

Nr. 2026-02-18-120

APROBAT  
MANAGER

**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 URGENTA „PIUS BRINZEU”** îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

Pentru scopul prezentei secțiunii 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 viața 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, 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/ luna	Pret unitar fara TVA	Loc de livrare	Data de livrare solicitata	Specificatii tehnice sau cerinte functionale minime
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.
1.	<b>LOT.1 CONSUMABILE TERAPIE CU PRESIUNE NEGATIVA</b>					
	<b>4.1 KIT TERAPIE NEGATIVA Marimea S</b>	120 BUC	285,00 lei/bucata	Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara	48 H	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 1 pansament steril din spuma de poliuretano-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 10 x 7,5 x 3,2cm</li> <li>- 3 folii transparente autoadezive din poliuretano pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVT) 800 - 900 g/m<sup>2</sup> / 24h (impermeabile la germei 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</li> <li>- 1 port din PVC, plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretano prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din PVC, 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</li> <li>- 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.</li> </ul> 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 bloc operator. Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile Vivano Tec Pro din dotarea spitalului.

<p><b>L2 KIT TERAPIE NEGATIVA</b> <b>Marimea M</b></p>	<p>120 BUC</p>	<p>350,00 lei/bucata</p>	<p>Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara</p>	<p>48 H</p>	<p>- 1 pansament steril din spuma de poliuretana-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 18 x 12,5 x 3,2cm  - 2 folii transparente autoadezive din poliuretana pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m<sup>2</sup> / 24h (impermeabile la germeni 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 PVC, plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretana prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din PVC, 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 capacele inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm  - 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.</p>
<p><b>L3 KIT TERAPIE NEGATIVA</b> <b>Marimea L</b></p>	<p>100 BUC</p>	<p>415,00 lei/bucata</p>	<p>Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara</p>	<p>48 H</p>	<p>- 1 pansament steril din spuma de poliuretana-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 25 x 15 x 3,2cm  - 3 folii transparente autoadezive din poliuretana pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m<sup>2</sup> / 24h (impermeabile la germeni 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 PVC plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretana prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din PVC, 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 capacele inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm  - 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</p>

	<p><b>1.4</b> <b>KIT TERAPIE NEGATIVA</b> <b>Marimea XL</b></p>	30 BUC	600,00 lei/buc	Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara	48 H	<p>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.</p> <p>- 2 pansamente sterile din spuma de poliuretán-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 60 x 30 x 1,5cm</p> <p>- 6 folii transparente autoadezive din poliuretán pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m<sup>2</sup> / 24h (impermeabile la germeni 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</p> <p>- 1 port din PVC plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretán prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din PVC, 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</p> <p>- 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.</p> <p>Impachetare kit: ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator.</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb.</p> <p>Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p>
	<p><b>1.5</b> <b>KIT DRENAJ ASPIRATIV</b> <b>ABDOMINAL</b></p>	40 BUC	960 lei/bucata	Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara	48 H	<p>- 2 pansamente sterile din spuma de poliuretán-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 38 x 25 x 1,6cm</p> <p>- 6 folii transparente autoadezive din poliuretán pentru etansare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m<sup>2</sup> / 24h (impermeabile la germeni 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</p> <p>- 1 pansament tip film protectie organe, neaderent cu buzunare diam. 65 cm.</p> <p>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 poliuretán.</p> <p>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</p>

						<p>fixare a pansamentului tip spuma, iar fata internă neteda. Pe fata externă se prezintă șase buzunare aplicare din același material în forma de cupă cu deschiderea de cca. 13 cm și adâncimea de cca. 6 cm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1 port din PVC plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, încorporat în folie transparent autoadezivă de poliuretanică prevăzută cu hartie siliconată pe toată suprafața pe o parte și cadru de hartie siliconată prețaiată, pe partea opusă pentru o desprindere facilă. Portul se fixează cu tubulatură dublă flexibilă din PVC, un tub pentru aspirație și celălalt pentru curățarea cu ajutorul aerului filtrat în suflător la interval de timp egal și mufa de îmbinare cu două orificii și capacele închidere sigurantă. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</li> <li>- 1 tavă de polipropilenă care să ofere un câmp steril pentru suportul de pansamente.</li> </ul> <p><b>Impachetare kit:</b> ambalaj polietilenă, steril, trusa pansament de unică folosință, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Să respecte impachetarea în mai multe straturi pentru asigurarea sterilității în blocul operator.</p> <p>Să poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) și clasificat clasa IIb.</p> <p>Să fie compatibil cu unitățile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p>
		5 BUC	1.200,00 lei/bucata	Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara	48 H	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Sistem de terapie cu presiune negativă care să conțină o unitate de terapie cu presiune negativă de unică folosință, fără canistră și două seturi sterile de pansare.</li> <li>- Fiecare set de pansare să conțină: <ul style="list-style-type: none"> <li>o un pansament din 5 straturi</li> <li>o un port din PVC pentru conectarea unității la pansament</li> <li>o un tub de prelungire, prevăzut cu luer lock</li> <li>o minim 6 benzi autoadezive din poliuretanică, cu adeziv acrilic pentru sigilare suplimentară care să poată asigura etanșeitatea pansamentului și realizarea vidului</li> </ul> </li> <li>- Sistemul să fie indicat pentru plăgi cu exsudat scăzut și moderat (plăgi acute, plăgi postchirurgicale închise curate, plăgi cronice, grefe de piele, escare, plăgi traumatiche, plăgi dehiscente subacute, arsuri gradul I și II)</li> <li>- Durata de funcționare a dispozitivului să fie de minim 10 zile.</li> <li>- Dispozitivul să fie prevăzut cu indicatori vizuali de monitorizare și avertizare care să semnalizeze: funcționarea terapiei în parametri normali; pierderea etanșeității; schimbarea pansamentului și tub blocat; epuizarea bateriei.</li> <li>- Să poată fi posibil dusul cu pansamentul aplicat să poată fi utilizat atât în spital dar și acasă.</li> <li>- Greutatea unității fără baterii să fie de maxim 100g.</li> <li>- Unitatea să fie silențioasă, să aibă un nivel maxim de zgomot de 54 Db.</li> <li>- Materialul din care este confecționat să fie policarbonat, iar</li> </ul>

						<p>tubul sa fie poliuretanic/ elastomer termoplastice(TPE).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Valoarea maxima presiune negativa: 70-100 mmHg. presiunea medie de lucru sa fie minim 85 mmHg.</li> <li>- Debitul de vid sa fie de minim 500ml/minut.</li> <li>- Sa prezinte modul de Terapie continua.</li> <li>- Sa functioneze cu baterii alcaline tip AA.</li> <li>- Sa aiba protectie impotriva lichidelor IP22.</li> <li>- Sa respecte standardul de siguranta pentru dispozitive medicale IEC 60601-1-2 privind reglementarile de compatibilitate electromagnetica.</li> <li>- Sa functioneze in parametri normali la o temperatura cuprinsa intre 5-40°C si umiditate relativa de 10-75% RH.</li> <li>- Sa poata fi depozitat la temperaturi de -20-45°C.</li> <li>- Sa fie portabil, sa prezinte un sistem de prindere pentru a putea fi purtat cu usurinta de catre pacient.</li> <li>- Specificatii pansamente compuse din 5 straturi: <ul style="list-style-type: none"> <li>1. strat de contact cu plaga din silicon</li> <li>2. strat din fibre intretesute de poliester</li> <li>3. strat din spuma poliuretanică absorbanta</li> <li>4. strat absorbant din fibre superabsorbante</li> <li>5. film poliuretanic impermeabil la apa si bacterii, care permite evaporarea</li> </ul> </li> <li>- Capacitate de gestionare a fluidelor: minim 5000 g/m<sup>2</sup>/24h/37°C</li> <li>- Rata de transmisie a vaporilor: minim 60 g/m<sup>2</sup>/24h/37°C</li> <li>- Dimensiuni: 10 x 20cm, 10 x 30cm si 16 x 16cm</li> <li>- Capacitate de absorbtie a exsudatelor: <ul style="list-style-type: none"> <li>o cca. 60 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 20cm</li> <li>o cca. 90 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 30cm</li> <li>o cca. 70 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 16 x 16cm</li> </ul> </li> <li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb conform Regulamentului MDR 2017/745</li> <li>- Sa fie biocompatibil in acord cu standardul EN ISO 10993</li> </ul> <p>Sa nu prezinte substante in componenta cu risc aleger sau toxic precum: latex, colofoniu, clorura de polivinil, ftalați, bisfenol A, substante medicinale, substante cu risc cancerigen, mutagen, toxice pentru reproducere (CMR); cu effect bioacumulativ și toxic (PBT); compuși cu potential de perturbare endocrină.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Durata valabilitate a sistemului sa fie de minim 2 ani</li> </ul>
	<p><b><u>4.7 PANSAMENT TIP SPUMA ALBA DIN POLIVINILALCOOL, PREUMEZIT 15 x 10 x 0,9cm</u></b></p>	200	68,00 lei/buc	Blv. Liviu Rebreanu nr 156. Timisoara	48 H	<p>Pansament hidrofil din polivinilalcol, cu structura compacta cu pori deschisi, preumezit cu apa sterila, folosit pentru tratamentul plagilor cu sistemul de terapie prin presiune negativa.</p> <p>Sa poata fi aplicat pe plagi acute si cronice, traumatice si dehiscente, ulcere de presiune sau diabetice, grefe de piele si arsuri si plagi cu buzunare sau tunelare.</p> <p>Sa impiedice integrarea structurii spumei în tesutul înconjurator si sa protejeze structurile delicate.</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 DISPOZITII 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. Eșecul de a depune o ofertă 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 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 și 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 în considerare în masura în 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 în caietul de sarcini sau care nu indeplinesc toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei în conditiile legii.

Modul de prezentare a propunerii tehnice și finanicare se va face conform documentatiei de atribuire.

Documentatia tehnica aferenta ofertei va contine, atat documentatia originala, cal și traducerea documentatiei tehnice originale în limba romana, daca este cazul.

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

PRESEDINTE COMISIE  
DR.ISAIC ALEXANDRU