



SECȚIA BLOC OPERATOR 1

Nr. 2026-05-15.053

APROBAT
MANAGER

CAIET DE SARCINI Pentru Negociere (Blocurile Operatorii si ATI) 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
- Prevenirea și stingerea incendiilor : www.igsu.ro
- Protecția mediului : 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



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA



PROCES DE ACREDITARE

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 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**

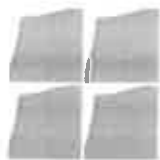
Termen de livrare maxim 30 de zile de la emiterea comenzii

Denumire	U. M.	Cantitate necesara lunara	Prêt Estimât /buc(fara TVA	Prêt total estimat	Specificatii Tehnice
					SOLOCITAM MOSTRE odata cu depunerea documentatiei
33 <u>Set consumabile pentru aspiratia secretiilor si fluidelor medicale 3000 ml</u>	buc	1600	39	62400	Set consumabile pentru aspiratia secretiilor, compus din: punga cu capaclipitsi cu prafpentru a transformasecretiile aspirate in gel, tuburi (lungime de 3m) simple(pentrusectia ATI) sau cu canula Yankauer (pentruBlocul Operator) siconectoripentruaspiratie. PUNGA ASPIRATIE: Recipient cu capac de unica folosintapentrucolectareafluidelorbiologice, transparent; Punga de aspiratielipitaetans pe capaculpungii, circular; fundulpungii sub forma de arc de cercea fie lipit; faralipituri pe partilelaterale. Corpulpungiisa fie turnat in forma circulara. Recipient cu agent de solidificarepreinstalat, in punga separata aflata in interiorulpungii de colectare, dozat in functie de volumul pungii de aspiratie:1000 ml, 2000 ml sau 3000 ml. Punga in care se gasesteagentul de solidificare, la contactul cu aspiratulsă se dizolve, pentru a puteaincepefunctionareaimediataaacestui; sarespectestandardelenationalesiinternationale cu privire la dispozitivelemedicale; Sa fie din polietilena; saaiba o capacitate efectiva de 1000 ml/ 2000 ml/ 3000 ml; sa fie livrat in forma pliata; Sa fie prevazut cu un singurconector, la care sa se lege direct tubul de aspiratie de la pacient, pentruaevitaconectareagresita a tuburilor. Sa fie prevazut cu conector serial



					pentru o eventuala conectare în serie a altor canistre, cu o capacitate nominală de aspirație de până la 36 litri și capacitate de protecție; Locaș pe capacul punții de aspirație pentru fixarea diferitelor accesorii precum recipient pentru probe, pahar pentru măsurarea lichidelor de volum mic; Portul de conectare pentru regulatorul de vacuum să fie în exteriorul punții de aspirație propriu-zis pentru a exclude contactul fluidelor biologice cu dispozitivul și contaminarea acestuia; Capacul să fie prevăzut cu filtru hidrofob, ușor de vizualizat, de culoare albă, diferită față de cea a capacului. Acest filtru va închide automat sistemul de aspirație în momentul în care intra în contact cu lichidul aspirat, rol de protecție la supraplin precum și de filtru bacterian Conectorul pentru aspirație să fie prevăzut cu capac elatant de margine laterală a capacului punții de aspirație, ce se închide etanș în momentul în care sistemul este plin și/sau trebuie înlocuit, asigurând o protecție maximă în cazul acestor manevre; Punga de aspirație să poată fi îndepărtată simplu și eficient cu ajutorul mâinii de la personalul medical; Să asigure solidificarea imediată a fluidelor aspirate prin agentul de solidificare incorporat; Să permită vizualizarea gradului de umplere a recipientului cu fluide biologice aspirate; la atingerea capacității maxime efective să oprească în mod automat aspirația; Capacul să fie prevăzut cu port și conector în L în cel puțin 4 trepte la un capăt și în 2 nivele și aietura unghiulară în celălalt capăt; Pe capacul punții de aspirație să fie trecute: numele producătorului, capacitatea punții, marcajul
--	--	--	--	--	---

				CE, lunasianulproductiei, faptul ca este din LDPE reciclabil; faptul ca este de unica utilizare, conexiunea la pacient; Capaculsă fie lipitetans de punga de aspiratie, fara cute sifarapori; Tub conectaresonda de aspiratie: tub conectaresonda de aspiratie din PVC transparent fara DEHP, cu diametru int/ext. de 5,8-8,3 mm/CH25 si 7-10 mm/CH30, lungime de 1,8; 2,1; 2,7; 3; 3,5 m; <u>Canula Yankauer(pentruutilizarea in Blocul Operator).</u> Certificat de marcajeuropean (CE mark) saudeclaratie de conformitate a produsului cu Directiva 93/42/EEC. <i>Furnizorulvapune la dispozitiaautoritatiicontractante cu titlugaratuit, spreutilizare, pe toataperioada de valabilitate a acorduluicadru, minim 50 sistemenoi de aspiratieastfel cum sunt descrisemaijos, in functie de necesitatilesectiilor. Furnizorulvaasigura buna functionareaacestorasiremediereaeventualelordefectiunifaracosturisuplimentarepentruaautoritateacontractanta.</i> Pentru minim 10bucati de sisteme de aspiratie, in functie de necesitatilesectiilor, se vaasigura, cu titlugaratuit, stative pe roti pe care se pot montacanistre care pot insuma o capacitate pana la 36 litri. Furnizorultrebuieasaasigureinlocuireasistemelor de aspiratiesi a stativelor, care se vordeteriora, pe duratavalabilitatiiacorduluicadru. SISTEMUL DE ASPIRATIE: Contine: a) regulator vacuum senzitiv, b) filtru de protectiepentrusursa de vacuum c) canistrareutilizabila, d) tub conectaresursa de vacuum a) Regulator vacuum senzitiv: Dispozitiv compact pentruaspiratiafluidelormedicale, echipat cu
--	--	--	--	--



				recipient de siguranță pentru colectare fluid medical; Poate fi montat în priză rapidă a sistemului de distributie gaze medicale, se conectează la sursa de vacuum a sistemului de distribuție gaze medicale Necesită o singură conexiune rapidă pentru funcționare; design compact; conceput astfel încât operarea sa se poate face ușor și eficient doar cu o singură mână; Dispozitivul de reglare vacuum să fie prevăzut cu mecanism de siguranță la valoarea setată; dispozitiv de reglare a vacuumului în domeniul 0- 400 mm HG Indicator vacuum cu scală în mmHg; Fabricat din materiale rezistente; prevăzut cu conector DIN și mini rezervor aspirație de siguranță Conceput pentru reglare și măsurare a valorii de vacuum; reglator de vacuum cu buton cu trei trepte OFF/REGULAR/FULL și buton rotativ pentru reglare sensibilă a vacuumului Indicator de vacuum cu cod de culoare Aspirație scăzută 0-80 mmHg (galben) Aspirație medie 80-200 mmHg (portocaliu) Aspirație ridicată 200-400 mmHg (roșu) Sa poată fi spălat și curățat chimic; să poată fi demontat în partile componente pentru activitățile de întreținere curentă; să se adapteze ușor în infrastructura medicală specifică spitalului; Conector pentru tubul de la canistră reutilizabilă <u>b) Filtru de protecție pentru sursa de vacuum</u> Ofertantul va pune la dispoziția utilizatorului, cu titlu gratuit, un filtru suplimentar pentru protecția sursei de vacuum, care se va monta pe tubul de silicon dintr-un borcan de
--	--	--	--	---



					aspiratie si reductorul de aspiratie, care va respecta următoarele caracteristici: Sa aiba forma cilindrica; Sa aiba următoarele componente: capac, corp transparent si filtru hidrofof; - Capacul sa fie din polietilena - Corpul sa fie din policarbonat transparent - Filtru hidrofof sa fie din polietilena Dimensiuni: 120-125 mm lungime, 32-35 mm diametru; In interiorul corpului transparent sa se afle filtru hidrofof din polietilena (din acelasi material cu filtrul aflat pe interiorul capacului punții de aspiratie) cu rolul de a proteja sursa de vacuum in cazul in care puntea de aspiratie este instalata gresit. Aceasta protectie suplimentara nu permite lichidului aspirat sa intre in sistemul de aspiratie, pe care sa il contamineze, punand astfel in pericol siguranta pacientilor; Capatul care se leaga spre reductor/sursa de vacuum sa aiba o conexiune cu capacul punții in care se aspira; Pe corpul transparent sa fie marcata o sageata care sa indice directia de curgere; Ambele capete ale filtrului sa aiba conectori in 3 trepte, pentru o fixare cat mai tansa a furtunului de silicon; Invelisul exterior sa poata fi sters cu un agent de curatare si dezinfectare conceput pentru curatarea dispozitivelor medicale; Filtrul se va schimba in cazul in care este contaminat sau in momentul in care scade puterea de aspiratie a sistemului; Ambalare: cutie a cate 15 bucati; Durata de valabilitate: 5 ani de la data de fabricatie; Marcaj CE. c) Canistrare utilizabila
--	--	--	--	--	---



					Canistră pentru recipientul de aspirație să fie rigidă, transparentă pentru a putea fi observat nivelul lichidului aspirat; Canistră să fie cu capacitate de 1000 ml, 2000 ml și 3000 ml. Canistră de 1000 ml/2000 ml/ 3000 ml să aibă corp alb transparent, cu gradatii pe minim trei parti distincte (sa pentru canistrele de 1 si 2 litri, se pot solicita canistre de culoare albastru translucidă, pentru zonele in care acestea sunt expuse pacientilor sau in sotitorilor lor). Canistră să permită vizualizarea in orice moment si din orice unghi a nivelului lichidului colectat fara a interfera cu sistemul de prindere. Posibilitate de conectare in serie a pana la 12 canistre cu un volum total de 36 de litri. Concepută astfel încât fluidele biologice să nu vina in contact cu exteriorul dispozitivului propriu zis, interiorul acestuia sau partile componente; Portul de conectare pentru regulatorul de vacuum să fie in interiorul canistrei de aspirație pentru a exclude contactul fluidelor biologice cu dispozitivul și contaminarea acestuia; Portul de conectare la vacuum este in afara canistrei și va comunica cu canistră printr-un canal cetece in interiorul canistrei prin peretele acesteia; Să se adapteze facil și ușor structura dispozitivului de aspirație; Să permită montarea canistrei reutilizabile pe orice parte a regulatorului de vacuum; Să se asigure etanșeizare perfectă in momentul in care punge de aspirație cu capacitatea montată; Scala de masurare ușor de citit, marcată la fiecare 100 ml; să aibă o acuratețe a scalei de +/- 100 ml; Prevăzută cu suport standard
--	--	--	--	--	---



					metalic pentru bara eurorail; Sistemul de prindere in suport sa fie din plastic sa faca parte integranta din corpul canistrei si sa nu permita rotirea acesteia odata prins in suport. Canistra cu structura: ovala pentru capacitatea de 1000 ml si rotunda pentru capacitatea de 2000 ml si 3000 ml; Sa fie reutilizabila, usor de curatat, dezinfectata si autoclavata. d) Tub conector sursa de vacuum Tub din silicon transparent semirigid care face legatura dintre regulatorul de vacuum si canistră reutilizabila; Sa se poata conecta la regulatorul de vacuum si celalalt capat la canistra cu ajutorul unui conector in L in cel putin 4 trepte la un capat si la un drept in 2 nivele si aietura angulara in celalalt capat; Lungimea tubului sa fie cuprinsa intre aproximativ 10-30 cm, in functie de necesitati Sa poata fi curatata si dezinfectata si autoclavata; Punga aspiratie cu tub conectare sonda de aspiratie: punga de suclune de unica folosinta, cu valva de protectie si agent solidifiant incorporat; tub conectare sonda de aspiratie;
<u>Set consumabile pentru aspiratia secretiilor si fluidelor medicale 1000 ml</u>	buc	600	39	23400	Set consumabile pentru aspiratia secretiilor, compus din: punga cu capac lipit si cu praf pentru a transforma secretiile aspirate in gel, tuburi (lungime de 3m) simple (pentru sectia ATI) sau cu canula Yankauer (pentru Blocul Operator) si conector pentru aspiratie. PUNGA ASPIRATIE: Recipient cu capac de unica folosinta pentru colectarea fluidelor biologice, transparent;



				Punga de aspiratie lipita etans pe capacul pungi, circular; fundul pungi sub forma de arc de cer sa fie lipit; faralipituri pe partile laterale. Corpul pungi sa fie turnat in forma circulara. Recipient cu agent de solidificare preinstalat, in punga separata aflata in interiorul pungi de colectare, dozat in functie de volumul pungi de aspiratie: 1000 ml, 2000 ml sau 3000 ml. Punga in care se gaseste agentul de solidificare, la contactul cu aspiratul sa se dizolve, pentru a putea incepe functionarea imediata a acestuia; sa respecta standardele nationale si internationale cu privire la dispozitivele medicale; Sa fie din polietilena; sa aiba o capacitate efectiva de 1000 ml/ 2000 ml/ 3000 ml; sa fie livrat in forma pliata; Sa fie prevazut cu un singur conector, la care sa se lege direct tubul de aspiratie de la pacient, pentru a evita conectarea agresiva a tuburilor. Sa fie prevazut cu conector serial pentru o eventuala conectare in serie a altor canistre, cu o capacitate nominala de aspiratie de pana la 36 litri si capacitate de protectie; Locas pe capacul pungi de aspiratie pentru fixarea diferitelor accesorii precum recipient pentru probe, pahar masurat pentru lichide de volume mici; Portul de conectare pentru regulatorul de vacuum sa fie in exteriorul pungi de aspiratie propriu-zis pentru a exclude contactul fluidelor biologice cu dispozitivul si contaminarea acestuia; Capacul sa fie prevazut cu filtru hidrofob, usor de vizualizat, de culoare alba, diferita fata de cea a capacului. Acest filtru va inchide automat sistemul de aspiratie in momentul in care intra in contact cu lichidul aspirat, rol de protectie la supraplin precum si de filtru bacterian. Conectorul pentru aspiratie sa fie prevazut cu capela sat de
--	--	--	--	--



					marginealaterala a capaculuipungii de aspiratie, ce se inchideetans in momentul in care sistemulesteplinsi/sautrebuieinlocuit, asigurand o protectie maxima in cazulacestormanevre; Punga de aspiratiesapoata fi indepartatasimplusieeficient cu ajutorulmanerului de catrepersonalulmedical; Sa asiguresolidificareaimediată a fluidelor aspirate prinagentul de solidificareincorporat; Sa permitavizualizareagradului de umplere a recipientului cu fluidebiologice aspirate; la atingereacapacitatiimaximeefectivesaopreasca in mod automat aspiratia; Capaculsa fie prevazut cu port siconector in L in celputin 4 trepte la un capatsiluerdrept in 2 nivelesitaieturaangulara in celelaltcapat; Pe capaculpungii de aspiratiesa fie trecute: numeleproducatorului, capacitateapungii, marcajul CE, lunasianulproductiei, faptul ca este din LDPE reciclabil; faptul ca este de unica utilizare, conexiunea la pacient; Capaculsă fie lipitetans de punga de aspiratie, fara cute sifarapori; Tub conectaresonda de aspiratie: tub conectaresonda de aspiratie din PVC transparent fara DEHP, cu diametru int/ext. de 5,8-8,3 mm/CH25 si 7-10 mm/CH30, lungime de 1,8; 2,1; 2,7; 3; 3,5 m; <u>Canula Yankauer(pentruutilizarea in Blocul Operator).</u> Certificat de marcajeuropean (CE mark) saudeclaratie de conformitate a produsului cu Directiva 93/42/EEC. <i>Furnizorulvapune la dispozitiaautoritatiicontractante cu titlugratuit, spreutilizare, pe toataperioada de valabilitate a acorduluicadru, minim 50 sistemenoi de aspiratieastfel cum sunt descrisemaijos, in functie de necesitatilesectiilor. Furnizorulvaasigura buna functionareaacestorasiremediereaeventualelordef</i>
--	--	--	--	--	--

					ectiunifaracosturisuplimentarepentruautoritateac ontractanta. Pentru minim 10bucati de sisteme de aspiratie, in functie de necesitatilesectiilor, se vaasigura, cu titlugaruit, stative pe roti pe care se pot montacanistre care pot insuma o capacitate pana la 36 litri. Furnizorul trebuie sa asigure inlocuirea sistemelor de aspiratie si a stativelor, care se vor deteriora, pe durata valabilitatii acordului cadru. SISTEMUL DE ASPIRATIE: Contine: a) regulator vacuum senzitiv, b) filtru de protectie pentru sursa de vacuum c) canistrare utilizabila, d) tub conectare sursa de vacuum a) Regulator vacuum senzitiv: Dispozitiv compact pentru aspiratia fluidelor medicale, echipat cu recipient de siguranta pentru colectarea fluidelor medicale; Poate fi montat in priza rapida a sistemului de distributie gaze medicale, se conecteaza la sursa de vacuum a sistemului de distributie gaze medicale Necesita o singura conexiune rapida pentru functionare; design compact; conceput astfel incat operarea sa se poata face sigura si eficienta doar cu o singura mana; Dispozitivul de reglare vacuum sa fie prevazut cu mecanism de siguranta la valoarea setata; dispozitiv de reglare a vacuumului in domeniul 0-400 mm HG Indicator vacuum cu scala in mmHg; Fabricat din materiale rezistente; prevazut cu conector DIN si mini rezervor aspiratie de siguranta Conceput pentru reglarea si masurarea valorii de vacuum; regulator de vacuum cu buton cu trei trepte OFF/REGULAR/FULL si buton rotativ pentru reglarea senzitiva a vacuumului Indicator de vacuum cu cod de culoare
--	--	--	--	--	--



					Aspiratie scazuta 0-80 mmHg (galben) Aspiratie medie 80-200 mmHg (portocaliu) Aspiratie ridicata 200-400 mmHg (rosu) Sa poata fi spalata si curata chimic; sa poata fi demontat in partile componente pentru activitatile de intretinere curenta; sa se adapteze usor in infrastructura medicala specifica cospitalului; Conector pentru tubul de la canistrare utilizabila <u>b) Filtru de protectie pentru sursa de vacuum</u> Ofertantul va pune la dispozitia utilizatorului, cu titlu gratuit, un filtru suplimentar pentru protectia sursei de vacuum, care se va monta pe tubul de silicon dintre borcanul de aspiratie si reductorul de aspiratie, care va respecta urmatoarele caracteristici: Sa aiba forma cilindrica; Sa aiba urmatoarele componente: - Capacul sa fie din polietilena - Corpul sa fie din policarbonat transparent - Filtru hidrofobic sa fie din polietilena Dimensiuni: 120-125 mm lungime, 32-35 mm diametru; In interiorul corpului transparent sa se afle filtru hidrofobic din polietilena (din acelasi material cu filtrul aflat pe interiorul capacului pungii de aspiratie) cu rolul de a proteja sursa de vacuum in cazul in care punga de aspiratie este instalata gresit. Aceasta protectie suplimentara nu permite lichidului aspirat sa intre in sistemul de aspiratie, pe care sa il contamineze, punand astfel in pericol siguranta pacientilor; Capatul care se leaga spre reductor/sursa de vacuum
--	--	--	--	--	---



					saaibaaceeasiculoare cu capaculpungii in care se aspira; Pe corpul transparent sa fie marcata o sageata care sa indice directia de curgere; Ambele capete ale filtrului sa aibe conectori iconici in 3 trepte, pentru o fixare cat mai tansa a furtunului de silicon; Invelisul exterior sa poata fi sters cu un agent de curatare si dezinfectare conceput pentru curatarea dispozitivelor medicale; Filtrul se va schimba in cazul in care este contaminat sau in momentul in care scade puterea de aspiratie a sistemului; Ambalare: cutie a cate 15 bucati; Durata de valabilitate: 5 ani de la data de fabricatie; Marcaj CE. c) Canistrare utilizabila Canistra pentru recipientul de aspiratie sa fie rigida, transparenta pentru a putea fi observat nivelul lichidului aspirat; Canistrasa fie cu capacitate de 1000 ml, 2000 ml si 3000 ml. Canistra de 1000 ml/2000 ml/ 3000 ml sa aibe corp alb transparent, cu gradatii pe minim trei parti distincte (sa poata fi canistrele de 1 si 2 litri, se pot solicita canistre de culoare albastru translucid, pentru zonele in care acestea sunt expuse pacientilor sau insotitorilor lor). Canistra permite vizualizarea in orice moment si din orice unghi a nivelului lichidului colectat fara a interfera cu sistemul de prindere. Posibilitate de conectare in serie a pana la 12 canistre cu un volum total de 36 de litri. Conceput astfel incat fluidele biologice sa nu vina in contact cu exteriorul dispozitivului propriu zis, interiorul acestuia sa aiba partile componente;
--	--	--	--	--	---



					Portul de conectare la vacuum este in afara canistrei si comunica cu canistră printr-un canal ce trece in interiorul canistrei prin peretele acesteia; Sa se adapteze facil si usor structura dispozitivului de aspiratie; sa permita montarea canistrei reutilizabile pe orice parte a regulatorului de vacuum; Sa se asigure etanșeizare perfecta in momentul in care punge de aspiratie cu capacitatea montata; Scala de masurare usor de citit, marcata la fiecare 100 ml; sa aiba o acuratete a scalei de +/- 100 ml; Prevazuta cu suport standard metalic pentru bara eurorail; Sistemul de prindere in suport sa fie din plastic sa faca parte integranta din corpul canistrei si sa nu permita rotirea acesteia odata prins in suport. Canistra cu structura: ovala pentru capacitatea de 1000 ml si rotunda pentru capacitatea de 2000 ml si 3000 ml; Sa fie reutilizabila, usor de curatat, dezinfectat si autoclavat. d) Tub conector sursa de vacuum Tub din silicon transparent semirigid care face legatura dintre regulatorul de vacuum si canistră reutilizabila; Sa se poata conecta la regulatorul de vacuum si la alcatuit la canistră cu ajutorul unui conector in L in cel puțin 4 trepte la un capăt si drept in 2 nivele si aietura angulara in celalalt capăt; Lungimea tubului sa fie cuprinsa între aproximativ 10-30 cm, in
--	--	--	--	--	---



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

Strada 11 Decembrie 1989, Nr. 156, Timișoara
Tel: 0256 211111, 0256 211112, 0256 211113, 0256 211114
Fax: 0256 211115, 0256 211116, 0256 211117, 0256 211118



					functie de necesitati Sa poata fi curatatsidezinfectatprinautoclavare; Punga aspiratie cu tub conectaresonda de aspiratie: punga de suctiune de unica folosinta, cu valva de protectiesi agent solidifiantincorporat; tub conectaresonda de aspiratie;
--	--	--	--	--	---

3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

Toate produsele trebuiesă fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data receptiei produselor sau în cazul amânării din cauze care nu țin de Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie sa acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor/deficientelor în perioada de garanție.

3.3.2 Livrare, ambalare, etichetare, transport si 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 component necesare punerii și menținerii în funcțiune.

Contractantul va ambala și etichet a 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 greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distant față de destinația finală a produselor furnizate și eventual 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, respective Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timis.

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



3.4 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 obligați 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 contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă se obligă să plătească Pretul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul sau 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 căreia a fost adjudicat contractul.

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

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

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

În cazul în care Contractantul este o asocieră alcătuită din doi sau mai mulți operatori economici, toți aceștia vor fi



ținuți solidar responsabili de îndeplinirea obligațiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil între ele pentru realizarea Contractului.

Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.

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

Contractantul se obligă să 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 sau 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 (*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 livrare a produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș.

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 BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș

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 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 plata agreeate de părți în cadrul contractului.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscal 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 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 condiții 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 conținute 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 minimul de parametri tehnici care trebuie îndeplinite de produsele oferite.

Specificațiile 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 minimale din prezentul caiet de sarcini.

Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini sau care nu îndeplinesc

Asistent Medical Sef Bloc Operator 1 Crasovan Claudia Lucia