



SECȚIA BLOC OPERATOR 5

Nr. 2026-03-23-015

**Prof. Univ. Dr. SANDESC DOREL**

APR  
MANAG

## 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 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 standardele 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 URGENȚĂ „PIUS BRÂNZEU”** îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respective 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 considera 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 funcționare a 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 post universitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

## 2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

În baza referatelor de necesitate emise de Secțiile SCJUPBT privind achiziția de produse, aprobate de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri cadru/contracte de furnizare, este necesar a se demara procedura legală de achiziție.

## 2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

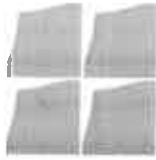
Autoritatea contractantă dorește să obțină un acord cadru/contract de furnizare produse la cel mai bun preț din piață și să corespundă calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

## 3 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria: *material sanitar*

### 3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea: *material sanitar*

**3.2 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate****3.2.1 Produse solicitate****Locul de livrare: Sediul Autorității Contractante: Bd Liviu Rebreanu 156**

Termen de livrare maxim 30 de zile de la emiterea comenzii

Denumire	U. M.	Cantitate necesara lunara	Prêt Estimat /buc(fa ra TVA	Prêt total estimat	Specificatii Tehnice
10 SET NASTERE CEZARIANA	buc	300	185	224	<b>SOLOCITAM MOSTRE</b>  <b>1. Set nastere cezariana</b> –pachet chirurgical Setul sa contina minimum urmatoarele componente: 1 câmp de acoperire pentru masa de instrumente, ranforsat 150 x 190cm 1 câmp de acoperire pentru masa Mayo ranforsat min. 80 x 145cm 1 câmp ranforsat autoadeziv 170 x 300cm (adeziv 100cm pe latura de 300cm) 1 câmp ranforsat autoadeziv 200 x 200cm (adeziv 90cm) 2 câmpuri ranforsate autoadezive 90 x 100 cm (adeziv 96cm pe latura de 100cm) 1 câmp ranforsat autoadeziv 75 x 90 cm (adeziv 86 cm pe latura de 90cm, ranforsare 35 x 90 cm) 1 câmp absorbant pentru masa de operatie, sub pacient 220 x 110cm 1 banda adeziva, min. 10 x 50cm 4 șervețele de celuloză 33 x 30cm 5 lavete de izolare din tifon, cu cip radioopac integrat 45 x 45cm 2 halate chirurgicale extra ranforsate cu masca integrata mar. XL 1 pansament post operator superabsorbant cu strat de silicon 10 x 20cm  <u>Specificatii material camp masa instrumente, ranforsat:</u> <ul style="list-style-type: none"><li>● Compozitie: material laminat, greutate totală minim 90 g/m<sup>2</sup></li><li>● Film: polietilena 60 μm</li><li>● Nețesut: polipropilena netesuta 30 g/m<sup>2</sup></li><li>● Imbinare: topit pe baza de cauciuc sintetic</li><li>● Fără latex</li><li>● Caracteristici si parametrii de performanta:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I B</li><li>○ Curatenia – microbiana – STERIL</li><li>○ Scămoșare – maxim 2.5 Log 10</li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 190 cm (H20)</li><li>○ Rezistență la plesnire – umed – minim 190 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 200 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 70 N/50 mm</li></ul></li></ul>



					<p>transversal, minim 95 N/50 mm longitudinal</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 70 N/50 mm transversal, minim 100 N/50 mm longitudinal</li></ul> <p><b>Specificatii material camp Mayo, ranforsat:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Compozitie: material laminat, greutate totală minim 90 g/m<sup>2</sup></li><li>● Nețesut: PP hidrofil, 30 g/m<sup>2</sup></li><li>● Film: polietilena 60 μm</li><li>● Imbinare: topit pe baza de cauciuc sintetic</li><li>● Fără latex</li><li>● Caracteristici si parametrii de performanta:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I B</li><li>○ Curatenia – microbiana – STERIL</li><li>○ Scămoșare – maxim 2.5 Log 10</li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 190 cm (H2O)</li><li>○ Rezistență la plesnire – umed – minim 180 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 185 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 60 N/50 mm transversal, minim 105 N/50 mm longitudinal</li><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 65 N/50 mm transversal, minim 110 N/50 mm longitudinal</li></ul></li></ul> <p><b>Specificatii material campuri ranforsate:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Compozitie: Film nețesut bilaminar, greutate totală minim 55 g/m<sup>2</sup> + Absorbant- intaritura minim 55 g/m<sup>2</sup></li><li>● Greutate totală zona ranforsată: minim 110 g/m<sup>2</sup></li><li>● Material întăritura: SMS hidrofilic nețesut</li><li>● Nețesut; Material hidrofilic cu filare directă PP (spunbond)</li><li>● Film: polietilenă compact</li><li>● Straturile sa fie imbinare termic</li><li>● Fără latex</li><li>● Caracteristici si parametrii de performanta:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I B</li><li>○ Curatenia – microbiana – STERIL</li><li>○ Scămoșare – maxim 2 Log 10</li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 170 cm (H2O)</li><li>○ Rezistență la plesnire – umed – minim 335 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 335 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 115 N/50 mm transversal, minim 185 N/50 mm longitudinal</li><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 125 N/50 mm transversal, minim 200 N/50 mm longitudinal</li><li>○ Absorbție: minim 350 % - 380 ml/m<sup>2</sup></li></ul></li></ul> <p>Materialul campurilor sa respecte cerintele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanta „Performanta inalta, zona critica”.</p> <p>Materialul câmpurilor sa fie conform standardelor ISO 11810-1:2005 si ISO 11810-2:2007 - rezistenta la laser.</p> <p>Campurile sa fie clasificate in clasa 1 conform standardului 16 CFR Part 1610 - referitor la flamabilitate.</p> <p>Pentru aceste standarde, se vor prezenta rapoarte/confirmari de testare, original si traducere autorizata in lb. romana.</p> <p>Materialul trebuie sa fie impermeabil la lichide si germeni, sa se muleze usor pe corpul pacientului, sa aiba proprietati anti-stactice, sa nu contina latex (pentru a nu provoca alergii).</p> <p>Campurile trebuie sa fie marcate cu pictograme care sa indice zona de aplicare, pentru a fi usor de manevrat si a scurta durata de izolare</p>
--	--	--	--	--	---



				<p><u>Specificatii câmp absorbant pentru masa de operatie, sub pacient</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Camp absorbant pentru utilizarea pe masa de operatie, sub pacient, pentru a absorbi fluidele pacientului si pentru reducerea riscului de contaminare incrucisata.</li><li>● Sa fie realizat din 3 straturi, cu o greutate de minim 130g/m2.</li><li>● Structura materialului:<ul style="list-style-type: none"><li>○ strat de polietilena</li><li>○ strat de vascoza</li><li>○ strat din material netesut</li></ul></li><li>● Cele trei straturi sa fie laminate la cald cu adeziv.</li><li>● Sa nu alunece pe masa de operatie.</li><li>● Sa nu contina latex.</li><li>● Sa respecte standardele de performanta prevazute de standardul EN 13795-1:2019.</li><li>● Caracteristici si parametri de performanta in zona neranforsata:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I<sub>B</sub></li><li>○ Curatenia – microbiana – maxim 4 UFC/100 cm<sup>2</sup></li><li>○ Scămoșare – 0 Log<sub>10</sub></li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 80 cm (H20)</li><li>○ Rezistență la plesnire – umed – minim 129 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 149 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 13 N/50 mm transversal, minim 20 N/50 mm longitudinal</li><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 14 N/50 mm transversal, minim 21 N/50 mm longitudinal</li></ul></li><li>● Caracteristici si parametri de performanta in zona ranforsata 2 straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I<sub>B</sub></li><li>○ Curatenia – microbiana – maxim 4 UFC/100 cm<sup>2</sup></li><li>○ Scămoșare – maxim 2.7 Log<sub>10</sub></li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 115 cm (H20)</li><li>○ Rezistență la plesnire -- umed – minim 100 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 265 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 20 N/50 mm transversal, minim 44 N/50 mm longitudinal</li><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 20 N/50 mm transversal, minim 45 N/50 mm longitudinal</li></ul></li><li>● Caracteristici si parametri de performanta in zona ranforsata 3 straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrarea microbiană –umedă: minim 6 I<sub>B</sub></li><li>○ Curatenia – microbiana – maxim 4 UFC/100 cm<sup>2</sup></li><li>○ Scămoșare – maxim 3.4 Log<sub>10</sub></li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidă – minim 81 cm (H20)</li><li>○ Rezistență la plesnire – umed – minim 175 kPa</li><li>○ Rezistență la plesnire – uscată – minim 230 kPa</li><li>○ Rezistență la întindere – uscată – minim 29 N/50 mm transversal, minim 20N/50 mm longitudinal</li><li>○ Rezistența la întindere – umedă – minim 30 N/50 mm transversal, minim 110 N/50 mm longitudinal</li></ul></li><li>● Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I.</li></ul> <p><u>Specificatii banda adeziva:</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Confectionata din poliester netesut flexibil cu adeziv pe baza de cauciuc sintetic fara latex, protejat de hartie</li></ul>
--	--	--	--	--



					<p>siliconata; utilizata pentru fixarea suplimentara a campurilor.</p> <p><u>Specificatii lavete chirurgicale de izolare din tifon, cu cip radioopac integrat 45 x 45cm:</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Comprese radiodetectabile tifon 20 fire/cm<sup>2</sup>, prespălate, utilizate pentru pentru diminuarea sângerării și pentru tratamentul plăgilor, pentru prinderea sau menținerea țesutului în timpul laparotomiei.</li><li>● Sa fie de unică folosință,</li><li>● Sa fie cu cip radiodetectabil și cu anse țesute în material.</li><li>● Sa fie sterile, sterilizate cu EO;</li><li>● Sa fie in 4 straturi, albe si verzi</li></ul> <p>Compoziție material:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ 100 % tifon din bumbac absorbant conf. EN 14079, fără înălbire cu clor,</li><li>○ buclă tragere: 100 % bumbac, înălbir, vopsit albastru</li><li>○ cip radiodetectabil: Polipropilenă cu BaSO<sub>4</sub></li></ul> <ul style="list-style-type: none"><li>● Timp de pătrundere: &lt; 10 sec.</li><li>● Număr de fire: deformare: 120/10 cm ± 6; țesătură: 80/10 cm ± 5</li><li>● Greutate suprafață: minim 27 g/m<sup>2</sup></li><li>● Rezistență la rupere, uscat: conform standardelor EN 14079</li><li>● Fara agenți de luciu optic</li><li>● Ambalare: pachet cu 5 bucăți</li><li>● Sa prezinte ambalaj steril dublu:<ul style="list-style-type: none"><li>○ ambalaj interior - din folie/hartie termosudata, cu card interior de verificare</li><li>○ ambalaj exterior - din folie/hartie termosudata, cu card exterior de verificare</li></ul></li><li>● Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa.</li><li>● Sa prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR)</li></ul> <p><u>Specificatii halate chirurgicale extra ranforsate cu masca integrata mar. XL</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Halat chirurgical extraranforsat din material neșesut ce trebuie sa fie repelent la apă, cu un strat de mijloc din microfibre.</li><li>● Sa aiba o mare rezistență la penetrarea fluidelor și a bacteriilor.</li><li>● Cu scămoșare redusă și rezistent la abraziune.</li><li>● Cu suprapunere foarte lata la spate si cu ranforsare la piept si ranforsare completa la maneci.</li><li>● Sa aiba masca integrata.</li><li>● Cu manșete elastice lungi și tricotate.</li><li>● Cu banda de siguranta combinata, “arici “ cu zone adezive, din polipropilena lipita, pentru reglarea la gat a halatului chirurgical, pe orice portiune din spatele gâtului.</li><li>● Materialul halatului sa respecte cerintele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanta „Performanta inalta, zona critica”.</li><li>● Sa fie rezistent ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flamabilitate imbracaminte textila.</li><li>● Pentru aceste standarde, se vor prezenta rapoarte/confirmari de testare, original si traducere autorizata in lb. romana.</li><li>● Sa nu conțină cauciuc natural din latex și nici colofoni</li><li>● Material:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Neșesut: Polipropilenă-material neșesut (SMS), care sa respinga antistatic alcoolul &gt; nivel 8</li><li>○ Ranforsare: dublu strat laminat respirabil in zona</li></ul></li></ul>
--	--	--	--	--	---



					<p>frontala ranforsata si triplu strat laminat in zona ranforsata a manecii, repelent la alcool &gt; nivel 9 - NWSP 080.8.R0 (20)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Manșete - 100% Poliester</li><li>○ Fir cusătură - 100% Poliester</li><li>● Masca sa aiba dimensiunea de 28 x 23cm si sa aiba siret de min 50cm</li><li>● Caracteristici si parametrii de performanta:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 6 I B</li><li>○ Purityte – microbiana – STERIL</li><li>○ Purityte – Particule în suspensie ≤ 2 IPM</li><li>○ Scămoșare – maxim 2.2 log 10</li><li>○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 200 cm H<sub>2</sub>O</li><li>○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 215 kPa (in zona manecii)/255 kPa (in zona pieptului)</li><li>○ Rezistența la rupere – Umed – minim 198 kPa (in zona manecii)/ 250 kPa (in zona pieptului)</li><li>○ Rezistență la tracțiune – uscat:<ul style="list-style-type: none"><li>Longitudinal minim 95 N, transversal minim 45 (in zona manecii)</li><li>Longitudinal minim 115 N, transversal minim 93 (in zona pieptului)</li></ul></li><li>○ Rezistență la tracțiune – umed:<ul style="list-style-type: none"><li>Longitudinal minim 95 N, transversal minim 40 (in zona manecii)</li><li>Longitudinal minim 120 N, transversal minim 100 (in zona pieptului)</li></ul></li></ul></li><li>● Dimensiune: XL - lungime:150 cm, circumferința: 170 cm (ranforsare 105 x 70cm), lungime maneca 88 cm (ranforsata integral)</li><li>● Clasificat ca dispozitiv medical clasa Is si prezinta marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745</li></ul> <p><u>Specificatii pansament post operator superabsorbant cu strat de silicon 10 x 20cm</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● Pansament super-absorbant pentru plăgile post-operatorii cu un nivel de exsudat moderat până la abundent.</li><li>● Sa fie steril, de unică folosință.</li><li>● Sa fie compus dintr-un un corp absorbant din celuloză si un poliacrilat super-absorbant (SAP), pentru absorbtia si retentia exudatului si învelit într-un strat foarte subtire de celuloza hidrofila, pentru distribuirea lichidului.</li><li>● Suprafata dinspre plagă sa fie prevăzută cu un strat de contact din plasă fină de silicon care sa faciliteze aplicarea si sa prevină aderarea de plagă.</li><li>● Peste stratul de silicon, sa prezinte un material moale netesut din vascoza si poliamida, care sa fie hidrofil.</li><li>● Stratul de suport al pansamentului sa fie realizat dintr-un material netesut din polipropilenă verde, hidrofob, dar permeabil la aer, permitând schimbul de gaze.</li><li>● Materiale:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Strat de contact: plasa fina acoperită cu gel de silicon</li><li>○ Nucleu absorbant:<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Partea dinspre plaga: vascoza netesuta si poliamida</li><li>▪ Strat de difuzie: material tesut din celuloza hidrofila</li><li>▪ Nucleu absorbant: celuloza hidrofila si polimer super-absorbant (SAP)</li><li>▪ Strat suport: material netesut, hidrofob, din</li></ul></li></ul></li></ul>
--	--	--	--	--	---



					<p>polipropilena</p> <ul style="list-style-type: none"><li>▪ Folie de protecție: film transparent</li><li>• Capacitate de absorbție și rata de transmitere a vaporilor (MVTR): CONFORM en 13726-1:2023</li><li>• Sa fie ambalat individual steril în punga termosudată din hartie</li><li>• Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 și clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb.</li></ul> <p>Sterilizare cu oxid de etilena. Produsul să fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. Sa prezinte eticheta autoadezivă detașabilă pentru urmărirea circuitului produsului. Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). Declaratia de Conformitate să includă SRN (numărul unic de înregistrare al producătorului) și UDI-DI (numerele unice de înregistrare ale dispozitivelor medicale) în EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) Valabilitate: 5 ani</p>

### 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 recepției produselor sau în cazul amânării din cauze care nu țin de Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor/deficiențelor în perioada de garanție.

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

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

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea /entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subsamblele /partile 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 eventual absența a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

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



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

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

### **3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților**

#### **Obligațiile principale ale Autorității contractante**

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

Autoritatea contractantă se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului.

În acest sens, se prezuma că toate datele/informațiile. Documentele prezentate Contractantului sunt însoțite de către conducătorii unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractantă are obligația să desemneze, în termen de 5 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Autoritatea Contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul de sarcini.

Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerii Produselor. Solicitarea de revizuire/respingere va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezolva/rezilia contractual 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 facturile însoțite 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 carei a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza Produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobărilor și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.



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

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

În cazul în care Contractantul este o asocieră alcătuită din doi sau mai mulți operatori economici, toți aceștia vor fi 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 emită facturi aferente 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 de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.

Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încălcarea de către Autoritatea Contractantă a il de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

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

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

certificatul de calitate și garanție; declarația de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentația de utilizare (*dacaeste 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 livrare a produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRNZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timis.

#### **6 Modalități și condiții de plată**

Contractantul va emite facturi pentru produsele livrate. Fiecare factură 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 BRNZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, 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 facturile și reprezintă



elemental 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, respective 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 de muncă .

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

In 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. 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 care trebuie să fie îndeplinite 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 ei.

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.

Întocmit:

Dr. Costescu Sergiu Radu  
Coordonator BO5

