

2022
 SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ
 P. BRÎNZEU
 07-139



CAIET DE SARCINI

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.

Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și se referă la condițiile privind sănătatea și securitatea muncii se pot obține de la Inspekția Muncii sau de pe site-ul: <https://www.inspectiamuncii.ro/legislatie>.

Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și se referă la condițiile privind protecția mediului se pot obține de la Agenția Națională pentru Protecția Mediului sau de pe site-ul <http://www.anpm.ro/>

În cadrul acestei proceduri, SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ PIUS BRINZEU TIMISOARA îndeplinește rolul de *autoritate contractantă*, respectiv autoritatea 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 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 timișoreană precum Prof. Dr. Pius Brînzeu, 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 1.222 de paturi pentru îngrijirea continuă și 73 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 achiziția

Necesitățile continue ale Autorității Contractante pentru buna desfășurare a actului medical.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către autoritatea contractantă

Asigurarea îngrijirii în condiții optime a pacienților și buna desfășurare a activității medicale.



3 Solicitarile:

3.1 Obiectivul general

Spitalul Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara este cel mai mare spital din vestul României, asigurând îngrijirea pacienților dintr-o întinsă zonă geografică.

3.2 Garanție / Termen de valabilitate (*acolo unde este cazul*)

Garanția comercială este obligatorie pentru Contractant și trebuie consemnată într-un certificat de garanție care va indica elementele de identificare a produsului, termenul de garanție, durata medie de utilizare, modalitățile de asigurare a garanției – întreținere, reparare, înlocuire și termenul de realizare a acestora, inclusiv denumirea și adresa vânzătorului și ale unității specializate de service. Garanția comercială trebuie să indice clar că aceasta nu afectează drepturile Autorității contractante stabilite prin garanția legală.

Garanția comercială trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor în perioada de garanție, inclusiv, dar fără a se limita la:

- demontare, inclusiv închirierea de unelte speciale necesare pe durata intervenției (dacă este aplicabil);
- ambalaje, inclusiv furnizarea de material protector pentru transport (carton, cutii, lăzi etc.);
- transport prin intermediul transportatorului, inclusiv de transport internațional (dacă este aplicabil);
- diagnoza defectelor, inclusiv costurile de personal;
- repararea tuturor componentelor defecte sau furnizarea unor noi componente;
- înlocuirea părților defecte;
- despachetarea, inclusiv curățarea spațiilor unde se efectuează intervenția;
- instalarea în starea inițială;
- testarea pentru a asigura funcționarea corectă;
- repunerea în funcțiune.

Pentru scopul acestei proceduri, noțiunea de „defect” trebuie interpretată ca un comportament al produsului diferit de parametrii agreeți de părți, având ca referință pentru determinarea defectelor specificațiile tehnice și/sau cerințe funcționale din prezentul caiet de sarcini.

Timpul maxim de răspuns pentru o intervenție de service trebuie să fie de **maxim 48 de ore** de la comunicare. Ofertantul va prezenta o declarație pe proprie răspundere în acest sens însoțită de o schemă organizatorică din care să reiasă că dispune de suficiente resurse și amplasarea acestora pentru a respecta termenul de intervenție solicitat.

3.3 Livrare, ambalare, etichetare, transport (*acolo unde este cazul*)

Termenul de livrare este cel menționat pentru fiecare produs în parte.

Produsele vor fi livrate cu respectarea tuturor cerințelor cantitative și calitative, la locul de livrare indicat de autoritatea contractantă.. Fiecare produs va fi însoțit de toate subsamblele/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 și riscurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului.

Destinația de livrare este **SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚA PIUS BRINZEU TIMISOARA, blv. Liviu Rebreanu, nr. 156, Timisoara, Timis**

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

4 Atribuțiile și responsabilitățile părților

În raport cu produsele solicitate și cu cerințele stipulate în prezentul Caiet de Sarcini, responsabilitățile și atribuțiile părților sunt:

Ofertantul are următoarele obligații principale:

anexă la procedura PO-Achiziții-01



- a. mobilizarea de resurse suficiente și cu expertiză adecvată pentru a asigura gestionarea contractului, astfel cum este solicitat la nivelul Caietului de Sarcini,
- b. îndeplinirea obligațiilor contractuale, cu respectarea bunelor practici din domeniu, a prevederilor legale și contractuale relevante, astfel încât să se asigure că obligațiile sunt îndeplinite la parametri solicitați,
- c. asigurarea unui grad de flexibilitate în planificarea modalității de gestionare a contractului, pe toată durata de derulare a contractului,
- d. transmiterea datelor de identificare și de contact ale personalului alocat pentru executarea contractului
- e. colaborarea cu personalul autorității/entității contractante alocat pentru verificarea produselor livrate și realizarea recepțiilor,
- f. reducerea, în măsura posibilă, la minim, a situațiilor de întârzieri în efectuarea livrărilor, minimizând astfel impactul negativ asupra activității autorității/entității contractante,
- g. asigurarea că orice documente, documentații și/sau instrucțiuni furnizate către personalul autorității/entității contractante sunt exacte și elaborate în conformitate cu bunele practici specifice în domeniu,
- h. prezentarea rapoartelor solicitate de personalul autorității/entității contractante, potrivit cerințelor de raportare stabilite prin Contract,
- i. colaborarea cu personalul autorității/entității contractante alocat pentru furnizarea produselor care fac obiectul contractului și pentru asigurarea serviciilor accesorii.

Obligațiile principale ale Ofertantului devenit Contractant se completează cu obligațiile prevăzute în condițiile contractuale.

Autoritatea contractantă are următoarele obligații principale:

- a. desemnarea unei persoane sau a unei echipe pentru monitorizarea contractului,
- b. punerea la dispoziția Contractantului a tuturor informațiilor disponibile și necesare pentru derularea contractului în timpul stabilit și la nivelul de calitate și performanță prevăzut în Caietul de Sarcini,
- c. asigurarea accesului în spațiile în care urmează a se realiza livrarea, după caz instalarea produselor;
- d. mobilizarea tuturor resurselor care sunt în sarcina sa, pentru buna derulare a contractului,
- e. colaborarea cu Contractantul pentru a identifica în timp util orice eventuale probleme care ar putea apărea pe parcursul derulării contractului,
- f. asigurarea acurateței oricăror informații puse la dispoziția Contractantului pe durata derulării contractului,
- g. monitorizarea îndeplinirii tuturor cerințelor din Caietul de Sarcini și a oricăror elemente ale Propunerii Tehnice și Financiare pe durata derulării contractului, efectuarea și păstrarea unei arhive cu înregistrări pentru documentarea nivelului de performanță a Contractantului,
- h. notificarea Contractantului prin canalele de comunicație puse la dispoziție de acesta privind orice incidente sau disfuncționalități care intervin pe perioada de derulare a contractului,
- i. verificarea tuturor documentelor asociate recepției produselor și serviciilor suport care fac obiectul contractului, respectiv care confirmă furnizarea produselor potrivit condițiilor de calitate stabilite în Caietul de sarcini.

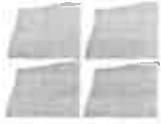
5 Documentații ce trebuie furnizate autorității în legătură cu produsul (acolo unde este cazul)

Toate produsele incluse în prezentul contract vor fi furnizate împreună cu documentația adecvată, în limba română. Documentațiile obligatorii pe care Contractantul trebuie să le livreze autorității contractante în cadrul contractului pot fi (de exemplu, în funcție de produs/serviciu/lucrare):

- Declarația de conformitate care atestă conformitatea produsului cu legislația aplicabilă ;
- Certificat de conformitate emis de un organism acreditat, în conformitate cu legislația aplicabilă;
- Garanția produselor emisă de furnizor / producător;
- Certificat de calibrare;
- Manualele de folosire / operare / mentenanță a produselor;
- Raport privind testarea;
- Dosarul de instruire al personalului.

6 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de contractant și autoritatea contractantă. Recepția produselor se va realiza în mai multe etape, în funcție de progresul contractului, respectiv:



- a) recepția cantitativă se va realiza după livrarea produselor în cantitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă;
- b) recepția calitativă se va realiza după instalare, punere în funcțiune și testare a produselor și, după caz, toate defectele au fost remediate.

Procesul verbal de recepție calitativă și cantitativă va include unul din următoarele rezultate:

- a) admiterea recepției cu sau fără obiecții;
- b) suspendarea recepției;

Comisia de recepție recomandă suspendare recepției când:

- i. se constată existența unor neconformități, neconcordanțe, defecte ori deficiențe care sunt de natură să afecteze utilizarea produsului/produselor conform destinației sale/lor, dar care pot fi remediate;
- ii. se constată existența unor produse realizate necorespunzător sau nefinalizate, care pot afecta cerințele fundamentale aplicabile, dar care pot fi remediate;
- iii. se constată existența, în mod justificat, a unor suspiciuni rezonabile cu privire la calitatea produselor și este necesară realizarea unor expertize tehnice, încercări și teste suplimentare pentru a le clarifica;
- iv. Contractantul nu pune la dispoziția comisiei de recepție documentele prevăzute în contract și caietul de Sarcini (dacă este cazul).

În cazul în care comisia de recepție decide suspendarea procesului de recepție, aceasta încheie un proces-verbal de suspendare a procesului de recepție în care consemnează decizia de suspendare, măsurile recomandate în scopul remedierii aspectelor constatate, precum și termenul de remediere, iar autoritatea contractantă comunică Contractantului decizia comisiei în maximum 3 zile lucrătoare de la luarea la cunoștință a procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție, împreună cu un exemplar al acestuia. În cazul în care Contractantul nu remediază aspectele constatate și nu adoptă măsurile recomandate în cadrul procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție în termenul stabilit, comisia de recepție va decide respingerea recepției.

- c) respingerea recepției (dacă se constată vicii care nu pot fi remediate și care, prin natura lor, împiedică realizarea uneia sau a mai multor exigențe esențiale).

7 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate și acceptate *conform prevederilor contractuale/ conform graficului de plăți, anexă la contract.*

Plățile în favoarea contractantului se vor efectua în termen de *30 zile pentru servicii/lucrări sau 60 zile pentru produse* de la data înregistrării facturii fiscale de către AC și a tuturor documentelor justificative.

Fiecare factură va avea menționat *numărul contractului, datele de emisie și de scadența ale facturii respective.* Facturile vor fi trimise *conform procedurii interne de primire a facturilor adoptată de autoritatea contractantă.*

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

- a) *declarația de conformitate și / sau certificatul de conformitate (după caz);*
- b) *avizul de expediție a produsului (după caz);*

8 Cadrul legal care guvernează relația dintre autoritatea contractantă și contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit contractant are obligația de a respecta 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:

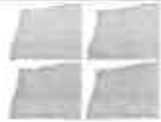
- i. *Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;*
- ii. *Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;*
- iii. *Convenția nr. 29 a OIM privind munca forțată;*
- iv. *Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;*
- v. *Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;*

anexă la procedura PO-Achiziții-01

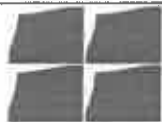


- vi. *Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);*
- vii. *Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;*
- viii. *Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;*
- ix. *Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;*
- x. *Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și al eliminării acestora (Convenția de la Basel);*
- xi. *Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenți (Convenția de la Stockholm privind POP);*
- xii. *Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produși chimici periculoși și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.]*

Actele normative și standardele indicate mai jos sunt considerate indicative și nelimitative; enumerarea actelor normative din acest capitol este oferită ca referință și nu trebuie considerată limitativă.



9 SPECIFICATIILE TEHNICE SOLICITATE



Cantitate LUNARA	Unitate de măsură	Loc de livrare	Termen de livrare solicitat	Specificații tehnice SAU cerințe de performanță / funcționale <u>extinse/dorite</u>	Durata minima garanție/ termen de valabilitate
1.	2.	3.	4.	5.	6.
LOT 10 TRUSE DE PERFUZIE CU PORT DE INJECTARE					
45000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>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 puțin 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 etc). Termen de valabilitate min 2 ani Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
LOT 11 TIFON MEDICAL DIMENSIUNE : 90 CM LATIME					
45000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<ul style="list-style-type: none"> - dimensiune : 90 cm latime - greutate specifica 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 <p>Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
LOT 12 CATETER INTRAVENOS CU VALVA, DIVERSE DIMENSIUNI					
50000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<ul style="list-style-type: none"> -sa fie din PUR (poliuretan): -prevazut cu varf conic ce se muleaza pe ac; 	min 1 an de la receptia in scjupbt



				<p>- EN ISO 10555-5.</p> <p>- pereți transparenți ai cateterului - observare rapidă a apariției sângelui</p> <p>- cu minim 4 linii radio opace înglobate în structura cateterului pentru vizualizare 360° x-ray;</p> <p>- suprafață foarte netedă, netrombogenă, ce permite o alunecare mult mai bună;</p> <p>• 14G, portocaliu: ac de 1,47 mm, cateter de 2,1/45 mm, debit minim 270 ml/min</p> <p>• 16G, gri: ac de 1,25 mm, cateter de 1,8/45 mm, debit minim 200 ml/min</p> <p>• 17G, alb: ac de 1,05 mm, cateter de 1,5/45 mm, debit minim 125 ml/min</p> <p>• 18G, verde: ac de 0,85 mm, cateter de 1,3/45 mm, debit minim 90 ml/min</p> <p>• 20G, roz: ac de 0,70 mm, cateter de 1,1/32 mm, debit minim 60 ml/min</p> <p>• 22G, albastru: ac de 0,55 mm, cateter de 0,9/25 mm, debit minim 36 ml/min</p> <p>• 24G, galben: ac de 0,45 mm, cateter de 0,73/19 mm, debit minim 23 ml/min</p> <p>• 26G, violet: ac de 0,40 mm, cateter de 0,63/19 mm, debit minim 15 ml/min</p> <p>Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	
LOT 13			CAPACEL CATETER INTRAVENOS		
15000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>Capacel pentru inchidere branule /cateterelor (luer cap) cu rezervor integrat cu povidone iodine.</p> <p>- Protejeaza pacientul de riscul contaminarii in intervalul dintre schimburi.</p> <p>- De unica folosinta.</p> <p>Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
LOT 14			PRELUNGITOR SERINGA AUTOMATA 150 CM		
12000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>• Inextensibil, cu perete rigid, rezistenta la o presiune de min. 4 bar;</p> <p>• Conector "luer-lock" (cu filet) la un capat si luer la celalalt.</p> <p>• Ambele capete ale tubului prelungitor sunt prevazute cu</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt



				<p>capacele de protecție;</p> <ul style="list-style-type: none"> • Material : PVC; • Priming volume maxim 3 ml pentru cele de 150 cm • Lungimea tubului: max 150cm ambalate individual, 100 buc./ cutie <p>Termen de valabilitate min 2 ani Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	
LOT 15			SERINGI AC - 10 ML		
65000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>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</p> <p>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;</p> <p>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. Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
LOT 16			SERINGI AC - 20 ML		
65000	Buc	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>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 acestuia din corpul seringii,,garnitura de etansare a</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt



				<p>pistonului cu 2 trepte, care nu permite refularea solutiei in timpul administrarii alunecare uniforma a pistonului seringii amboul seringii sa permita conexiune de tip LuerAmbalate individual in blistere fara PVC de tip "Peel-open" sterilizare in etilen-oxid. Capacitate de 20 ml pana la 22 ml. Ambalajul contine un ac G 20 sau 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. Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	
<p>LOT. 17 Tamponane chirurgicale din tifon 20cm/20cm pliate dim nuca nesterili ambalati 100 buc/ punga</p>					
3000	Pungi	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>tampoane din tifon medicinal 100%, superabsorbante, rotunde, nesterile. Margini pliate la interior Ambalati 100 buc/ punga Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
<p>LOT 18 Tamponane chirurgicale din tifon 25cm/25cm pliate dim pruna nesterili ambalati 100 buc/ punga</p>					
3000	Pungi	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>tampoane din tifon medicinal 100%, superabsorbante, rotunde, nesterile. Margini pliate la interior Ambalati 100 buc/ punga Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt
<p>LOT 19, Set de recoltare sange venos tip fluturas 23G, 21G (CUTIE 50 BUC)</p>					
100	Cutii	SCJUPBT	7 zile lucratoare	<p>-set de recoltare sange venos tip fluturas, cu mecanism de retragere semi-automata a acului dupa recoltare, culoare: bleu, 23G (0.6x19mm), lungime furtune: 178mm, cu adaptor luer, impachetare 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 Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei</p>	min 1 an de la receptia in scjupbt



LOF. 20. ECOGEL 250 ML					
1200	BUC	SCJUPBT	7 zile lucratoare	Caracteristici: Hipoalergenic, nu conține sare, alcool, coloranți sau parfum. Vâscozitate: Medie, asigură o priză excelentă cu sonda ecografică. Se solicita mostre odata cu depunerea ofertei	min 1 an de la receptia in scjupbt

Intocmit,

Comisia de intocmire a caietelor de sarcini si evaluare a ofertelor conform dispozitiei nr 134/09.04.2024

Dr. Dumbuleu Corina Maria

As. Murgu C