

Nr. 2026 TD-15-112



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, execuții 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

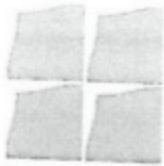
În cadrul acestei proceduri, SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

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

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

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 legala de achiziție.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractanta dorește sa obtina un acord cadru/contract de furnizare produse la cel mai bun pret din piața și sa corespunda calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fara sincope in procesul de achiziție.

3 Descrierea produselor solicitate

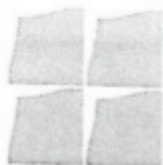
Produsele solicitate fac parte din categoria : *materiale sanitare/medicamente/reactivi de laborator/piese schimb.*
(se va selecta variant corecta).

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

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

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

3.2.1 Produse solicitate

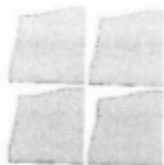


SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

- Bufeniștii Noi, Reținea 12, Nr. 155, Cod Postal 300725 Timișoara
- Cod fiscal 4653145 - Telefon +4 0356 421111 - Fax +4 0256 482055
- e-mail: județean@scjupbt.ro - www.scjupbt.ro



Nr. Crt.	Denumire produs	Cant. Min/luna	Cant max /luna	Unitate de măsură	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințefuncționale minime
1	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
38	SERINGI 2ML PREHEPARINATE (CUTIE 50 BUC)	250		BUC	SCJUPBT	48h	Sterile, de unica folosinta, fara ac, acoperite cu cu 50UI heparina balansata, prevazuta cu capac din plastic pentru impiedicarea scurgerii sangelui dupa utilizare, seringa gradata din ml in ml, sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii, ambalare individuala. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE, Termen de valabilitate min 2 ani de la data livrării.
39	Truse De Perfuzie Cu Port De Injectare	45000		buc	SCJUPBT	48h	Sa fie sterila, de unica folosinta, ambalata individual; varful de plastic sa fie bine ascutit prevazut cu patru gauri pentru patrunderea cat mai usoara in flacon si prevazut cu sistem de aerisire si filtru antibacterian, tub din PVC moale, transparent, lungime cel putin 1,5 m, corpul de picurare transparent, cu formator de picaturi, cu filtru pt impuritati, conectarea la cateter sa fie de tip luer lock; robinet ptr reglarea debitului (prestub). Ambalat in blister. Trusa sa fie sterilizata ETO. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator, marcaj CE



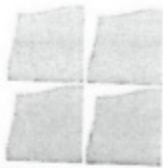
SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liniilor Rădăuș nr. 158, Cod Postal 300723 Timișoara
• Căminul nr. 4810-48 • Telefon +4 0356 430111 • Fax +4 0356 480550
• e-mail: jcl@scjupbt.ro • www.scjupbt.ro

ANMCS

INSTITUTUL NAȚIONAL
DE ACCREDITARE
A SERVICIILOR DE
SĂNĂTATE

							etc). Termen de valabilitate min 2 ani
40	Tifon medical la rola: 90 cm latime x 100 m lungime	45000	buc	SCJUPBT	48h		<ul style="list-style-type: none">- dimensiune : 90 cm latime- greutate specifică 40 gr/mp,- bumbac 100%- indice de absorție: maxim 6 sec- culoare alba, hidrofil, bun absorbant, nesteril, fara miros, fara pete- indice de absorbire peste 80% (indice optim)- PH neutru (nu interactioneaza cu pielea) pentru utilizarea în spitale
41	Cateter Intravenos Cu Valva, Diverse Dimensiuni	50000	buc	SCJUPBT	48h		<ul style="list-style-type: none">-sa fie din PUR (poliuretan):-prevazut cu varf conic ce se muleaza pe ac;- EN ISO 10555-5.-pereți transparenți ai cateterului - observare rapidă a apariției sângelui-cu minim 4 linii radio opace înglobate în structura cateterului pentru vizualizare 360° x-ray;-suprafață foarte netedă, netrombogenă, ce permite o alunecare mult mai bună;· 14G, portocaliu: ac de 1,47 mm, cateter de 2,1/45 mm, debit minim 270 ml/min· 16G, gri: ac de 1,25 mm, cateter de 1,8/45 mm, debit minim 200 ml/min· 17G, alb: ac de 1,05 mm, cateter de 1,5/45 mm, debit minim 125 ml/min· 18G, verde: ac de 0,85 mm, cateter de 1,3/45 mm, debit minim 90 ml/min· 20G, roz: ac de 0,70 mm, cateter de 1,1/32 mm, debit minim 60 ml/min· 22G, albastru: ac de 0,55 mm, cateter de 0,9/25 mm, debit minim 36 ml/min· 24G, galben: ac de 0,45 mm, cateter de 0,73/19 mm, debit minim 23 ml/min



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bufenișilor Livii Retrași nr. 158 • Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fax nr 4993448 • Telefon nr 0356 433111 • Fax nr 0256 480950
• e-mail ps@scjupbt.ro • www.hospit.ro



							• 26G, violet: ac de 0,40 mm, cateter de 0,63/19 mm, debit minim 15 ml/min
42	Capacel cateter intravenos	25000		buc	SCJUPBT	48h	Capacel pentru inchidere branule /cateterelor (luer cap)cu rezervor integrat cu povidone iodine. - Protejeaza pacientul de riscul contaminarii in intervalul dintre schimburi. - De unica folosinta.
43	Prelungitor seringa automata 150cm	12000		buc	SCJUPBT	48h	• Inextensibil, cu perete rigid, rezistenta la o presiune de min. 4 bar; • Conector "luer-lock"(cu filet) la un capat si luer la celalalt. • Ambele capete ale tubului prelungitor sunt prevazute cu capacele de protectie; • Material : PVC; • Priming volume maxim 3 ml pentru cele de 150 cm • Lungimea tubului: max 150cm ambalate individual, 100 buc./ cutie Termen de valabilitate min 2 ani
44	Seringi cu ac 1 ml	6000		buc	SCJUPBT	48h	Seringa sterila, 1 ml,de unica folosinta, din 3 componente, cu ac DETASABIL-valabilitate sterilizare 3 ani, sterilizare cu gaze, marcaj CE, ambalare individuala, gradata in zecimi de ml, ac 26/27 G, diametru mic de 0,3mm, bizou scurt, lungime ac 1-1,5 cm, sterilizare cu gaze, termen de valabilitate minim 3 ani la receptie.
45	Seringi insulina 100UI cu ac	4000		buc	SCJUPBT	48h	Seringi sterile de insulina, gradate, de unică folosință sterile, din două părți cu ac 27Gx1/2",ambou Luer Eccentric latex si PVC Free in ambalaj fata hartie/ fata folie PVC. de 1ml cu piston prevazut cu garnitura de cauciuc natural fara PVC si Latex;ambalare

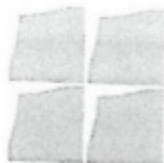


SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liniilor Reședințiale, Nr. 153, Cod Postal 300723 Timișoara
• Căd fiscală 4803448 • Telefon +4 0356 430111 • Fax +4 0256 480356
• e-mail: județean@scjupbt.ro • www.hospim.ro



							individuala-100 buc/cutie;etichetare-numele produsului, descriere,cod, lot, dimensiuni, producator, data expirarii; cu sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii.
46	Seringi ac 10 ml	65000		buc	SCJUPBT	48h	Seringa de 10 ml , sterila , de unică folosință. 3 piese (piston, corp, garnitura), fara componente din latex sau PVC transparenta, intervalul de gradatie sa fie de 0,2 ml, contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii, garnitura de etansare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refularea solutiei in timpul administrarii alunecare uniforma a pistonului seringii amboul seringii sa permita conexiune de tip Luer Ambalate individual in blistere fara PVC de tip "Peel-open" sterilizare in etilen-oxid. Capacitate de 10 ml pana la 12 ml .Ambalajul conține un ac G 21; Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii.
47	Seringi ac 20 ml	65000		buc	SCJUPBT	48h	Seringa de 20 ml, sterila, de unică folosință. 3 piese (piston, corp, garnitura), fara componente din latex sau PVC transparenta,intervalul de gradatie sa fie de 0,2 – 0,5 ml contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii

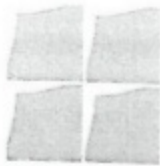


SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Lino Rădulescu, Nr. 156, Cod Postal 300720 Timișoara
• Cod fax: 4003448 • Telefon: +4 0356 43.0111 • Fax: +4 0256 450255
• e-mail: jupstean@hospit.ro • www.hospit.ro



							acestua din corpul seringii, garnitura de etansare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării alunecare uniformă a pistonului seringii amboul seringii să permită conexiune de tip Luer Ambalate individual în blistere fără PVC de tip "Peel-open" sterilizare în etilen-oxid. Capacitate de 20 ml până la 22 ml. Ambalajul conține un ac G 20 sau G 21 Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marca CE.
48	Capete tuns pt aparat clipper 9661 unica folosință (cut/50 buc)	60		cutii	SCJUPBT	48h	- capete de ras de unică folosință pentru aparat Clipper 9661
49	Tampoane chirurgicale din tifon 20cm/20cm pliate dim nuca nesterili ambalati 100 buc/ punga	3000		pungi	SCJUPBT	48h	tampoane din tifon medicinal 100%, superabsorbante, rotunde, nesterile. Margini pliate la interior Ambalati 100 buc/ punga
50	Tampoane chirurgicale din tifon 25cm/25cm pliate dim pruna nesterili ambalati 100 buc/ punga	3000		pungi	SCJUPBT	48h	tampoane din tifon medicinal 100%, superabsorbante, rotunde, nesterile. Margini pliate la interior Ambalati 100 buc/ punga
51	Set de recoltare sange venos tip fluturas 23G, 21G (CUTIE 50 BUC)	100		cutii	SCJUPBT	48h	-set de recoltare sange venos tip fluturas, cu mecanism de retragere semi-automata a acului după recoltare, culoare: bleu, 23G (0.6x19mm), lungime furtune: 178mm, cu adaptor luer, cu pachetare minima: 50 buc/cutie -set de recoltare sange venos tip fluturas, cu mecanism de retragere



							semi-automata a acului dupa recoltare, culoare: verde, 21G (0.8x19mm), lungime furtune: 178mm, cu adaptor luer, impachetare minima: 50 buc/cutie
--	--	--	--	--	--	--	--

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 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 subansamblele/părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

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

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

Transportul și toate costurile 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 Branzeu” Timișoara, 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.

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

3.3.3.1 Instalare, punere în funcțiune, testare

Contractantul trebuie să instaleze toate produsele în mod corespunzător, asigurându-se în același timp ca spațiile unde s-a realizat instalarea rămân curate. După livrarea și instalarea produselor, contractantul va elimina toate deșeurile rezultate și va lua măsurile adecvate pentru a aduna toate ambalajele și eliminarea acestora de la locul de instalare.



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

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

3.3.3.2 Instruirea personalului pentru utilizare

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

Instruirea va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permită personalului Autorității/entității contractante să: înțelegerea diferitelor componente ale produsului; înțelegerea tuturor funcționalităților; operarea produsului; informații despre mentenanța de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticare de baza; etc.

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

Durata sesiunii de instruire va fi propusă de Contractant în funcție de aspectele care vor fi abordate pe durata sesiunii.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română.

Contractantul va asigura pe durata sesiunii de instruire materiale suport în limba română, care includ cel puțin: manuale de operare, fișe tehnice, etc.

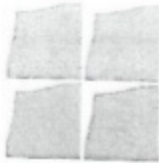
3.3.3.3 Mentenanța preventivă în perioada de garanție

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

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnică operațiunile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiilor de mentenanță preventivă în conformitate cu cerințele stabilite de către producătorul echipamentului SAU așa cum au fost agreeate de părți conform contractului.

Înainte de efectuarea operațiilor de mentenanță preventivă, Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiilor de mentenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsul, este posibil ca mentenanță preventivă să trebuiască a fi realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbători legale. Orelor de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt: 7³⁰ - 15³⁰.



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

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

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

3.3.3.4 Mentenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz

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

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

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

Serviciile de mentenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie 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

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

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnala orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic Contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

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

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



Contractantul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:

Nivel prioritate	Timp de răspuns	Timp de implementare soluție provizorie	Timp de rezolvare
Urgent	30 minute	4 ore	24 ore
Critic	2 ore	24 ore	48 ore
Major	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare
Minor	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare

Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului. Nerespectarea timpilor de mai sus da dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/daune interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică/sectorială de produse.

NOTA : SE VA SELECTA UN NIVEL DE PRIORITATE

3.3.3.6 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectivă după expirarea garanției

Contractantul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte 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 mentenanță 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 în care este operat produsul

Echipamentul/aparatul medical se va amplasa/utiliza în spațiul

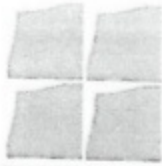
3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

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 însușite 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 sarcini.

Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluna/rezilia 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 Pretul 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, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

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

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

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

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care 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 emita factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai după aprobarea/recepția produselor în condițiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata



contractului .

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

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

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

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

5 Recepția produselor

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

6 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare 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 URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, acceptat, după livrare, instalare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

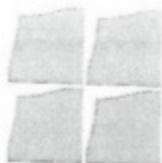
- a) certificatul de calitate și garanție ;
- b) declarația de conformitate ;
- c) avizul de expediție a produsului ;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă ;
- e) documentația de utilizare (*daca este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*daca este cazul*) ;

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

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

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

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art.



51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative) .

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

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

In conformitate cu clauzele contractuale atasate documentatiei de atribuire .

9 DISPOZITII FINALE .

Prin depunerea unei oferte, ofertantul accepta in prealabil conditiile generale si particulare care guverneaza aceasta procedura de atribuire ca singura baza a acesteia, indiferent care sunt conditiile proprii de vanzare ale ofertantului. Ofertantii au 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 si depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste costuri vor fi suportate de catre operatorul economic ofertant, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimale, in sensul ca cerintele tehnice solicitate reprezinta un minimul de parametri tehnici ce trebuie mtruniti de produsele oferate.

Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet de inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea de „sau echivalent”.

Orice oferta care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luata in considerare in masura in care propunerea tehnica presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerintelor minimale 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 finanicare se va face conform documentatiei de atribuire.

Documentatia tehnica aferenta ofertei va contine, atat documentatia originala, cat si traducerea legalizata a documentatiei tehnice originale in limba romana, daca este cazul.

Participantii la licitatie vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezentate trebuie sa indeplineasca specificatiile din prezentul caiet de sarcini. Absenta oricareia dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostra va fi etichetata cu numele ofertantului.

Mostrele nu vor fi returnate ofertantilor, ele ramanand la Autoritatea Contractanta.

Intocmit,

Dr. Dumbuleu Corina Maria

As. Murgu Claudia

[Redacted signature area]

ANEXA NR. 1

VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

NR CRT	DENUMIRE PRODUS	UNITATE DE MASURA	CANTITATE LUNARA	PRET UNITAR ESTIMAT RON fara TVA	VALOARE TOTALA RON (fara TVA)
38	SERINGI HEPARINATE 2 ML (CUTIE CU 50 BUC)	BUC	250	6.50	1,625.00
39	TRUSE DE PERFUZIE CU PORT DE INJECTARE	BUC	45000	0.90	40,500.00
40	TIFON MEDICAL DIMENSIUNE : 90 CM LATIME	BUC	45000	1.20	54,000.00
41	CATETER INTRAVENOS CU VALVA, DIVERSE DIMENSIUNI	BUC	50000	0.85	42,500.00
42	CAPACEL CATETER INTRAVENOS	BUC	25000	0.50	12,500.00
43	PRELUNGITOR SERINGA AUTOMATA 150 CM	BUC	12000	0.60	7,200.00
44	SERINGI CU AC 1 ML	BUC	6000	0.60	3,600.00
45	SERINGI INSULINA 100 UI CU AC	BUC	4000	0.60	2,400.00
46	SERINGI AC - 10 ML	BUC	65000	0.20	13,000.00
47	SERINGI AC - 20 ML	BUC	65000	0.25	16,250.00
48	CAPETE TUNS PT APARAT CLIPPER 9661, UNICA FOLOSINTA (cut/50 buc)	CUT	60	850.00	51,000.00
49	Tampoane chirurgicale din tifon 20cm/20cm pliate din nuca nesterili ambalati 100 buc/punga	PUNGI	3000	0.15	450.00
50	Tampoane chirurgicale din tifon 25cm/25cm pliate din pruna nesterili ambalati 100 buc/punga	PUNGI	3000	0.18	540.00
51	Set de recoltare sange venos tip fluturas 23G, 21G (CUTIE 50 BUC)	CUTHI	100	43.00	4,300.00
				Total Valoare / LUNA	249,865.00

*Preturile pentru produse vor fi specificate din catalogul electronic SICAP de catre Compartiment Achizitii Publice

Intocmit,
Membru comisie de intocmire caiete de sarcini si evaluare a ofertelor (Stabilirea preturilor din SICAP)

Sichitiu Roxana Monica - Referent Aprovizionare , Magazie (Stabilirea preturilor din SICAP)

Coaja Cristina - Referent Aprovizionare , Magazie (Stabilirea preturilor din SICAP)