



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ SUCEAVA
Str. Scurta nr. 3, Suceava
Tel: 0330/804.808
Fax: 0230/804.808
e-mail: ambulantasv@gmail.com



Nr. 6052 din 09.07.2020



CAIET DE SARCINI

INTRODUCERE

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire a acordului cadru de prestare de servicii și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant, propunerea tehnică și propunerea financiară. Conține în mod obligatoriu, specificații tehnice, informații privind regulile de bază care trebuie respectate de ofertanți pentru elaborarea propunerii tehnice în concordanță cu necesitățile autorității contractante, precum și a propunerii economice. Acestea definesc, după caz, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității.

Cerințele cuprinse în caietul de sarcini sunt minimale și obligatorii.

INFORMAȚII DESPRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ

Serviciul de Ambulanță Județean Suceava este o instituție publică medicală cu caracter unic la nivelul Județului Suceava, unitate medicală strategică cu personalitate juridică având ca specific lucrul în program non-stop 24 de ore din 24, 356 zile pe an. De asemenea este o instituție bugetară, finanțată integral de la bugetul statului și aflată în subordinea și coordonarea Ministerului Sănătății.

Serviciul de Ambulanță Județean Suceava asigură:

- asistență medicală de urgență prespitalicească la locul solicitării și pe durata transportului pacienților către spital, transporturi nemedicalizate și transportul produselor biologice (sânge și organe);
- asistență medicală preventivă la marile aglomerări umane cum ar fi activitățile sportive, culturale, social-politice, greva foamei;
- asistență medicală de urgență în caz de dezastre;

Serviciul Județean Suceava funcționează în colaborare cu Inspectoratul pentru Situații de Urgență, Poliția și unități ale MApN pe baza unor protocoale de colaborare.

OBIECTUL CONTRACTULUI

Autoritatea contractantă organizează o **procedură de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare** pentru a Achiziționa Dezinfectanți, procedură grupată pe loturi astfel:

Nr lot	Denumire lot	UM	Forma de prezentare
1	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 500 ml compatibil cu dispenser-ul instalat în Ambulanta B2	flacon 500 ml	gel
2	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 1L compatibil cu dispenser-ul instalat în Ambulanta C2 Renault	flacon 1 litru	gel
3	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în pungă de 1,1 L compatibilă cu dispenserul instalat în ambulanța B2 Renault	pungă 1,1 litri	gel
4	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 300 ml cu pompiță	flacon cu pompiță de 300 ml	gel
5	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 1000 ml cu pompiță	flacon cu pompiță de 1 litru	gel
6	Dezinfectant pentru spalarea igienica a mainilor si tegumentelor, gata de utilizare	flacon cu pompiță 1 litru	soluție lichidă

7	Dezinfectant de nivel înalt pentru dezinfectia prin nebulizare a suprafețelor și microaeroflorei, gata de utilizare	Litri (flacon de 1L sau bidon de 5L, 10L)	soluție lichidă
8	Șervețele pe bază de alcool pentru dezinfectia rapidă a dispozitivelor medicale și a suprafețelor	dispenser cu 200 buc	șervețele
9	Dezinfectant pentru suprafețe ultra rapid, gata de utilizare	flacon spray cu pompă 500 ml	soluție lichidă
10	Dezinfectant pentru suprafețe pe bază de dicloroizocianurat de sodiu – sub formă de tablete	Cutie cu 50 tablete	tablete
11	Dezinfectant pentru instrumentar de nivel înalt	flacon cu 800 grame pulbere	pulbere
12	Dezinfectant pentru instrumentar, pe bază de săruri cuaternare de amoniu	Flacon de 1 litru	soluție lichidă concentrată
13	Dezinfectant detergent pentru instrumentar	flacon de 1 litru	soluție lichidă concentrată

Codul CPV ales conform art. 16 din HG nr.395/2016, pentru derularea achiziției este:

24455000-8 – Dezinfectanți

Tip contract: furnizare

Durata contractului: de la data semnării și până la 31.12.2020

Termen de livrare: maxim 7 zile

Cantitate:

Nr lot	Denumire lot	UM	Forma de prezentare	Cantitate
1	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 500 ml compatibil cu dispenser-ul instalat în Ambulanta B2	flacon 500 ml	gel	300
2	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 1L compatibil cu dispenser-ul instalat în Ambulanta C2 Renault	flacon 1 litru	gel	100
3	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în pungă de 1,1 L compatibilă cu dispenserul instalat în ambulanța B2 Renault	pungă 1,1 litri	gel	50
4	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 300 ml cu pompiță	flacon cu pompiță de 300 ml	gel	300
5	Dezinfectant gel pe baza de alcooli pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor, gata preparat, produsul să fie ambalat în flacon de 1000 ml cu pompiță	flacon cu pompiță de 1 litru	gel	25
6	Dezinfectant pentru spalarea igienica a mainilor si tegumentelor, gata de utilizare	flacon cu pompiță 1 litru	soluție lichidă	100
7	Dezinfectant de nivel inalt pentru dezinfectia prin nebulizare a suprafetelor si microaeroflorei, gata de utilizare	Litri (flacon de 1L sau bidon de 5L, 10L)	soluție lichidă	200
8	Șervețele pe bază de alcool pentru dezinfectia rapidă a dispozitivelor medicale și a suprafetelor	Dispenser cu minim 200 buc	șervețele	500
9	Dezinfectant pentru suprafete ultra rapid, gata de utilizare	flacon spray cu pompă 500 ml	soluție lichidă	500
10	Dezinfectant pentru suprafete pe bază de dicloroizocianurat de sodiu – sub formă de tablete	flacon cu min 50 tablete	tablete	100
11	Dezinfectant pentru instrumentar de nivel înalt	Recipient cu 800 grame pulbere	pulbere	15
12	Dezinfectant pentru instrumentar, pe bază de săruri cuaternare de amoniu	flacon de 1 litru	soluție lichidă concentrată	100
13	Dezinfectant detergent pentru instrumentar	flacon de 1L	soluție lichidă concentrată	100

SPECIFICATIILE TEHNICE MINIME OBLIGATORII

Produsele trebuie să corespundă ordinului MS nr. 961/2016 și vor îndeplini următoarele condiții:

a) Să prezinte **AVIZ SANITAR** emis de Ministerul Sănătății, al Mediului și Pădurilor și al Autorității Naționale Sanitar-Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11 din 2010 cu modificări și completări ulterioare în termen de valabilitate sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului UE Nr. 528 din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide emise de Comisia Națională pentru produse biocide. **Produsul să se regăsească în Registrul Național de Produse Biocide**, varianta actualizată, precum și în Listele TP1, TP2, TP4 (unde este cazul) furnizate de către Institutul de Sănătate Publică București, acte prezentate în copii legalizate sau conform cu originalul.

b) SAU **Declarația de conformitate CE** pentru dispozitive medicale eliberate de producător în baza directivei 93/42 CEE și documentul care atestă înregistrarea dispozitivelor medicale în conformitate cu prevederile O.M.S. nr. 253/2010 privind înregistrarea dispozitivelor medicale și ale art. 31 alin. (2) din H.G. nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale

c) SAU **Certificat de înregistrare europeană CE** cu încadrarea în categoria de dispozitiv conform Directivei 94/42/CEE pentru dispozitive medicale transpusă prin HG 54/2009 cu completările ulterioare referitoare la introducerea pe piață a dispozitivelor medicale în cazul produselor încadrate ca și dispozitive medicale. Să facă dovada înregistrării în baza de date a ANMDM conform Ord. MS nr 1009/2016 .

d) Să prezinte **FIȘA TEHNICĂ DE PREZENTARE** a produsului originală și/sau tradusă autorizat în limba română cu următoarele informații:

- Denumire comercială
- Tip de produs biocid
- Domeniul de utilizare
- Formă de condiționare (lichid, gel, granule, aerosoli, pulbere)
- Compoziție chimică

e) Să prezinte **ETICHETĂ CU TEXT ÎN LIMBA ROMÂNĂ** care să cuprindă următoarele informații :

- Identitatea fiecărei substanțe active și concentrația
- Forma de condiționare
- Utilizările pentru care produsul biocid este avizat
- Indicațiile de folosire/utilizare și dozaj
- Detalii privind efectele adverse directe sau indirecte
- Instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului
- Numărul sau denumirea lotului de fabricație
- Data expirării
- Perioada de timp necesară pentru efectul biocid
- Informații asupra oricărui risc specific pentru mediu

f) Să prezinte **FIȘĂ TEHNICĂ DE SECURITATE**, în limba română, elaborată în conformitate cu Regulamentul CE nr.1907/2006 și cu prevederile Regulamentului UE nr.830/2015 al Comisiei Europene

g) Să prezinte **buletine de analiză/ rapoarte de testare** pentru demonstrarea eficacității biocide, în limba română sau traduceri autorizate, conform specificațiilor ordinului MS nr. 1082/2016 cu completările și modificările ulterioare (ord. MS nr. 1071/2017)

h) **Substanța activă** a produsului va fi în conformitate cu Ordinul comun cu nr. 1082/731 al Ministrului Sănătății și al Președintelui ANAP pentru aprobarea modelului de documentație de atribuire standard privind achiziția de produse biocide

SPECIFICAȚII TEHNICE AFERENTE FIECĂRUI LOT

LOT 1

DEZINFECTANT GEL PE BAZĂ DE ALCOOLI PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ ȘI CHIRURGICALĂ A MÂNILOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare
2.	Formă de prezentare: soluție alcoolică sub formă de gel, gata de utilizare.
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mânilor.
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina o combinatie din 2 alcooli, sub forma de gel - Sa nu contina iod, clor, clorhexidina - Sa prezinte timp de contact redus : maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicala - Sa se foloseasca in absenta apei - Să nu producă iritații la utilizări repetate - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa contina substante cu rol dermaprotector - Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice - Sa prezinte marcaj european de conformitate CE - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului .
6.	Spectru de activitate: bactericid, fungicid, tuberculocid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, Și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, Și anume pentru acțiune : <ul style="list-style-type: none"> - bactericida : EN 13727 (2,1) ,EN 1500 (2,2) , EN 12791 (2,2) - micobacterică : EN 14348 (2,1) - virucidă : EN 14476 - fungicida: EN 13624
7.	Timp de acțiune: maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicală.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacon de de 500 ml compatibil cu dispenserul din ambulanță B2.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 2

DEZINFECTANT GEL PE BAZĂ DE ALCOOLI PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ ȘI CHIRURGICALĂ A MÂNILOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare
2.	Formă de prezentare: soluție alcoolică sub formă de gel, gata de utilizare.
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mânilor.
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina o combinatie din 2 alcooli, sub forma de gel - Sa nu contina iod, clor, clorhexidina - Sa prezinte timp de contact redus : maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicala - Sa se foloseasca in absenta apei - Să nu producă iritații la utilizări repetate - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa contina substante cu rol dermaprotector - Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice - Sa prezinte marcaj european de conformitate CE - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului .
6.	Spectru de activitate: bactericid, fungicid, tuberculocid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, Și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, Și anume pentru acțiune : <ul style="list-style-type: none"> - bactericida : EN 13727 (2,1) ,EN 1500 (2,2) , EN 12791 (2,2) - micobacterică : EN 14348 (2,1) - virucidă : EN 14476 -fungicida: EN 13624
7.	Timp de acțiune: maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicală.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacon de 1L compatibil cu dispenserul instalat în Ambulanta C2 Renault.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 3

DEZINFECTANT GEL PE BAZĂ DE ALCOOLI PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ ȘI CHIRURGICALĂ A MÂNILOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare
2.	Formă de prezentare: soluție alcoolică sub formă de gel, gata de utilizare.
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mânilor.
5.	<p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina o combinatie din 2 alcooli, sub forma de gel - Sa nu contina iod, clor, clorhexidina - Sa prezinte timp de contact redus : maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicala - Sa se foloseasca in absenta apei - Să nu producă iritații la utilizări repetate - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa contina substante cu rol dermaprotector - Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice - Sa prezinte marcaj european de conformitate CE - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului .
6.	<p>Spectru de activitate: bactericid, fungicid, tuberculocid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, Și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, Și anume pentru acțiune :</p> <ul style="list-style-type: none"> - bactericida : EN 13727 (2,1) ,EN 1500 (2,2) , EN 12791 (2,2) - micobacterică : EN 14348 (2,1) - virucidă : EN 14476 - fungicida: EN 13624
7.	Timp de acțiune: maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicală.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în pungă de 1,1 L compatibilă cu dispenserul instalat în ambulanța B2 Renault.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 4

DEZINFECTANT GEL PE BAZĂ DE ALCOOLI PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ ȘI CHIRURGICALĂ A MÂNILOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare
2.	Formă de prezentare: soluție alcoolică sub formă de gel, gata de utilizare.
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mânilor.
5.	<p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina o combinatie din 2 alcooli, sub forma de gel - Sa nu contina iod, clor, clorhexidina - Sa prezinte timp de contact redus : maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicala - Sa se foloseasca in absenta apei - Să nu producă iritații la utilizări repetate - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa contina substante cu rol dermaprotector - Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice - Sa prezinte marcaj european de conformitate CE - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului .
6.	<p>Spectru de activitate: bactericid, fungicid, tuberculocid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, Și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, Și anume pentru acțiune :</p> <ul style="list-style-type: none"> - bactericida : EN 13727 (2,1) ,EN 1500 (2,2) , EN 12791 (2,2) - micobacterică : EN 14348 (2,1) - virucidă : EN 14476 - fungicida: EN 13624
7.	Timp de acțiune: maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicală.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacon de 300 ml cu pompă și de 1L cu pompă.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 5

DEZINFECTANT GEL PE BAZĂ DE ALCOOLI PENTRU DEZINFECȚIA IGIENICĂ ȘI CHIRURGICALĂ A MÂNILOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare
2.	Formă de prezentare: soluție alcoolică sub formă de gel, gata de utilizare.
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mânilor.
5.	<p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina o combinatie din 2 alcooli, sub forma de gel - Sa nu contina iod, clor, clorhexidina - Sa prezinte timp de contact redus : maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicala - Sa se foloseasca in absenta apei - Să nu producă iritații la utilizări repetate - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa contina substante cu rol dermaprotector - Sa nu prezinte efecte adverse locale si sistemice - Sa prezinte marcaj european de conformitate CE - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului .
6.	<p>Spectru de activitate: bactericid, fungicid, tuberculocid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, Și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, Și anume pentru acțiune :</p> <ul style="list-style-type: none"> - bactericida : EN 13727 (2,1) ,EN 1500 (2,2) , EN 12791 (2,2) - micobacterică : EN 14348 (2,1) - virucidă : EN 14476 - fungicida: EN 13624
7.	Timp de acțiune: maximum 90 secunde pentru dezinfectia chirurgicală.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacon de de 1L cu pompiță.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 6

DEZINFECTANT PENTRU SPĂLAREA IGIENICĂ A MĂINILOR ȘI TEGUMENTELOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 1 conform Ord. MS nr. 961/2016 cu referire la prevederile HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide.
2.	Formă de prezentare: soluție lichidă gata de utilizare
3.	Substanțe active : să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, cu modificările ulterioare, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat (să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012)
4.	Utilizat pentru dezinfectia mâinilor.
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Sa contina clorhexidina minim 3% - Sa nu contina halogeni, săruri cuaternare de amoniu sau triclosan - Sa necesite umectarea prealabilă a mainilor - Să nu producă iritații la utilizări repetate - sa prezinte teste care dovedesc efectul dermaprotector al produsului - Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru - Sa nu prezinte efecte adverse locale și sistemice - Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016).
6.	Spectru de activitate: bactericid, fungicid/levuricid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și nr. 1082/2016, și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, și anume pentru acțiune : -bactericida : EN 13727 (2,1), EN 1499 (2,2), -virucida : prin metode echivalente cu EN 14476 (2,1) -fungicida : EN 13624 (Candida albicans; Aspergillus brasiliensis) (2,1)
7.	Timp de acțiune: maximum 1 minut pentru dezinfectia igienica.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacoane de 1 litru prevăzut cu pompa dozatoare.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 7

DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PENTRU DEZINFECȚIA PRIN NEBULIZARE A SUPRAFETELOR ȘI A MICROAEROFLOREI

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2
2.	Formă de prezentare: soluție lichidă gata de utilizare.
3.	Compoziție chimică: Sa fie pe baza de peroxid de hidrogen, minim 6%.
4.	Utilizat pentru dezinfecția de nivel înalt pentru dezinfecția pe cale aeriana a suprafețelor și a aeromicroflorei depuse pe suprafețe. Sa poata fi utilizat în ambulanțe.
5.	<p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Produsul sa nu decoloreze suprafețele, să nu albească, sa nu păteze, să nu necesite clătire -Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc) și să prezinte teste de compatibilitate în acest sens -Să nu conțină substanțe inflamabile, metale grele, substanțe cancerigene și mutagene sau care pot provoca leziuni ale organelor în caz de expunere prelungită sau repetată. -Să fie gata de utilizare -Să poata fi aplicat prin nebulizare uscată -Să nu necesite clătire și aerisire, ulterior procedurii de dezinfecție prin nebulizare -Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale. Să nu prezinte risc pentru sănătatea personalului utilizator și să nu fie toxic pentru mediul înconjurător. -Să fie special destinat dezinfecției aerului în spații închise. -Să poată fi folosit pentru dezinfecția curentă și/sau terminală în ambulanțe, precum și pentru dezinfecția terminală a aerului în spații destinate îngrijirii unor pacienți infectați sau colonizați.
6.	Spectru de activitate: bactericid conform, SR EN 13727; SR EN 13697; fungicid SR EN 13624; SR EN 13697; micobactericid SR EN 14348; virucid SR EN 14476; sporicid SR EN 13704.
7.	Timp de acțiune: maxim 60 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacon de 1L sau bidon de 5L, 10L.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 8

ȘERVEȚELE PE BAZĂ DE ALCOOL PENTRU DEZINFECȚIA RAPIDĂ A DISPOZITIVELOR MEDICALE ȘI A SUPRAFETELOR

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2 și/sau dispozitiv medical
2.	Formă de prezentare: șervețele gata de utilizare pentru dezinfecția dispozitivelor medicale și a suprafețelor
3.	Compoziție chimică: lavete impregnate cu soluție pe baza de saruri cuaternare de amoniu și biguanide
4.	Utilizat pentru dezinfecția rapidă a dispozitivelor medicale și a suprafețelor generale din domeniul medical
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none">- Să nu necesite pre- curățarea suprafețelor / instrumentelor, dispozitivelor etc înainte de utilizare- Să curețe și dezinfecțeze simultan rapid și sigur, materiale, echipamente, și suprafețe contaminate cu agenți patogeni inclusiv bacterii, viruși, fungi, alge, fermenți, spori;- Eficiente atât în condiții de murdărie cât și de curățenie;- Să poată fi utilizate pe majoritatea suprafețelor lavabile: metal, oțel, cauciuc, plastic, acrilic, porțelan, podele etc;- Soluția să nu conțină aldehide, fenoli, peroxid clorhexidină sau clor.
6.	Spectru de activitate: Bactericida: EN 1276; EN 13727 (MRSA) ; EN 1656 – inclusiv Staphylococcus Aureus ; Sporicida: EN 13704 (Clostridium Difficile), etc. EN 1276 – Klebsiella pneumoniae .
7.	Timp de acțiune: maxim 5 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
8.	Mărimea șervețelului să fie de minim 200x200mm
9.	Mod de prezentare: produsul să conțină 200 șervețele ambalate per dispenser din plastic resigilabil, cu sistem de închidere etanș care să nu permită evaporarea soluției în care sunt impregnate. Să se poată depozita cu ușurință
10.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 9

DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFEȚE ULTRA RAPID

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2 și/sau dispozitiv medical
2.	Formă de prezentare: flacoane tip spray . Gata de folosire
3.	Compoziție chimică: concentrația de alcool trebuie să fie $\geq 40\%$.
4.	Dezinfectant eficient bazat pe o concentrație medie de alcool pentru inventar medical non-invaziv, dispozitive medicale, de exemplu: târgi ambulanță, echipamente din ambulanță și toate celelalte tipuri de suprafețe din ambulanțe. Potrivit în special pentru suprafețe metalice și stralucitoare sau greu accesibile.
5.	<p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dezinfectant cu acțiune rapidă, gata de utilizare - Activitate de curățare de înaltă calitate - de asemenea și pe suprafețe metalice - Să prezinte toxicitate redusă în soluția gata de utilizare, să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale pentru personal și pacienți - Să nu prezinte miros dezagreabil în timpul aplicării - Să prezinte ușurință în aplicare și stocare - Să fie stabil în timp - Să fie biodegradabil în acord cu cerințele de mediu - Să prezinte marcaj european de conformitate CE .
6.	<p>Să prezinte un spectru de activitate : bactericid, tuberculocid, fungicid, virucid conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961/2016 și nr. 1082/2016 și dovedit prin standardele cuprinse în EN 14885:2015, și anume pentru acțiune :</p> <p>bacterică : EN 13727 (2,1), reducere lg. $\geq 5,0$ EN 13697 (2,2), reducere lg. $\geq 4,0$</p> <p>micobacterică : EN 14348 (2,1), reducere lg. $\geq 4,0$</p> <p>levurică : EN 13624 (Candida albicans) (2,1), reducere lg. $\geq 4,0$ EN 13697 (2,2), reducere lg. $\geq 4,0$</p> <p>virulică : EN 14476 (Adenovirus tip 5, Norovirus murine)(2,1), reducere lg. $\geq 4,0$; -Să prezinte rapoarte ale testărilor pentru tulpinile virale încapsulate HCV și Vaccinia ca și pentru virușii neîncapsulați Rotavirus, reducere lg ≥ 4</p>
7.	Timp de acțiune: maxim 5 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în flacoane de 500 ml cu pompa spray.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 10**DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFEȚE PE BAZĂ DE
DICLOROIZOCIANURAT DE SODIU**

SPECIFICAȚII TEHNICE	
10.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2
11.	Formă de prezentare: tablete efervescente
12.	Compoziție chimică: substanța activă dicloroizocianurat de sodiu, minim 70%
13.	Utilizat pentru dezinfectia suprafețelor mari inerte, veselei de bucătărie, suprafețelor care vin în contact cu alimentele, ouălor, dezinfectia grupurilor sanitare, etc.
14.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none">- să poată fi folosit atât prin ștergere cât și prin imersie- să prezinte solubilitate bună în apă- ph-ul soluției de lucru să fie între 6 și 7- să prezinte siguranță și ușurință în preparare- soluția rezultată să aibă o concentrație predeterminată,- să nu se sfărâme,- să prezinte toxicitate redusă- să prezinte compatibilitate cu suportul tratat- să fie eficient în prezența substanțelor interferente (materie organică)- să nu necesite utilizarea lui în încăperi cu ventilație specială
15.	Spectru de activitate: bactericid (EN 1040, EN 1276, EN 13727), fungicide (EN 1275, EN 1650), micobactericid, tuberculocid (EN 14348), virucid (eficacitate pe Poliovirus, Adenovirus, HIV, HVB, Roravirus), sporicid (EN 13704, EN 14347).
16.	Timp de acțiune: maxim 60 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
17.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în cutii, recipiente, cu sistem de închidere etanș, cantitate de 50 tablete/ambalaj, tablete de 2-5 g care eliberează minim 1.5g clor activ.
18.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 an de la data livrării.

LOT 11

DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR DE NIVEL ÎNALT

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2
2.	Formă de prezentare: pulbere
3.	Substanțe active : sa fie în conformitate cu REGULAMENTUL DELEGAT (UE) NR. 1062/2014 AL COMISIEI, din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului corespunzătoare tipului de produs avizat.
4.	Utilizat pentru dezinfectia instrumentarului medical
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Să fie ușor de condiționat. - Sa fie compatibili cu materialul suprafețelor și instrumentarului ce urmează a fi dezinfectat soluția de lucru să nu fie corozivă. - Soluția de lucru să nu prezinte ac.iune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație speciale
6.	Spectrul de activitate biocidă conform EN 14885:2015 -Bactericidă: EN 13727(2,1), timp de contact ≤ 60 min, reducere lg. ≥ 5,0 EN 14561 (2,2) -Levuricidă: EN 13624 (Candida albicans) (2,1) ,EN 14562 (Candida albicans) (2,2) , -Fungicidă: EN 13624 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis) (2,1), EN 14562 Candida albicans, Aspergillus brasiliensis) (2,2) , - Micobactericidă / Tuberculocidă: EN 14348 (2,1), EN 14563 (2,2), -Virucidă: EN 14476 -Sporicidă: EN 13704 (2,1).
7.	Timp de acțiune: maxim 60 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în recipient de maxim 800 grame.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 12**DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR PE BAZĂ DE SĂRURI
CUATERNARE DE AMONIU**

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2
2.	Formă de prezentare: soluție lichidă concentrată
3.	Compoziție chimică: pe bază de săruri cuaternare de amoniu
4.	Utilizat pentru dezinfectia și curățarea instrumentarului medical
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Să nu conțină aldehyde și fenoli - Să nu necesite pre- curățarea instrumentarului înainte de utilizare - Să fie biodegradabil în conformitate cu directiva UE privind detergenți - Eficient atât în condiții de murdărie cât și de curățenie;
6.	Spectru de activitate: <ul style="list-style-type: none"> -bactericid incl. MRSA, levurocid (C. albicans) conf. EN 13727, EN 14561 ,EN 13624, EN 14562 -micobactericid: conf. EN 14348, EN 14563 -virulicidă : conf. EN 14476
7.	Timp de acțiune: maxim 60 minute pentru tot spectrul de activitate menționat la pct. 6.
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în recipient de maxim 5 litri.
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

LOT 13**DEZINFECTANT DETERGENT PENTRU INSTRUMENTAR**

SPECIFICAȚII TEHNICE	
1.	Încadrare: Grupa principală I, Tip de Produs 2 și/sau dispozitiv medical
2.	Formă de prezentare: soluție lichidă concentrată
3.	Compoziție chimică: Propilen glicol 17.0 g; Butil 2 glicol 5.0 g
4.	Agent de curățare enzimatic pentru curățarea manuală a instrumentelor.
5.	Proprietăți: <ul style="list-style-type: none"> - Să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale pentru personal și pacienți - Compatibilitate bună cu orice material - Să poată dizolva reziduurile uscate de pe instrumentar - Să prezinte ușurință în aplicare și stocare
6.	Spectru de activitate: - <ul style="list-style-type: none"> -bactericid, levurocid: S.Aureus, E.Hirae, P.Aeruginosa, E.Coli - fungicid: C.Albicans -micobactericid: M.Terrae, M. Avium -virulicidă : conf. Std. EN 14476
7.	Timp de acțiune: 5 minute sol 1%
8.	Mod de prezentare: produsul să fie ambalat în recipient de maxim 1L
9.	Termenul de valabilitate al produsului în ambalajul original, minim 2 ani de la data livrării.

Valoarea estimată a contractului este de 166.000,00 lei fără TVA, defalcată pe loturi astfel:

lot 1: 6.000 lei

lot 2: 7.000 lei

lot 3: 6.750 lei

lot 4: 9.000 lei

lot 5: 1.250 lei

lot 6: 5.000 lei

lot 7: 44.000 lei

lot 8: 37.500 lei

lot 9: 30.000 lei

lot 10: 2.000 lei

lot 11: 1.500 lei

lot 12: 11.000 lei

lot 13: 5.000 lei

Criteriul aplicat pentru atribuirea contractului de achiziție publică:

Criteriul avut în vedere pentru evaluarea ofertelor este: cel mai bun preț.

Prețul nu se modifică pe toată perioada de derulare a contractului.

Garanția acordată produselor

Toate produsele trebuie să fie acoperite conform garanție/termen de valabilitate acordată/acordat de producător și va curge de la data semnării fără obiecțiuni a recepției cantitative și calitative a produselor la locul de livrare. Termenul minim de garanție solicitat este de 12 luni.

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

Termenul de livrare este maxim 7 zile de la comanda fermă. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul furnizat este acceptat de Autoritatea contractantă. Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la sediul Autorității contractante, din Suceava, Str. Scurtă, nr. 3.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinația stabilită.

Recepția produselor (cantitativă și calitativă) se va face la sediul Autorității Contractante, în prezența reprezentantului furnizorului și constă în confirmarea cantităților primite de către Autoritatea Contractantă și conformitatea produselor cu specificațiile tehnice din Caietul de sarcini și din ofertă. Toate produsele vor fi noi, nefolosite și vor fi livrate în ambalajul original, orice defectiune și/sau deteriorare a produselor în timpul transportului vor fi suportate de către operatorul economic declarat câștigător. În cazul în care după livrare se va constata că unele produse sunt neconforme, acestea vor fi returnate Furnizorului, urmând să fie înlocuite în cel mai scurt timp posibil.

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 Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului.

Produsele se vor livra împreună cu factura, aviz de însoțire a marfii și certificat de conformitate

Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Contractantul are obligația de a livra produsele în locația indicată de către Autoritatea contractantă în conformitate cu specificațiile caietului de sarcini și a contractului încheiat între părți. De asemenea, contractantul are obligația de a asigura îndeplinirea obligațiilor aferente perioadei de garanție a produselor furnizate

Autoritatea contractantă are obligația de a plăti prețul produselor recepționate în conformitate cu specificațiile caietului de sarcini și a contractului încheiat între părți.

Clauze de reziliere a contractului

Achizitorul își rezervă dreptul de a denunța unilateral contractul, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nici o compensație, indiferent de cantitatea achiziționată până la acel moment, ulterior finalizării unei proceduri de achiziție prin licitație deschisă pentru produsele ce fac obiectul achiziției contractului.

Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emiterie și de scadența ale facturii respective.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de maxim 60 zile de la data primirii facturilor la sediul beneficiarului. Nu se admite efectuarea de plăți în avans.

Modul de prezentare al propunerii tehnice

Ofertantul va elabora propunerea tehnică astfel încât aceasta să respecte cerințele tehnice, menționate în Caietul de Sarcini, conform formularului nr. 6, în caz contrar oferta va fi declarată neconformă și respinsă conform art.137 din Hotărârea 395/2016. Propunerea tehnică se va întocmi astfel încât, în procesul de evaluare, informațiile și datele prezentate să permită identificarea facilă a corespondenței dintre cerințele tehnice din caietul de sarcini și modul de îndeplinire a acestor cerințe de către ofertant. Pentru a fi declarată conformă, propunerea tehnică trebuie să prezinte detaliat confirmarea în mod explicit a îndeplinirii cerințelor din caietul de sarcini. În cazul în care, în propunerea tehnică nu se poate regăsi confirmarea îndeplinirii unor cerințe prevăzute în caietul de sarcini, oferta va fi respinsă ca neconformă.

Oferta tehnică va fi însoțită de:

d) **AVIZ SANITAR** emis de Ministerul Sănătății, al Mediului și Pădurilor și al Autorității Naționale Sanitar-Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11 din 2010 cu modificări și completări ulterioare în termen de valabilitate sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform HG nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului UE Nr. 528 din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide emise de Comisia Națională pentru produse biocide. **Produsul să se regăsească în Registrul Național de Produse Biocide**, varianta actualizată, precum și în Listele TP1, TP2, TP4 (unde este cazul) furnizate de către Institutul de Sănătate Publică București, acte prezentate în copii legalizate sau conform cu originalul.

e) SAU **Declarația de conformitate CE** pentru dispozitive medicale eliberate de producător în baza directivei 93/42 CEE și documentul care atestă înregistrarea dispozitivelor medicale în conformitate cu prevederile O.M.S. nr. 253/2010 privind înregistrarea dispozitivelor medicale și ale art. 31 alin. (2) din H.G. nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale

f) c) SAU **Certificat de înregistrare europeană CE** cu încadrarea în categoria de dispozitiv conform Directivei 94/42/CEE pentru dispozitive medicale transpusă prin HG 54/2009 cu completările ulterioare referitoare la introducerea pe piață a dispozitivelor medicale în cazul produselor încadrate ca și dispozitive medicale. Să facă dovada înregistrării în baza de date a ANMDM conform Ord. MS nr 1009/2016 .

i) **FIȘA TEHNICĂ DE PREZENTARE** a produsului originală și/sau tradusă autorizat în limba română cu următoarele informații:

- Denumire comercială
- Tip de produs biocid
- Domeniul de utilizare
- Formă de condiționare (lichid, gel, granule, aerosoli, pulbere)
- Compoziție chimică

j) Să prezinte **FIȘĂ TEHNICĂ DE SECURITATE**, în limba română, elaborată în conformitate cu Regulamentul CE nr.1907/2006 și cu prevederile Regulamentului UE nr.830/2015 al Comisiei Europene

k) Să prezinte **buletine de analiză/ rapoarte de testare** pentru demonstrarea eficacității biocidice, în limba română sau traduceri autorizate, conform specificațiilor ordinului MS nr. 1082/2016 cu completările și modificările ulterioare (ord. MS nr. 1071/2017)

Riscuri și măsuri de gestionare

Riscurile identificate de autoritatea contractantă pentru această procedură sunt:

- a) întârzieri în derularea procedurii prin depunerea de Contestații vizând prevederile Documentației de atribuire.

Măsuri:

- În Anunțul de participare, la capitolul Criterii de calificare au fost solicitate numai cerințele obligatorii specificate în legislație.
 - Specificațiile tehnice solicitate sunt nerestrictive. În situația în care se vor solicita clarificări care vor face referire la o anumită specificație, aceasta va fi analizată cu obiectivitate, iar în cazul în care aceasta se impune, se va recurge la remediere.
- b) Nerespectarea termenelor legate de publicitate.

Măsuri:

- Autoritatea contractanta este responsabila cu urmărirea respectării termenelor prevăzute de legislația în domeniu.
- c) Nivelul profesional scăzut al membrilor Comisiei de evaluare, necesar evaluării ofertelor.

Măsuri:

- Vor fi propuși în Comisia de evaluare specialiști din cadrul autorității contractante, astfel încât produsele evaluate și declarate admise să fie în conformitate cu prevederile specificațiilor tehnice din Caietul de sarcini.
- d) Plata cu întârziere a facturilor fiscale.

Măsuri:

- Autoritatea contractantă va efectua demersuri să achite în termen toate facturile fiscale acceptate la plată.

Riscurile identificate privind derularea Contractului

- a) întârzieri în aprovizionarea cu produse, datorate refuzului de livrare sau livrarea cu nerespectarea termenelor indicate în ofertă;

Măsuri:

- În Proiectul de Contract, sunt stipulate măsurile pe care autoritatea contractantă le va lua în aceste cazuri, respectiv neonorarea comenzilor în termen de 15 zile (sau în termenul ofertat dacă acesta este mai mic de 15 zile) de la transmiterea acestora pe email se va considera automat NEGAȚIE.
- Autoritatea contractanta va avea posibilitatea rezilierii contractului la 3 negații, precum și eliberarea unui document constatator în care vor fi notificate motivele rezilierii și calculul prejudiciului;
- b) Livrarea produselor cu perioade scurte de valabilitate

Măsuri:

- În Proiectul de contract, este stipulată măsura ca produsele să fie livrate cu perioada de valabilitate de 12 luni de la livrare.
- De asemenea, comisia de recepție va verifica pentru fiecare produs în parte termenul de valabilitate.

CONSIDERAȚII GENERALE ȘI SPECIFICE ALE ACHIZIȚIEI

1. Furnizorul are obligația de a garanta că produsele livrate corespund tuturor normelor legale în vigoare.
2. Nu sunt acceptate produse alternative la produsele cerute prin documentație și cu caracteristici tehnice diferite decât cele solicitate și garantate prin ofertă.
3. Achizitorul are dreptul de a solicita oricând furnizorului documente emise de organisme acreditate privind calitatea și conformitatea produselor livrate.
4. Nu se vor accepta produse neconforme cu prevederile caietului de sarcini. Produsele vor fi furnizate în termenul de maxim 7 zile, de la comanda fermă. Nerespectarea termenului poate fi considerat motiv de reziliere unilaterală a contractului de către achizitor.
5. Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acesta să facă față, fără limitare, la manipularea dură pe timpul transportului, tranzitului și expunerii la temperaturi extreme, la soare și la precipitațiile care ar putea să apară în timpul transportului și depozitării în aer liber, în așa fel încât să ajungă pînă la bună stare la destinația finală.
6. Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor vor respecta strict cerințele impuse la livrarea în siguranță deplină a produselor. Toate materialele de ambalare a produselor, precum și cele necesare protecției coletelor, rămân în proprietatea autorității contractante.
7. Recepția se va face cantitativ și calitativ la sediul achizitorului.
8. Plata se face în termen de cel mult 60 de zile de la primirea facturii.

Întocmit,
Director Medical,
Dr. Abalașei Carmen Mihaela

