

SECTIA BLOC OPERATOR 2 SCJUPBT

Nr. 129/18.02.2026



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

În cadrul acestei proceduri, **SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRÂNZEU”** 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 Brânzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populației, acest lucru transformându-l într-un important centru regional de pregătire și formare profesională pentru studenți, medici rezidenți, doctoranzi.

Istoria Spitalului Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viața medicală timișoreana precum Prof. Dr. Pius Brânzeu, 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 pret 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*

## 3.2.1 Produse solicitate

| Lot           | Produs   | Cantitate/<br>luna | Pret unitar<br>fara TVA      | Loc de livrare                           | Data de<br>livrare<br>solicitata | Specificatii tehnice sau cerinte functionale minime  |
|---------------|--|--------------------|------------------------------|--|----------------------------------|--|
| 1.            | 2.   | 3.                 | 4.                           | 5.                                       | 6.                               | 7.   |
| <del>1.</del> | <del>1.</del> <b>LOT 17 Manusi chirurgicale pentru blocul operator</b><br><b>1.1 Manusi chirurgicale</b> sterile din latex nepudrate 6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8. | 27.000 BUC         | pret:<br>2,20<br>lei/pereche | Blv. Liviu Rebreanu<br>nr 156. Timisoara | 48 H                             | <p>Mănuși chirurgicale sterile, nepudrate, de unică folosință, fabricate din cauciuc natural latex foarte moale și subțire.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa, respectiv echipament de protecție personală clasa III.</li> <li>• Sa prezinte suprafață micro-neteda pentru sensibilitate tactilă și bună apucare.</li> <li>• Sa prezinte o elasticitate foarte mare, rezistente la rupere, cu manșetă rulata in exterior.</li> <li>• Material: cauciuc natural modificat (produs din latex natural) cu strat de polimer in interior</li> <li>• Acceleratori acceptati: tip carbamați; fără tiurami și mercaptobenzotiazoli</li> <li>• Antioxidanți: derivați fenolici</li> <li>• Formă integral anatomică, pre-curbata, degetele sa urmeze curbura naturala a mainii in repaus.</li> <li>• Culoare: latex alb spre galben</li> <li>• Proteine solubile in apă &lt; 30 µg/g</li> <li>• Rezistență la sfășiere / forța la rupere: 16 N</li> <li>• Lungime: 295mm (toate marimile)</li> <li>• Latime: de la min 72mm (mar. 6) pana la max. 114mm (mar. 8,5)</li> <li>• Grosime: palma – 0.20 mm, manseta – 0.18 mm, deget – 0.22 mm</li> <li>• AQL: max. 0.65</li> <li>• Sa respecte standardele ASTM F1671, ISO 16604.</li> <li>• Se vor prezenta rapoarte de testare.</li> <li>• Sa respecte standardul EN ISO 374-5 pentru riscurile datorate microorganismelor.</li> <li>• Sa respecte standardul 16523-1:2015 - protectie nivel 6 la urmatoarele substante: hidroxid de sodiu 40%, formaldehida 10%,</li> </ul> |

|          |   |                |                               |  |             |  |
|----------|---|----------------|-------------------------------|--|-------------|--|
|          |   |                |                               |  |             | <p>peroxid de hidrogen 30%.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Se vor prezenta rapoarte de testare in copie dupa original si traducere autorizata in lb. romana.</li> <li>• Sterilizate cu raze Gamma sau cu oxid de etilena.</li> <li>• Sa fie ambalate in perechi, in hartie de ambalare și sigilate in folii termosudate ușor de despachetat.</li> <li>• Material ambalaj: fără latex</li> <li>• Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR)</li> <li>• Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li> <li>• Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li> </ul> <p>• Termen de valabilitate: min. 3 ani</p> <p><b>Solicitam mostre conform documentiei tehnice</b></p>  |
| <p>3</p> | <p><b>Manusi chirurgicale sterile antialergice, nepudrate</b></p> | <p>500 BUC</p> | <p>pret: 7,00 lei/pereche</p> | <p>Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara</p> | <p>48 H</p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mănuși chirurgicale sintetice, nepudrate, de unică folosință, sterile, din policloropren sintetic cu strat de polimer</li> <li>• Clasificate ca și echipament de protecție personala clasa III</li> <li>• Exclue alergice la proteinele din latex (alergie tip I)</li> <li>• Material sa fie foarte elastic</li> <li>• Sa aibe sensibilitate tactilă foarte buna</li> <li>• Să nu contina carbamați, mercaptobenzotiazoli și tiurami (acceleratori);</li> <li>• Antioxidanți: derivat al fenolului</li> <li>• Acceleratori acceptati: tip de guanidină (DPG) și tip de tiouree (DPTU)</li> <li>• Culoare maro</li> <li>• Structura suprafeței sa fie micro-texturată si strat interior din polimer.</li> <li>• Sa aiba formă integral anatomică, pre-curbata, degetele sa urmeze curbura naturala a mainii in repaus.</li> <li>• Sa prezinte manșeta rulata in exterior</li> <li>• Lungime: min. 290 mm (pentru toate marimile)</li> <li>• Latime: de la min 72 mm (6.0) pana la min 102 mm (8.5)</li> <li>• Grosimi: manșeta - 0.16 mm, palma - 0.19 mm, varf deget - 0.21 mm</li> <li>• Rezistență la sfășiere / forța la rupere: min. 12 N</li> <li>• Rezistență la traciune: min. 24 MPa</li> <li>• Elongatie: min. 750%</li> <li>• AQL: max. 0.65</li> </ul> |

|  |         |                          |                                       |      |  |  |
|--|---------|--------------------------|---------------------------------------|------|--|--|
|  |         |                          |                                       |      |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sa respecte standardul ASTM F1671</li> <li>• Sa aiba un continut de pudra de &lt; 1 mg/manusa, conform standard EN 455-3</li> <li>• Sa respecte standardul EN ISO 374-5 pentru riscurile datorate microorganismelor.</li> <li>• Sa respecte standardul 16523-1:2015 (protectie nivel 6 la urmatoarele substante: hidroxid de sodiu 40%, formaldehida 10%, peroxid de hidrogen 30%.</li> <li>• Se vor prezenta rapoarte de testare de la laboratoare acreditate, in copie dupa original si traducere autorizata in lb. romana.</li> <li>• Impachetare in perechi, in hartie de impachetat la interior și sigilate în folii ușor de deschis</li> <li>• Material ambalaj: fără latex</li> <li>• Sterilizate cu raze gamma</li> <li>• Clasificare ca dispozitiv medical de clasa II a</li> <li>• Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR)</li> <li>• Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li> <li>• Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li> <li>• Termen de valabilitate: min. 3 ani</li> </ul> |
| <b>Manusi chirurgicale sterile nepudrate cu protectie RX</b> | 150 BUC | pret: 220,00 lei/pereche | Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara | 48 H | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mănuși chirurgicale nepudrate, de unică folosință, sterile, cu protecție limitată împotriva radiațiilor ionizante</li> <li>• Fabricate din poliizopren sintetic umplut cu metal de atenuare fără plumb (tungsten), ușoare și confortabile în comparație cu mănușile care conțin plumb</li> <li>• Foarte bună sensibilitate tactilă, foarte elastice și rezistente la rupere</li> <li>• De culoare neagră pentru a evita reflectarea luminii</li> <li>• Material: poliizopren sintetic cu metal de atenuare a radiațiilor și cu strat interior din polimer</li> <li>• Atenuator: Tungsten (fără plumb)</li> <li>• Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa, respectiv echipament de protecție personală clasa III</li> <li>• Acceleratori acceptați: tip de carbamați, zinc-mercaptopentotiazoli, guanidină, fără tiurami</li> <li>• Structură suprafeței sa fie texturată la nivelul degetelor.</li> <li>• Sa aiba un nivel de aderență mediu</li> <li>• Sa aiba formă integral anatomică, pre-curbata, degetele sa urmeze curbura naturala a mainii in repaus.</li> </ul> |  |

|  |   |
|--|---|
|  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sa prezinte manșete fără rotunjire</li> <li>• Rezistență la întindere / forță la rupere: min. 12 N</li> <li>• Lungime: min. 295 mm (toate marimile)</li> <li>• Latime: de la min 72 mm (mar. 6) pana la max. 114 mm (mar. 8,5)</li> <li>• Grosime: 0.30 mm in toate zonele</li> <li>• AQL: max. 0.65</li> <li>• Sa aiba un continut de pudra de &lt; 0.2 mg/manusa, conform standard DIN EN ISO 21171:2006</li> <li>• Sa respecte standardele pentru determinarea proprietatilor de atenuare conform EN 61331-1:2003 si ASTM F2547-06</li> <li>• Sa respecte standardul ASTM F1671/ISO 16604</li> <li>• Sa prezinte nivel de protectie 6, conform standardului 16523-1:2015 la urmatoarele substante: hidroxid de sodiu 40%, peroxid de hidrogen 30%.</li> <li>• Pentru standardele solicitate mai sus se vor prezenta rapoarte de testare in copie dupa original si traducere autorizata in lb. romana.</li> <li>• Sa fie impachetate pe perechi în hârtie de ambalat și sigilate în folie/hârtie termosudată ușor de deschis</li> <li>• Materiale ambalaj: fără latex</li> <li>• Sterilizare cu oxid de etilena</li> <li>• Sa fie marcat CE conform Regulamentului EU 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR).</li> <li>• Sa prezinte Certificat CE, iar declaratia de conformitate sa contina: nr. certificatului CE emis, SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED. Sa prezinte UDI-DI si pe ambalajul individual al produsului.</li> <li>• Termen de valabilitate: 3 ani</li> </ul> <p><b>Solicitam mostre conform documentiei tehnice</b></p> |
|  |   |
|  |   |
|  |   |
|  |   |
|  |   |
|  |   |
|  |   |

### **3.2 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul**

#### **3.2.1 Garanție**

Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data 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.

#### **3.2.2 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 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.

### **3.3 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

prevazut in Caietul sarcini.

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

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

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

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

#### **Obligatiile principale ale Contractantului**

Contractantul va furniza Produsele si isi va indeplini obligatiile in conditiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentatiei de atribuire si a ofertei in baza careia i-a fost adjudecat contractul.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

#### **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 URGENTĂ „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 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 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 în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor în 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 au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferta conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractuale și specificațiilor tehnice continute în aceasta. Esecul de a depune o oferta care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevăzut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregătirea și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste costuri vor fi suportate de către operatorul economic ofertant, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimale, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minim de parametri tehnici ce trebuie întruniți de produsele oferite.

Specificatiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență 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 ofertă 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 minime din prezentul caiet de sarcini.

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

Modul de prezentare a propunerii tehnice și financiare se va face conform documentației de atribuire.

Documentația tehnică aferentă ofertei va conține, atât documentația originală, cât și traducerea documentației tehnice originale în limba română, dacă este cazul.

INTOCMIT  
AS.MED.PRINC. ARDELEAN STELUTA  
AS.SEF. BO 2 

PRESEDINTE COMISIE  
DR.ISAIC ALEXANDRU  
