



SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ ARAD

ROMÂNIA - 310007 - ARAD - STR. ANDREI VI KERÉKY, 105/3-4
TEL: (+40) 367 407 200; (+40) 367 220 000; FAX: (+40) 367 407 211



Nr. 2793 /22 .cl .2021



CAIETUL 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.

Specificațiile tehnice definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranță în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcarea, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea. Specificatiile tehnice reprezinta un ansamblu de cerinte emis de catre autoritatea contractanta si pe baza carora se elaboreaza de catre fiecare operator ofertant propunera tehnica.

În cadrul acestei proceduri, Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad îndeplinește rolul de Autoritatea 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 acordului cadru.

Cerințele impuse prin Caietul de sarcini sunt minimale și obligatorii.

Specificațiile tehnice care indică un anumit producător, o anumită origine sau un anumit procedeu, ori care se referă la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție specifică sau la standard, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a caracteristicilor produselor ce urmează a fi achiziționate și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici; acestea vor fi întotdeauna însoțite de mențiunea "sau echivalent".

Ofertantul va prezenta în propunerea tehnică o situație tabelara unde va detalia punct cu punct solicitările autorității contractante din cadrul caietul de sarcini: forma de prezentare, parametrii , caracteristici, autorizatii, respectand nr.lotului.

Se vor oferta produse care nu au discontinuitati pe piata.

Fisele tehnice aferente produsului care urmează a fi furnizat, depuse de ofertant, trebuie să fie traduse în limba română și încărcate în ordinea cerintelor din caietul de sarcini. Ofertantul care nu introduce propunerea tehnică în sistem, nu poate fi analizat din punct de vedere tehnic și va fi exclus.

Toate certificatele și autorizațiile trebuie să fie în termen de valabilitate la data depunerii ofertei. Specificațiile tehnice care indică un anumit producător, o anumita origine sau anumit procedeu ori se referă la o producție specifică sunt menționate doar pentru identificarea cu usurință a caracteristicilor produsului ce urmează a fi livrat, nefiind posibilă o descriere suficient de precisă a caracteristicilor acestuia și nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici.

Ofertantul va prezenta o recomandare din partea instituțiilor privind experiența similară dovedită prin contracte finalizate, procese verbale sau documente constatatoare.

2 Contextul realizării acestei achiziții de produse

Prezenta achiziție publică are la bază referatul de necesitate din cadrul Spitalului Clinic Județean de Urgență Arad din care reiese necesitatea achiziționării echipamentelor de protecție individuală necesare desfășurării în condiții optime a activității medicale din cadrul unității sanitare pentru o perioadă de 3 luni.

Furnizarea produselor se va face în conformitate cu prevederile acordului cadru pentru primii 3 ofertanți eligibili cu care se va încheia respectivul acord.

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritate contractantă: **Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad.**

Sediul social: Municipiul ARAD, Str. Andrenyi Karoly, Nr. 2 - 4, Cod poștal 310037, România.

Persoana de contact: Ec. Anita RISTA - Șef Serviciu Achiziții, Tel.: +40 257/220.000 interior 121/151, +40 357/407/200, Fax: +40 357/407.211, E-mail: scjuarad.bap@gmail.com, scjaradsecretariat@yahoo.com.

Cod fiscal: 3519879

Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad a luat ființă în forma actuală în urma Hotărârii de Guvern nr. 359/2011 din 06.04.2011 prin reorganizarea într-o singură structură a 3 spitale și anume:

- Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad – înființat în anul 1981,
- Spitalul Clinic Municipal Arad – înființat în anul 1775,
- Spitalul Clinic de Obstetrică – Ginecologie “Dr. Salvator Vuia” Arad care datează din anul 1919.

Spitalul se află sub managementul Consiliului Județean Arad.

Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad are în structura sa 64 de secții și compartimente.

Secții și compartimente clinice de: ATI, Boli Infecțioase Adulți, , BIA - A. Șaguna, Medicină internă, Endocrinologie, Hematologie, Gastroenterologie, Diabet zaharat, nutriție și boli metabolice, Cardiologie, Unitatea de supraveghere și tratament avansat al pacienților cardiaci critici (USTACC) , Recuperare medicală cardiologică, Chirurgie generală, Chirurgie vasculară, Chirurgie maxilo-facială, Neurochirurgie, Chirurgie toracică, Chirurgie și ortopedie infantilă, Ortopedie și traumatologie, Chirurgie artroscopică, Chirurgie plastică și microchirurgie reconstructivă, Arși, Neurologie, Pediatrie, Neuropsihiatrie infantilă, Boli infecțioase copii, HIV/SIDA, Psihiatrie, Reumatologie, Urologie, ORL, Oftalmologie, Oncologie medicală, Medicina muncii,

Cod document:

Denumire document: Caiet de sarcini

Recuperare, medicină fizică și balneologie, Recuperare neurologică, Dermatovenerologie, Nefrologie, Pneumologie, TBC, Obstetrică fiziologică și patologică, Medicină materno-fetală, Ginecologie, Chirurgie laparoscopică ginecologică, Gineco-oncologie, Neonatologie, Prematuri, Îngrijiri paliative, Audiologie și foniatrie, Endoscopie digestivă.

Cabinete medicale:

Cabinet diabet zaharat, nutriție și boli metabolice, Oncologie medicală, Planificare familială, Medicină internă, Gastroenterologie, Hematologie, Cardiologie, Chirurgie maxilo-facială, Chirurgie plastică și microchirurgie, Neurologie, Endocrinologie, ORL, Oftalmologie, Psihiatrie, Chirurgie generală, Urologie, Ortopedie și traumatologie, Boli infecțioase, Pneumologie, Reumatologie, Nefrologie, Medicina muncii, Obstetrică-ginecologie, Neonatologie, Dermatovenerologie, Recuperare, medicină fizică și balneologie, Medicină sportivă, Săli de tratament

Servicii: de anatomie patologică, histopatologie, citologie, prosectură, de medicină legală, de prevenire și combatere a infecțiilor nozocomiale, laborator clinic de analize medicale, laborator radiologie și imagistică medicală, laborator explorări funcționale, farmacie, bloc operator.

Centrul de Sănătate mintală (CSM).

Dispensar TBC.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Potrivit Caietului de sarcini elaborat se are în vedere achiziționarea de materiale și echipamente de protecție individuală utilizate în combaterea COVID 19, necesare cadrelor medicale, personalului auxiliar, administrativ, pacienților, conform instrucțiunilor de echipare, din cadrul Spitalului Clinic Județean de Urgență Arad.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Furnizarea echipamentelor de protecție aferente celor 9 loturi se va face în conformitate cu prevederile acordului cadre și al contractului subsecvent semnat puse la dispoziție în cadrul prezentei procedurii.

2.4 Alte inițiative/proiecte/programe asociate cu această achiziție de produse, dacă este cazul *Nu este cazul*

2.5 Cadrul general al sectorului în care Autoritatea/entitatea contractantă își desfășoară activitatea

Domeniul/sectorul de activitate al autorității contractante: Sănătate.

2.6 Factori interesați și rolul acestora, dacă este cazul

Prezenta achiziție publică are la bază referatul de necesitate întocmit în cadrul Spitalului Clinic Județean de Urgență Arad din care reiese faptul că echipamentele de protecție individuală, sunt necesare desfășurării în condiții optime a activității medicale curente din cadrul Spitalului Clinic Județean de Urgență Arad, pe o perioadă de 3 (trei) luni.

3 Descrierea produselor solicitate

Obiectul prezentului Caiet de sarcini îl constituie **echipamente individuale de protecție utilizate în Combaterea COVID 19**.

3.1. ACHIZITOR

Cod document:

Denumire document: Caiet de sarcini

Pagina 3 din 15

Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad, pentru secțiile și compartimentele din cadrul acestuia.

3.2. Specificatii tehnice ale produse Solicitate.

Cantitatile solicitate se regăsesc în anexa 1 la prezentul caietul de sarcini.

Caracteristici tehnice și documentația necesară a fi cuprinsă în propunerea tehnică aferentă fiecărui lot sunt prezentate în tabelul de mai jos:

Specificatie tehnica		DA	NU	Trimitere la documentatia tehnica (nr.pag. catalog/ brosura/ manual)
1	<ul style="list-style-type: none">- Botoșî înalți clasa III, TIP 5 ȘI 6, standard minim EN 14126:2003. Acoperitori finali pentru încălțăminte din material Tyvek sau echivalent, cu legături sau elastic deasupra gleznelor și sub genunchi. Talpă tratată anti-alunecare. Mărime unică, universală.- Respectă cerințele standardelor: EN 14126:2003 - pentru protecția biologică împotriva agenților infecțioși, EN 13982-1:2004 - protecție împotriva substanțelor chimice, care asigură protecție întregului corp împotriva particulelor solide transportate de aer (îmbrăcăminte tip 5), EN 14605+A1:2010 - sunt etanșe la lichide (Tip 3) sau la pulverizări (Tip 4), EN 13034+A1:2010 - protecție limitată împotriva produselor chimice lichide (echipamente de tip 6), EN 1149-5:2008 – proprietăți electrostatice sau similare/echivalente.- Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate.- Fișă tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să conțină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat.- Declarație de conformitate CE de la producător.- Certificat/e emis/e de un organism notificat din care rezultă conformitatea cu standardele: EN 14126:2003, EN 13982-1:2004, EN 14605+A1:2010, EN 13034+A1:2010, EN 1149-5:2008 sau echivalente.			

	<ul style="list-style-type: none"> - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor ofertate/livrare și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
2	<ul style="list-style-type: none"> - Capeline / Bonete de unică folosință. Bonete / Capeline de unică folosință, medicale, bufante sau tip acordeon, fabricate din material nețesut (PPSB), cu elastic ajustabil și clip, diametru 46 cm. Culoare: alb, verde, albastru. Produsul va fi însoțit la livrare de declarație de conformitate CE. Ambalare și etichetare conform standardelor UE impuse de Ministerul Sănătății prin ANMDM. - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor ofertate, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișă tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor ofertate/livrare și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
3	<ul style="list-style-type: none"> - Combinezoane Tyvek categoria III, tip 4, 5 și 6, standard minim EN 14126:2003. Combinezon de protecție înaltă, fabricat dintr-un material textil laminat microporos, polipropilenă de înaltă calitate, din Tyvek sau echivalent, cusături dublate, exterioare, sigilate - cu banda de etanșare, pentru a crește protecția împotriva particulelor fine, a aerosolilor chimici și a stropirii cu lichide. Îndeplinește cerințele standardelor: EN 14126:2003 - pentru protecția biologică împotriva agenților infecțioși, EN 13982-1:2004 - protecție împotriva substanțelor chimice, care 		

	<p>asigură protecție întregului corp împotriva particulelor solide transportate de aer (îmbrăcăminte tip 5), EN 14605+A1:2010 - sunt etanșe la lichide (Tip 3) sau la pulverizări (Tip 4), EN 13034+A1:2010 - protecție limitată împotriva produselor chimice lichide (echipamente de tip 6), EN 1149-5:2008 – proprietăți electrostatice sau similar/equivalente.</p> <p>Mărimi L, XL, XXL.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișă tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să conțină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător. - Certificat/e emis/e de un organism notificat din care rezultă conformitatea cu standardele: EN 14126:2003, EN 13982-1:2004, EN 14605+A1:2010, EN 13034+A1:2010, EN 1149-5:2008 sau echivalente. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
4	<ul style="list-style-type: none"> - Mănuși chirurgicale sterile. Mănuși sterile din latex natural, suprafață microrugoasă, forma anatomică, interior nepudrat, grosime la nivelul degetului: 0.22 mm, la nivelul palmei: 0.20 mm, manșetei: min. 0.17 mm. Lungimea conform mărimii mănușii: min.270 mm. Forță la rupere: 20 N înainte de îmbătrânire, 15 N după îmbătrânire. Alungirea: 872% înainte de îmbătrânire, 851% după îmbătrânire. Nivelul de proteina: < 30 µg/g. AQL:0.65. De unică folosință în toate domeniile de chirurgie. Asigură o bună sensibilitate tactilă. Respectă standardele Directivei 93/42/EEC: din EN 455-(1-3) (AQL = 0,65), EN 420, EN 388, EN 374- (1-3);, ASTM F1671 		

	<p>Ambalajul obligatoriu va conține următoarele informații: producătorul, sterilizarea, marca CE, data expirării și mărimea.</p> <p>Valabilitate minim: 3 ani</p> <p>Mărimi: 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează a fi livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător - Certificat/e / rapoarte de testare emis/e de un organism notificat din care rezultă conformitatea cu: Directivei 93/42/EEC; EN 455-(1-3) (AQL = 0,65), EN 420, EN 388, EN 374- (1-3);, ASTM F1671 - Aviz de funcționare emis de ANMDM din care rezultă trasabilitatea produsului. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
5	<ul style="list-style-type: none"> - Botoșei de unică folosință. Botoșei simpli (Acoperitori pantofi / Botoșei / Protectori încălțăminte) cu elastic circular, de unică folosință, confectionați din polietilenă, rezistenți la trafic, grosime minimă 30 microni. Marcaj CE. Produsul va fi însoțit la livrare de declarație de conformitate CE. Ambalare și etichetare conform standardelor UE impuse de Ministerului Sănătății prin ANMDM. - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează a 		

	<p>fi livrat.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE de la producător. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
6	<ul style="list-style-type: none"> - Halate chirurgicale ranforsate sterile. Halate chirurgicale ranforsate sterile, cu întăritură pentru rezistență sporită în zona abdominală și mâneci de la manșetă până la cot, marimi S, M, L, XL, XXL, material 40 gr/mp, ambalate individual, cu marginile cusute, 4 legături în talie, fără latex, din material nețesut, cu închidere la talie și la gât, cu marca CE, respectând cerințele Directivei 93/42/CCE. Produsul va fi însoțit la livrare de declarație de conformitate CE. Ambalare și etichetare conform standardelor UE impuse de Ministerului Sănătății prin ANMDM. - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează a fi livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător. - Certificat/e emis/e de un organism notificat din care rezultă: conformitatea produsului cu Directiva 93/42/CCE și ISO 13485 al producătorului. - Aviz de funcționare emis de ANMDM din care rezultă trasabilitatea produsului. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și 		

	protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social.		
7	<ul style="list-style-type: none"> - Mască facială protecție 3 pliuri, 3 straturi, unică folosință, EN 14683:2019. Mască protecție respiratorie nas și gură tip II, de unică folosință, de uz medical, cu bandă elastică de ajustare după urechi, din material nețesut, nesterilă. Respectă standard EN 14683:2019. Produsul va fi însoțit la livrare de declarație de conformitate CE. Ambalare și etichetare conform standardelor UE impuse de Ministerul Sănătății prin ANMDM. - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător. - Certificat/e emis/e de un organism notificat din care rezultă conformitatea cu standardul EN 14683:2019 - Aviz de funcționare emis de ANMDM din care rezultă trasabilitatea produsului. - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
8	<ul style="list-style-type: none"> - Mască protecție FFP2 cu supapă. Masca prezintă valvă de expirație, clip pentru nas, suspensie formată din două benzi, oferă o etanșare perfectă, nu conține latex. Produsul este necesar să fie certificat CE potrivit Regulamentului UE 2016/425 (Echipament de protecție personală). <p>Îndeplinește standardul EN 149:2001+A1:2009. Filtru FFP2 (oferă protecție crescută împotriva particulelor aeropurtate). Performanță filtru >95%. Produsul este de unică folosință. Produsul va fi însoțit la livrare de declarație de conformitate</p>		

	<p>CE. Ambalare și etichetare conform standardelor UE impuse de Ministerul Sănătății prin ANMDM.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător. - Certificat/e emis/e de un organism notificat din care rezultă conformitatea cu REGULAMENTUL (UE) 2016/425 și cu standardul EN 149:2001+A1:2009 - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă; - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
9	<ul style="list-style-type: none"> - Viziera medicala fata – Sa ofere o imagine clara la purtare, ecran transparent și durabil care să permită utilizarea în același timp și a ochelarilor de vedere și a dezinfecției cu alcool, inserție cu banda din spuma , bentita captusita pentru confort și reglare cu ajutorul picioruselor și orificiilor, 250 microni , forma evazată.Fiecare ecran să fie acoperit de o folie protectoare pe ambele fețe pentru a asigura un ecran impecabil în momentul utilizării. Diametrul ramei de prindere să fie reglabil. - Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate. - Fișa tehnică privind caracteristicile produsului care trebuie să contină și o poza a produsului ce urmează să fie livrat. - Declarație de conformitate CE de la producător - Declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la 		

	<p>producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrare și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social. 		
--	--	--	--

3.3. Garanție

Furnizorul are obligația de a livra produsele ce fac obiectul contractului cu termen de valabilitate de cel puțin 36 luni, de la data receptiei efectuate la destinația finală. Produsele cu termen mai scurt de valabilitate nu se vor livra decat cu acordul autoritatii contractante, in functie de urgența.

Beneficiarul are dreptul de a notifica, în scris, furnizorului, orice plangere sau reclamatie ce apare în conformitate cu termenul de valabilitate, în termen de maxim 5 zile de la data constatării lor. La primirea unei astfel de notificări furnizorul are obligația de a înlocui produsul necorespunzător în maxim 15 zile, fără costuri suplimentare pentru beneficiar. Dacă furnizorul, după ce a fost instiintat, nu reușește să remedieze problema în perioada convenită, atunci va întocmi factură storno pentru produsul respectiv.

3.3.1. Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Termenul de livrare este de **maxim 5 zile de la data transmiterii comenzii ferme de către achizitor către furnizor**. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul este acceptat de Autoritatea contractantă prin semnarea facturii și a nirului aferent.

Produsele vor fi livrate către Autoritatea contractantă la magazia spitalului, la adresa menționată în comanda ferma transmisa de către achizitor către furnizor. Recepția cantitativă, calitativă și valorică se va face în magazia spitalului, în zona de receptie, în prezența delegatului distribuitorului. Livrarea se va face în timpul programului de lucru, respectiv de luni până vineri între orele 8-15. Factura care insoteste produsele trebuie să corespunda cu comanda, cantitativ și valoric. Pretul produselor trebuie să fie cel din comanda/contract.

Produsele livrate sunt cele oferite în propunerea tehnică.

Furnizorul va livra produsele în ambalajele originale sau în recipiente, cutii închise ce se vor deschide la livrare 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, manipulațiilor accidentale, expunerii la temperaturi extreme, stării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise.

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

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

Livrarea produselor va fi insotita de :- Factura fiscală

- Aviz de expediti

- declaratie de conformitate emisa de producator sau comerciant sau

importator pentru lotul de produse livrat și/sau certificat de garantie din care să rezulte data de expirare a valabilității produsului / certificat de calitate

Nu vor fi admise produse care nu corespund calitativ și cantitativ potrivit prevederilor prezentului caiet de sarcini.

In cazul in care distribuitorul nu onoreaza doua comenzi consecutive se va cere rezilierea contractului respectiv.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreat 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 nici un motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

Frecvența contractelor subsecvente încheiate în baza acordului-cadru, precum și valoarea fiecărui dintre acestea nu constituie obligații ale promitentului-achizitor din perspectiva achiziționării celor cantități minime/maxime precizate în documentația de atribuire sau a încheierii numărului de contracte subsecvente precizat inițial. Obligațiile promitenților-achizitori asumate prin încheierea contactului decurg din termenii și condițiile precizate la art. 3, lit. c) și respectiv la art. 116, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 și art. 108, alin. (1), lit. b) din H.G. nr. 395/2016.

În condițiile arătate la 4.1. promitentul-achizitor are în vedere posibilitatea achiziționării unor cantități suplimentare în contextul unor contracte de furnizare în condițiile art. 221, alin. (1), lit. a) din Legea nr. 98/2016, cu respectarea tuturor prevederilor legale aplicabile.

Promitentul-achizitor va achiziționa cantitatea considerată necesară pe parcursul contractului, promitentul achizitor nefiind obligat la achiziționarea cantității maxime. Cantitatea ce se preconizează a fi achiziționată pe parcursul contractului este în funcție de necesitățile epidemiei în contextul COVID-19 și de existența fondurilor alocate cu această destinație.

4. Recepția produselor

Recepția produselor se va face la sediul autoritatii contractante în termen de 48 ore de la livrare, respectiv în magazia Spitalul Clinic Județean de Urgență Arad, la punctele de lucru situate în: Str Ardeny Karoly nr 2-4. Recepția produselor se va efectua în zona de recepție a magaziei, în prezența delegatului furnizorului, pe baza facturii și avizului de expedite de Autoritatea contractantă.

Produsul va fi insotit, la destinație, de urmatoarele documente: factura fiscală, aviz de expedite, certificate de calitate, declaratie de conformitate. Dacă produsul nu corespunde calitativ sau cantitativ, autoritatea contractante are dreptul să respingă produsul, iar ofertantul are obligația de a înlocui produsul refuzat.

In cazul in care se constata neconcordanta intre documente si produse, sau produsele sunt deteriorate, sau nu corespund specificatiilor tehnice din caietul de sarcini, care sunt anexa la caiet, produsele din lotul respectiv va fi respins intocmindu-se un proces verbal de neconformitate.

Procesul verbal de neconformitate se va intocmi în două exemplare, una pt fiecare parte și va contine specific și detaliat motivul neconformitatii și respingeri.

4.1. Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factură pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de emitere și de scadență ale facturii respective.

Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea Contractantă.

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea Contractanta a procesului verbal de recepție cantitativă și calitativă, după livrare. Procesul verbal de recepție calitativă va însoții factura și reprezintă elementul necesar realizării plății.

Plata contravalorii Produselor furnizate se face, prin virament bancar, în baza facturii emisă de către

Cod document:

Denumire document: Caiet de sarcini

Pagina 12 din 15

Contractant.

Termenul de plată este de 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul Autorității contractante și de la recepția fizică a produselor, în condițiile stabilite mai sus.

Facturile furnizate vor fi emise și completate în conformitate cu legislația română în vigoare și în conformitate cu acordul cadru/Contractul subsecvent semnat.

4.2. Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Furnizorul se obligă să furnizeze produsele în termenele prevazute la cap.3.3. din prezentul caiet de sarcini. Furnizorul se obligă să furnizeze produsele la standardele și/sau performanțele prezentate în propunerea tehnică și a caietului de sarcini și să mențină valabile toate documentele solicitate în specificațiile tehnice. Produsele ce urmează să fie livrate în cadrul prezentei proceduri vor fi obligatoriu fabricate de către producătorul menționat în declaratia de producător depusa în cadrul ofertei.

Furnizorul se obligă să despăgubească autoritatea contractanta impotriva oricărora:

- reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de produsele achiziționate,
- daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din solicitarea ofertei întocmite de către entitatea contractanta

Autoritatea contractanta se obligă să receptioneze produsele achiziționate.

Autoritatea contractanta poate notifica operatorul economic cu privire la necesitatea revizuirii/respingerii produselor. Solicitarea de respingere/revizuire va fi motivată cu comentarii și rezultatii scrise.

Autoritatea contractanta are dreptul să respingă produsele ale caror specificații tehnice nu corespund, iar furnizorul are obligația de a înlocui produsele refuzate, fără a modifica prețul stabilit prin contract. La primirea unei astfel de solicitări, furnizorul are obligația de a înlocui produsul în termen de 48 de ore.

Perioada convenită în care autoritatea contractanta se obligă să plătească prețul produselor către furnizor este de 60 de zile de la înregistrarea facturii, în original, la sediul autoritatii contractante.

În cazul în care contractantul nu își onorează obligațiile, atunci va datora entității contractante penalitati conform contractului însușit.

În cazul în care autoritatea contractanta nu își onorează obligațiile de plată, atunci va datora contractantului penalitati conform contractului însușit.

Nerespectarea obligațiilor asumate de către una dintre parti, în mod culpabil, da dreptul partii lezate de a considera contractul de drept reziliat și de a pretinde plată de daune-interese.

Autoritatea contractanta își rezerva dreptul de a renunța la contract, printr-o notificare scrisă adresată contractantului, fără nicio compensație, dacă acesta din urmă da faliment, cu condiția ca aceasta anulare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru contractant. În acest caz, contractantul are dreptul de a pretinde numai plată corespunzătoare pentru partea din contract indeplinită până la data denuntării unilaterale a contractului.

5. DURATA ACORDULUI CADRU

Acordul cadru încheiat va fi valabil 3 (trei) luni de la emitere sau până la finalizarea unei proceduri de licitație care au ca obiect aceleasi tipuri de produse.

Acordul cadru se va semna cu primii 3 operatori declarati castigatori.

6. PREZENTAREA PROPUNERII TEHNICE

Operatorii economici vor elabora și prezenta propunerea tehnică astfel încât să permită comisiei de evaluare stabilirea conformității produselor oferite cu specificațiile din Caietul de sarcini. Toate documentele depuse vor fi redactate în limba română sau în traducere legalizată în limba română dacă documentele depuse în original sau în copie, sunt redactate în altă limbă.

Documentele depuse în copie se vor certifica "Conform cu originalul" de către ofertant, prin semnătura și stampila ofertantului.

În acest sens ofertanții vor prezenta alături de oferta financiară pentru materiale următoarele documente:

- certificate și avize permanente, valide și valabile ale ofertantului/furnizorului, pentru activitate comercială și/sau de producție în domeniul în care este legal încadrat produsul/serviciul sau activitatea de producție (dacă este producător);
- declarație pe propria răspundere care confirmă că documentele depuse sunt obținute legal de la producător (dacă este cazul), sunt aferente produselor oferite/livrate și că aceste produse sunt conforme cu standardele dovedite prin documentația depusă;
- Declarația ofertantului privind denumirea producătorului, termenul de livrare, de furnizare a mostrelor aferente produselor oferite, asumarea transportului și a costurilor asociate.

În vederea aplicării prevederilor cuprinse la art. 51, alin. 2 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă solicită operatorilor economici participanți să indice în cadrul ofertei faptul că la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă.

În acest sens se va prezenta Formularul nr. 1 privind condițiile de muncă și protecția muncii cât și din domeniul protecției mediului și social.

7 CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZA RELATIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTA SI CONTRACTANT (INCLUSIV IN DOMENIILE MEDIULUI, SOCIAL SI AL RELATIILOR DE MUNCA)

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 :

- Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;
- Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;
- Legea 98/2016 privind achizițiile publice , cu completările și modicările ulterioare;
- HG 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului /acordului cadru din Legea 98/2016 privind achizițiile publice cu completările și modicările ulterioare;
- Legea 101/2016 privind remediile și caile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Controapelilor, cu completările și modicările ulterioare;

8 MANAGEMENTUL /GESTIONAREA CONTRACTULUI SI ACTIVITATII DE RAPORTARE IN CADRUL CONTRACTULUI

În acest capitol sunt introduse informații despre modalitatea în care se asigură managementul contractului de furnizare. Managementul include o componentă de management și o componentă administrativă, având ca date de intrare:

- a) contractul de furnizare încheiat;
- b) comenziile aferente contractului;
- c) comunicările între Contractant și Autoritatea contractantă;
- d) comunicările între Contractant și terții susținători (dacă este cazul).

Responsabilitățile cu caracter administrativ ce revin autorității contractante pe perioada derulării contractului sunt următoarele:

- Numirea unui responsabil de contract, care să asigure atât relația cu contractantul cât și supervizarea modului de administrare a contractului,
- Obținerea tuturor documentelor suport pentru efectuarea plășilor, așa cum sunt aceste documente prezentate în contract și reglementate în legislație,
- Monitorizarea modului de derulare a contractului (planificat – realizat) și urmărirea modului de îndeplinire a clauzelor contractuale,
- Obținerea vizelor de control financiar preventiv intern și control financiar preventiv delegat pe „ordonanțările de plată”, inclusiv evidențierea stadiului angajamentului legal,
- Organizarea recepției la livrare,
- Obținerea documentelor necesare finalizării contractului, așa cum sunt acestea stabilite prin contract,

**Avizat ,
As. sef Gabrian Mihai**



**Întocmit,
Director îngrijiri
As. Otilia Popa**



Nr. LOT	Denumire / Descriere	U.M.	Acord cadru - estimat pe 3 luni				Contract subsecvent cu livrare imediată	P.U. Estimat fara TVA
			Cantități estimate AC		Val.estimată Lei fără TVA			
			Min.	Max.	Min.	Max.	Cantitate	Valoare lei fără TVA
1	Botosi inalti Clasa III, TIP 5 și 6, standard minim EN 14126:2003	buc	30.000	90.000	120.000	360.000	30.000	120.000
2	Capeline / Bonete de unică folosință	buc	10.000	40.000	1.500	6.000	10.000	4.000
3	Combinezoane Tyrek Clasa III, grupele 4, 5 și 6, standard minim EN 14126:2003	buc	15.000	45.000	660.000	1.980.000	15.000	660.000
4	Mănuși chirurgicale sterile	pereche	10.000	30.000	20.000	60.000	10.000	20.000
5	Rotoșei de unică folosință	buc	50.000	150.000	7.500	22.500	50.000	7.500
6	Halate chirurgicale ranforstate	buc	5.000	25.000	74.500	372.500	5.000	74.500
7	Mască facială protecție 3 PLIURI, 3 straturi unică folosință EN 14683:2019	buc	150.000	500.000	37.500	125.000	100.000	25.000
8	Mască protectie FFP2 cu supapă	buc	10.000	30.000	34.900	104.700	10.000	34.900
9	Viziera reutilizabila	buc	1.000	3.000	4.500	13.500	1.000	4.500
					960.400	3.044.200		947.900
							Val leitVVA INCLUSĂ	1.128.001

Director Ingririi
Popa Otilia

Baranțu Mihai