii de valabilitate

-Termenul de valabilitate pentru produsele oferate va fi de minim 3 luni de la data receptiei/ livrarii

4. Conditii de livrare

-Furnizorul trebuie sa asigure mijloace de transport cu care se vor transporta produsele la beneficiarii contractelor subsecvente trebuie sa fie conform cu cerintele si reglementarile legale privind transportul.

-Furnizorul va livra la sediul unitatii sanitare produsul in termen de maxim 72 de ore sau conform cu termenele stabilite cu beneficiarul.

-Produsele livrate vor prezenta marcaj CE.

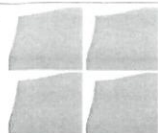
-Ofertantii vor prezenta pentru produsul ofertat si Declaratia de conformitate, la sediul beneficiarului SCJUPB Timisoara.

-Produsele vor fi livrate esalonat pe parcursul anului in baza comenzilor facute de spital.

-Produsele se vor livra pe baza de factura individuala pentru fiecare lot si vor fi insotite de certificate de calitate sau Declaratii de conformitate, dupa caz

-Produsele se livreaza in ambalaje sigilate, nedeteriorare, inscriptiionate corespunzator, orice produs care nu corespunde cu descrierile solicitate in caietul de sarcini va fi returnat furnizorului, pe cheltuiala acestuia.

5. Conditii tehnice



Propunerea tehnică va fi prezentată coform cerintelor din Caietul de sarcini. În cadrul propunerii tehnice, ofertantii vor prezenta următoarele documente:

- Tabel detalii tehnice producator conform modelului prezentat în Caietul de sarcini.
- Declaratie pe propria raspundere privind compatibilitatea/echivalenta produselor din interiorul lotului cu specificatiile tehnice solicitate în Caietul de sarcini-semnata și stampilata de ofertant.

TABEL DECLARATII PRODUCATOR

Nr. crt	Informatii solicitate	Raspuns
1	Denumire producator	
2	Tara de resedinta a producatorului-adresa postala	
3	Tara/adresa unitatii de productie	
4	Pagina web	
5	Sistemul calitatii	
	-Standard aplicat	
	-Activitati acoperite de standard	
	-Organismul de certificare	
6	Declaratie sau autorizatie	
	-Numele semnatarului	
	-Pozitia in companie	
	-Contact	

Data completarii:

Producator

.....
 (semnatura autorizata)

- Producatorul sa detina certificate pentru sistemul de management al calitatii ISO 9001.
- Certificate demodel și conformitate cu cerintele de calitate și de siguranța referitoare la produs.

-

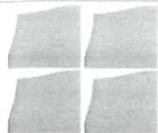
Documentele emise în altă limbă decât română trebuie să fie însoțite de traducerea autorizată în limba română.

- Vor fi evaluate din punct de vedere al prețului numai ofertele care au corespuns fișei tehnice din caietul de sarcini.

6. Clauze privind comportamentul anterior al ofertanților și nerespectarea obligațiilor contractuale

6.1. Excluderea ofertanților care nu și-au îndeplinit corespunzător obligațiile contractuale

Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a exclude din procedura de atribuire orice ofertant care:



- a înregistrat, în ultimii 3 ani, întârzieri repetate în livrările de produse similare celor ce fac obiectul procedurii;
- a furnizat produse neconforme în mod repetat;
- a reziliat contracte din culpa proprie;
- a fost sancționat de alte autorități contractante pentru neîndeplinirea sau îndeplinirea defectuoasă a obligațiilor contractuale.

Dovezile pot include, dar nu se limitează la: certificate constatatoare emise de alți beneficiari publici, decizii / NOTIFICARI de reziliere unilaterală, corespondență contractuală privind penalizări etc.

Această măsură se aplică în conformitate cu art. 167 alin. (1) lit. c)** din Legea nr. 98/2016, privind motivele de excludere legate de neîndeplinirea obligațiilor contractuale anterioare.

6.2. Clauze privind monitorizarea comportamentului contractual

În cazul în care, pe parcursul executării contractului atribuit, ofertantul desemnat câștigător:

- nu respectă termenele de livrare/ execuție în mod constant și fără motive obiective;
- furnizează produse/servicii de calitate necorespunzătoare;
- nu răspunde solicitărilor justificate ale autorității contractante în termenul convenit,

acesta va fi notificat în scris, iar autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a aplica penalități conform contractului și, în cazuri grave sau repetate, de a rezilia contractul și de a notifica situația în Sistemul Electronic de Achiziții Publice (SEAP).

6.3. Clauze privind participarea viitoare la proceduri

În cazul în care un operator economic face obiectul rezilierii contractului pentru culpa sa sau a acumulat penalizări semnificative din cauza nerespectării obligațiilor contractuale, autoritatea contractantă va lua în considerare aceste aspecte la evaluarea ofertelor din proceduri viitoare, inclusiv posibilitatea excluderii pe motiv de credibilitate profesională afectată, conform art. 171 din Legea nr. 98/2016.

Intocmit:

Dr. Ștefu Aurora

Medic sef Laborator,
Prof. univ. dr. Vlad Daliborca

Laboratorul Clinic de Analize Medicale

ANEXA NR.1

VALOARE ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE PENTRU NEGOCIERE COMPARTIMENT BIOCHIMIE- IMUNOLOGIE LINIA
AUTOMATA

NR. LOT	DENUMIRE PRODUS: REACTIVI	U/M	CANTITATE NEGOCIERE/ LUNI	P.U.	VALOARE (fără TVA) RON
LOT 1 Reactivi pentru analizorul Bio-Rad D10 - analizor automat proprietate SCJUPBT					
1	Reactiv hemoglobina glicozilata pentru analizorul automat Bio-Rad D-10	Kit x 400	15	4,000.00	60,000.00
2	Sange de control de calitate pentru analizorul automat Bio-Rad D-10	Kit x 6	15	600.00	9,000.00
TOTAL LOT 1 (FARA TVA)					69,000.00