



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: județean@hosplm.ro • www.hosplm.ro



SECȚIAATI.....

Nr. _____ / _____

Nr. _____ 31 IAN 2025 / _____

P. _____

CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1 Introducere

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, executanții sau prestatorii pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz).

- Protecția muncii : www.securitatea-muncii.ro
- 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, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

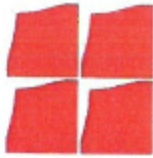
Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

2 Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius 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.



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486556
• e-mail: județean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



Dr. Ștefan Gavrilesco, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea stringentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabilite de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, 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 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 : *materiale sanitare*.

(se va selecta variant corectă).

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea : *materiale sanitare*

3.2 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

3.2.1 Produse solicitate

**SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA**

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 466956
• e-mail: judetsan@hosptm.ro • www.hosptm.ro



Nr. Crt.	Denumire produs	Cantitate Min/24luni	Cantitate lunara	Unitate de măsură	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințefuncționale extinse	Durata minima garanție/termen de valabilitate
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Trusa de perfuzie tip F		1000	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
2	Dispozitive linie centrala	2.1 Cateter venos central cu 2 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism	250	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
		2.2 Cateter venos central cu 3 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism	100	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
3	3 KIT Adult TPE Plasmafereza		15	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
4	Filtre antibacteriene/antivirale sterile	27.1 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Adult	1500	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156,	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486556
• e-mail: judetean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



5	cu umidificare și port esantionare	27.2 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Pediatric	300	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
		27.3 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Neonat	50	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
6	Circuit de ventilație mecanică adult, complet pentru aparatul de anestezie		1000	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani
7	Robineți cu 3 cai fără extensie		1200	buc	SCJU Pius Brînzeu Timișoara, Bd. Liviu Rebreanu 156, Timișoara	48h	Conform anexei 1 la caietul de sarcini	Minim 2 ani



a. Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

i. 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.

ii. 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 parametri 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 subsansamblele/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 siguranței ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

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

Destinația de livrare este : sediul autorității contractante, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

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.

iii. Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (doar pentru echipamente/aparatul medical)

1. Instalare, punere în funcțiune, testare

Contractantul trebuie să instaleze toate produsele în mod corespunzător, asigurându-se în același timp ca spațiile unde s-a realizat instalarea rămân curate. După livrarea și instalarea produselor, contractantul va elimina toate deșeurile rezultate și va lua măsurile adecvate pentru a aduna toate ambalajele și eliminarea acestora de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și apoi toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

După instalare și punere în funcțiune, Contractantul va efectua teste funcționale ale produsului în prezența reprezentantului Autorității Contractante.



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486558
• e-mail: judetean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



Contractantul va efectua pe cheltuiala sa și fără nici un fel de costuri din partea Autorității/entității contractante toate testele pentru a asigura funcționarea produsului la parametri agreeți. Contractantul rămâne responsabil pentru protecția produselor luând toate măsurile adecvate pentru a preveni lovituri, zgârieturi și alte deteriorări, până la acceptare de către Autoritatea/entitatea contractantă.

2. Instruirea personalului pentru utilizare

Contractantul este responsabil pentru instruirea la fața locului a personalului desemnat de Autoritatea/entitatea contractantă. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru a opera produsul.

Instruirea va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permită personalului Autorității/entității contractante să: înțelegerea diferitelor componente ale produsului; înțelegerea tuturor funcționalităților; operarea produsului; informații despre mentenanța de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticare de baza; etc.

Contractantul trebuie să propună orice subiect suplimentar care ar putea fi necesar pentru a se asigura că personalul Autorității/entității contractante este pe deplin instruit pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a produsului.

Durata sesiunii de instruire va fi propusă de Contractant în funcție de aspectele care vor fi abordate pe durata sesiunii.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română.

Contractantul va asigura pe durata sesiunii de instruire materiale suport în limba română, care includ cel puțin: manuale de operare, fișe tehnice, etc.

3. Mentenanța preventivă în perioada de garanție

Mentenanța preventivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de întreținere și reparație ale unui echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, la intervale regulate cu scopul de a asigura funcționarea optimă a echipamentului/produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnică operațiunile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiunilor de mentenanță preventivă în conformitate cu cerințele stabilite de către producătorul echipamentului SAU așa cum au fost agreeate de părți conform contractului

Înainte de efectuarea operațiunilor de mentenanță preventivă, Contractantul comunică Autorității/entității contractante lista operațiunilor de mentenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsul, este posibil ca mentenanța preventivă să trebuiască să fie realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbători legale. Orele de lucru normale ale Autorității/entității contractante sunt: 7³⁰ – 15³⁰.

Operațiunile de mentenanță preventivă care necesită o oprire a produsului se efectuează în afara orelor la care normale de activitate. Datele exacte vor fi agreeate cu Autoritatea/entitatea contractantă. Mentenanța preventivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, piese de schimb și altele asemenea.

Operațiunile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de siguranță, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

După fiecare intervenție preventivă, Contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare ale produsului și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate.



4. Mentenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz

Mentenanța corectivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de intervenție la un echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, ca urmare a unor defecțiuni sau funcționării în afara parametrilor optimi cu scopul de a restabili capacitatea de funcționare optimă a echipamentului/produsului.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanța corectivă a echipamentului pentru o perioadă de 2 ani după expirarea perioadei de garanție. Mentenanța corectivă include localizarea, diagnosticarea defectelor, inclusiv intervenția pentru restabilirea bunei funcționări și trebuie efectuată pentru toate părțile componente ale produsului, cu excepția consumabilelor atunci când Autoritatea/entitatea contractantă semnalează un incident.

Mentenanța corectivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă și altele asemenea, exclusiv piese de schimb. Operațiunile de mentenanță corectivă trebuie efectuate în condiții de siguranță, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

Serviciile de mentenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate, inclusiv piesele de schimb utilizate.

5. Suport tehnic

Pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz, Contractantul va asigura suport tehnic.

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnala orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic Contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Contractantul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de Autoritatea/entitatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecărui incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Contractantul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:

Nivel prioritate	Timp de răspuns	Timp de implementare soluție provizorie	Timp de rezolvare
Urgent	30 minute	4 ore	24 ore
Critic	2 ore	24 ore	48 ore
Major	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare
Minor	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare

Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: județean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



Nerespectarea timpilor de mai sus da dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/damne interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică/sectorială de produse.

NOTA : SE VA SELECTA UN NIVEL DE PRIORITATE

6. Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectivă după expirarea garanției

Contractantul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru o perioadă de minim 5 ani după expirarea perioadei de garanție .

Contractantul va prezenta în propunerea tehnică:

- a) recomandări cu privire la piesele de schimb care trebuie să existe în mod curent pentru a facilita efectuarea în cel mai scurt timp a operațiunilor de mentenanță corectivă;
- b) timpul de livrare pentru piesele de schimb recomandate;
- c) modalitatea de asigurare a pieselor de schimb în perioada post garanție;
- d) alte informații relevante.

Toate piesele de schimb/materiale consumabile asigurate de Contractant trebuie să respecte cerințele tehnice și de calitate ale producătorului echipamentului.

iv. Mediul în care este operat produsul

Echipamentul/aparatul medical se va amplasa/utiliza în spațiul

b. Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractanta 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 contractanta nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

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

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

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

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

Autoritatea Contractanta se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este



prevazut în Caietul sarcini.

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

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevazute 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 factura inițială 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 i-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 factura aferentă 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 atât 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.



49 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*) .

50 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș

51 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă : SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE 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 factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție ;
- b) declarația de conformitate ;
- c) avizul de expediție a produsului ;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă ;
- e) documentația de utilizare (*daca este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*daca este cazul*) ;

Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlul accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plată agreeate de părți în cadrul contractului .

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

52 Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative) .

Ofertantii vor indica în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor în munca .



53 Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului,

În conformitate cu clauzele contractuale atasate documentației de atribuire .

54 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 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 minim de parametri tehnici ce trebuie îndeplinite de produsele oferite.

Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursa, 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 toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei în condițiile legii.

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

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

Participanții la licitație vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezentate trebuie să îndeplinească specificațiile din prezentul caiet de sarcini. Absența oricăreia dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostră va fi etichetată cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate ofertanților, ele rămânând la Autoritatea Contractantă.

Intocmit,

Dr. Giorgia Boboutanu



ANEXA 1 – Specificații Tehnice

Lotul 1. Trusa de perfuzie tip F

Trusa pentru perfuzie, tub din PVC, cu pereți transparenti, lungime totală maxim 285 cm, diametru de 3.0x4.1mm, volum de amorsare 25ml, filtru antiparticule de 15microm în camera de picurare, dispozitiv de clampare cu rola, segmente de pompă din silicon, conectare tip luer-lock rotativă, capac de protecție pentru oprirea fluxului, nu conține latex, nu conține DEHP, sterilizare EO. Compatibilă cu volumetele Agilia din dotarea SCJUT.

Lotul 2. Dispozitive linie centrală

2.1 Cateter venos central cu 2 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism

Să fie realizate din poliuretan, pentru a avea următoarele avantaje conferite de acest material;

-biocompatibilitate de cel mai înalt grad

-rezistență mare la extensie

-rezistență la uzură

-trombo rezistente

-rezistență la numeroase substanțe chimice

-rezistență la îndoire/strivire

-delicat(moale) în interiorul organismului

-construcție cu pereți foarte subțiri

-număr lumen 2

Cu lumen complet separate pe întreaga lungime a cateterului și prevăzute cu orificii distale situate la distanță unele față de celelalte și rotite cu 90° la nivelul circumferinței cateterului, pentru evitarea amestecării substanțelor introduse prin fiecare port

La capatul proximal, porturile lumenelor să fie marcate prin cod de culoare, pentru o ușoară identificare, și conectate cu tuburi de extensie individuale

Tuburile de extensie să fie prevăzute cu cleme de închidere și porturi de injecție cu capacele de protecție

La capatul distal cateterul să fie prevăzut cu un varf flexibil(porțiune ușor identificabilă printr-o culoare diferită față de restul cateterului) pentru a se reduce și mai mult riscul traumatismului vascular- posibilitate de flectare în cazul atingerii peretelui vascular

Porțiunea terminală a varfului cateterului să fie tronconică, astfel încât să formeze un varf dilatator, compatibil cu firul ghid. Firul ghid de 0.032, cu lungimea de 45 -60 cm, cu un varf în J și celălalt varf drept, prevăzut cu un sistem de protecție și de introducere facilă, posibil de defectat cu o singură mână

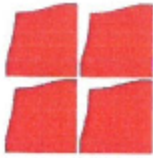
Cu seringă prevăzută cu piston canelat cu orificiu lateral și cu sistem de valve interior pentru a permite inserția firului ghid prin interiorul canalului central al pistonului și pentru prevenirea riscului de apariție a emboliilor și a sangerarilor. Cu ac introductor ecogenic de 18 G + 6-7 cm, cu dilatator

Cu sistem de fixare a cateterului cu aripioare cu orificii pentru sutură diametru: 7Fr -8 Fr; lungime:16-20 cm; lumen: 7Fr-1 x14G și 1x18G, 8 Fr-2 x 14G

Seringi sterile preumplute soluție salină 0.9%- 2 buc

Seringi sterile, preumplute cu soluție salină 0.9%, pentru folosire în câmp steril, indicate pentru primingul și curățarea lumenelor cateterelor venoase centrale, cateterelor periferice și a extensiilor acestora

Seringi luer lock, cu capac de siguranță codat pe culori(pentru identificarea facilă a dimensiunii seringii) cu zero reflux, sterilizare terminală, etichetare clară cu instrucțiuni de utilizare și măsuri de precauție. Piston cu alunecare ușoară, fără efect de închidere sau pierdere inadvertentă a soluției în timpul amorsării, prevăzut cu flanșe pentru degete late, plunjer lung pentru proceduri simplificate de prelevare a probelor de sânge



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
• e-mail: jucetean@hosptm.ro • www.hosptm.ro



Gradatie precisa. Incrementare de la 0.2 ml pana la 3.5 si 10 ml.
Sistem steril, cu deschidere facila in mediu steril
Ambalare individuala, nu continue latex si conservanti
Marcaj CE, design conform ISO, USP
Dimensiuni: 3 ml in seringa de 5 ml, 3 ml in seringa de 10 ml

2.2 Cateter venos central cu 3 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism

Sa fie realizate din poliuretan, pentru a avea urmatoarele avantaje conferite de acest material: biocompatibilitate de cel mai inalt grad, rezistenta mare la extensie, rezistenta la uzura, trombo rezistente, rezistenta la numeroase substante chimice, rezistenta la indoire/strivire, delicat(moale) in interiorul organismului, constructie cu pereti foarte subtiri, numar lumene 3, radioopace

Cu lumene complet separate pe intreaga lungimea a cateterului si prevazute cu orificii distale situate la distanta unele fata de celelalte si rotite cu 90° la nivelul circumferintei cateterului, pentru evitarea amestecarii substantelor introduse prin fiocare port

La capatul proximal, porturile lumenelor sa fie marcate prin cod de culoare, pentru o usoara identificare, si conectate cu tuburi de extensie individuale

Tuburile de extensie sa fie prevazute cu cleme de inchidere si porturi de injectare cu capacele de protectie. La capatul distal cateterul sa fie prevazut cu un varf flexibil(portiune usor identificabila printr-o culoare diferita fata de restul cateterului) pentru a se reduce si mai mult riscul traumatismului vascular- posibilitate de flectare in cazul atingerii peretelui vascular.

Portiunea terminala a varfului cateterului sa fie tronconica, astfel incat sa formeze un varf dilatator, compatibil cu firul ghid

Fir ghid de 0.032, cu lungime de 45-60 cm, cu un varf in J si celalalt varf drept, prevazut cu un sistem de protectie si de introducere facila, posibil de efectuat cu o singura mana

Cu seringă cu pistol canelat cu orificiu lateral si cu sistem de valve interior pentru a permite insertia firului ghid prin interiorul canalului central al pistolului si pentru prevenirea riscului de aparitie a emboliilor si a sangerarilor, cu ac introductor ecogenic de 18G x 6-7 cm, cu dilatator, cu sistem de fixare a cateterului cu aripoare cu orificii pentru suturare, diametru:7 Fr; lungime:16-20 cm; lumene:7Fr-1x16G si 2x18G

Seringi sterile preumplute solutie salina 0.9%-3 buc

Seringi sterile, preumplute cu solutie salina 0.9%, pentru folosirea in camp steril, indicate pentru primingul si curatarea lumenelor cateterelor venoase centrale, cateterelor periferice si a extensiilor acestora

Seringi luer lock, cu capac de siguranta codat pe culori(pentru identificarea facila a dimensiunii seringii) cu zero reflux, sterilizare terminala, etichetara clara cu instructiuni de utilizare si masuri de precautie. Piston cu alunecare usoara fara efect de inchidere sau pierdere inadvertenta a solutiei in timpul amorsarii, prevazut cu flanse pentru degete late, plunjer lung pentru proceduri simplificate de prelevare a probelor de sange. Gradatie precisa. Incrementare de la 0.2 ml pana la 3.5 si 10 ml.

Sistem steril, cu deschidere facila in mediu steril. Ambalare individuala, nu contine latex si conservanti. Marcaj CE design conform ISO, USP. Dimensiuni:3 ml in seringă de 5 ml-2 buc, 3ml in seringă de 10 ml-1 buc



Lotul 3. KIT Adult TPE Plasmafereza

Kitul TPE – therapeutic plasma exchange – schimb plasmatic:

- Kit Adult TPE – set tuburi preasamblate pentru HF440 plasmafiltru Granopen 0,45 m 2 cu luer-lock pe portul de filtrare, sac de încălzire, 3 saci pentru descuri; Compatibile cu aparatul din dotarea ATI

Lotul 4. Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu umidificare și port esanționare

4.1 Filtru antibacterian steril cu umidificare și port esanționare adult

Dispozitiv steril de unică folosință utilizat pentru a conduce gaze medicale de la sistemul de anestezie, la pacient, format dintr-o carcasă din plastic care să conțină atât un filtru microbial bidirecțional, menit să reducă riscul de contaminare încrucișată între pacienți, cât și un schimbător de căldură/umiditate (HME), menit să mențină curate membranele mucoase ale tractului respirator. Produsul să fie ambalat individual, în ambalaj cu două straturi (folie și hârtie medicală).

Metoda de filtrare; Electrostatic. Eficiența filtrare bacteriană: 99,999%. Eficiența filtrare virală: 99,999%. Rezistența 30L/min – 1,0cmH₂O, 60L/min – 2,2cmH₂O, 90L/min – 3,6cmH₂O. Volum tidal 150ml-1500ml. Eficiența umidificării: 37,3mg/L H₂O (500ml vol. tidal). Spațiu mort mai mic de 54ml. Conectori 22mmM/15mmF și 22mmF/15mmM. Greutate mai mică de 26,3 grame. Utilizare recomandată 24ore. Port esanționare prezent. Stare sterilizare steril.

4.2 Filtru antibacterian steril cu umidificare și port esanționare pediatric

Dispozitiv steril de unică folosință utilizat pentru a conduce gaze medicale de la sistemul de anestezie, la pacient, format dintr-o carcasă din plastic care conține atât un filtru microbial bidirecțional, menit să reducă riscul de contaminare încrucișată între pacienți, cât și un schimbător de căldură/umiditate (HME), menit să mențină curate membranele mucoase ale tractului respirator. Produsul să fie ambalat individual, în ambalaj cu două straturi (folie și hârtie medicală).

Metoda de filtrare; Electrostatic. Eficiența filtrare bacteriană: 99,999%. Eficiența filtrare virală: 99,999%. Rezistența 30L/min mai mic sau egal cu 0,9cmH₂O, 60L/min mai mic sau egal cu 1,5 cmH₂O, 90L/min mai mic sau egal cu 2,5 cmH₂O. Volum tidal 100ml-300ml. Eficiența umidificării: 31mg/L H₂O. Spațiu mort mai mic sau egal cu 12 ml. Conectori 22mmM/15mmF și 22mmF/15mmM. Greutate mai mică sau egală cu 13,5 grame. Utilizare recomandată pediatric 24ore. Port esanționare Luer prezent. Stare sterilizare steril.

4.3 Filtru antibacterian steril cu umidificare și port esanționare neonatal

Dispozitiv steril de unică folosință utilizat pentru a conduce gaze medicale de la sistemul de anestezie, la pacient, format dintr-o carcasă din plastic care conține atât un filtru microbial bidirecțional, menit să reducă riscul de contaminare încrucișată între pacienți, cât și un schimbător de căldură/umiditate (HME), menit să mențină curate membranele mucoase ale tractului respirator. Produsul să fie ambalat individual, în ambalaj cu două straturi (folie și hârtie medicală).

Metoda de filtrare; Electrostatic. Eficiența filtrare bacteriană: 99,999%. Eficiența filtrare virală: 99,999%. Rezistența 30L/min mai mic sau egal cu 0,2cm H₂O, 60L/min mai mic sau egal cu 0,3cm H₂O, 90L/min mai mic sau egal cu 0,8cm H₂O. Volum tidal 30ml-100ml. Eficiența umidificării: 30,4 mg/L H₂O. Spațiu mort mai mic sau egal cu 8 ml. Conectori 15mmF-15mmM/8mmM. Greutate mai mică sau egală cu 7,5 grame. Utilizare recomandată neonatal 24ore. Port esanționare Luer prezent. Stare sterilizare steril.



Lotul 5. Circuit de ventilatie mecanica adult, complet pentru aparatul de anestezie

Circuit respirator de unica folosinta pentru adulti format din 2 tuburi gofrate, cu urmatoarele dimensiuni:

- tuburi lungi de 160 cm si diametru 22mm cu conectare cu diametru interior de 22mm la extremitatea dinspre aparat si unite printr-un conector cu diametru exterior de 22mm si diametru interior de 15mm la extremitatea dinspre pacient
- 1 tub suplimentar de 80 cm, cu conectoare cu diametru interior de 22mm la ambele capete
- 1 balon de ventilare 2 litri
- 1 conector rigid pentru adaptarea balonului la tubul scurt, cu conectoare cu diametru exterior de 22mm la ambele capete
- Ambalat individual cu valabilitatea 5 ani, conform cu normele CE

Lotul 6. Robineti cu 3 cai fara extensie

Robinetul/Colectorul robinetului este un dispozitiv care trebuie încorporat între linia de perfuzie și dispozitivul de venipunctură intern pentru a furniza lichid suplimentar sistemului circulator uman. Administrați fluidele dintr-un recipient în sistemul vascular al pacientului.

Capacitate de manevrare a presiunii: până la 10 bari

Conicitate universală de 6% pentru a-l face compatibil cu o varietate de alte echipamente medicale.

Semnul indicator prin săgeată de pe mâner pentru a indica direcția de curgere.

- Model cu volum minim de injecție pentru a asigura administrarea corectă a medicamentului.
- Disponibil în mediu rezistent la lipide/fără lipide.
- Mâner disponibil: albastru, roșu și alb.
- Robinet cu 2 porturi luer interne și dispozitiv de blocare luer extern. Cele 3 porturi sunt acoperite. Sunt furnizate știfturi colorate, care pot fi atașate în scopul codificării culorilor. Adesea robinetele sunt albastre sau roșii pentru a indica uz venos sau arterial, respectiv. Unele robinete au tuburi de extensie deja conectate.
- Carcasă dintr-un nou tip de poliamidă microcristalină
- Rezistent la produse farmaceutice cu un grad de transparență neatins anterior
- Rezistența la fisurare de efort rezultată din expunerea la soluții perfuzabile, medicamente și dezinfectanți pe bază de alcool
- Protecție împotriva riscului de fisuri neobservate, infuzie de aer și scurgeri
- Racord rapid cu piuliță pivotantă rotativă
- Racord sigur și fiabil al sistemului, cu rotirea robinetului racordat în jurul propriei axe

Intocmit,

Dr. Giorgiana Boboutanu





SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara
• Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 488956
• e-mail: judetean@hosplm.ro • www.hosplm.ro



ANEXA 2 CENTRALIZATOR PRETURI

Nr lot	Denumire Lot		Unitate	Pret	Cantitate lunara	Total
1	Trusa de perfuzie tip F		buc	12.50	1000	12500
2	Dispozitive linie centrala	2.1 Cateter venos central cu 2 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism	buc	79	250	19750
		2.2 Cateter venos central cu 3 lumene, diverse dimensiuni cu seringă antiembolism	buc	89	100	8900
3	3 KIT Adult TPE Plasmafereza		buc	1380	15	20700
4	Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu umidificare și port esanționare	4.1 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Adult	buc	4.5	1500	6750
		4.2 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Pediatric	buc	7	300	2100
		4.3 Filtre antibacteriene/antivirale sterile cu HME Neonat	buc	7.2	50	360
5	Circuit de ventilație mecanică adult, complet pentru aparatul de anestezie		buc	25	1000	25000
6	Robineti cu 3 cai fara extensie	Robineti cu 3 cai fara extensie	buc	0.86	1200	1032

VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

Intocmit,

Dr. Boboutanu Giorgiana

