

Primăria
Capitalei



SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr.inreg.....

AVIZAT

Director Financiar-Contabil
Ec. Nicolae Cristina

AVIZAT

Director Medical
Dr. Jianu Daiana

APROBAT
MANAGER

Dr. Ștolică Bogdan Romeo Constantin

CAIET DE SARCINI FURNIZARE MATERIALE SANITARE

Prezentul Caiet de sarcini face parte integrantă din documentația pentru elaborarea și prezentarea ofertei și constitutie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează Propunerea tehnică și Propunerea financiară de către fiecare operator economic, în conformitate cu necesitățile Achizitorului.

Acestea definesc, după caz, caracteristici referitoare la nivelul calitativ și tehnic precum și sisteme de asigurare a calității, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Cerințele impuse în Caietul de sarcini vor fi considerate minime și obligatorii. În acest sens, orice ofertă prezentată care se abate de la prevederile prezentului Caiet de sarcini va fi luată în considerare, dar numai în măsură în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minime din Caietul de sarcini.

Orice ofertă de furnizare produse care se abate de la prevederile Caietului de sarcini sau prezintă caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în acesta sau care nu satisfac cerințele impuse în acesta, va fi respinsă ca neconformă.

I. SCOPUL ORGANIZARII PROCEDURII

Spitalul de Boli Cronice Sf. Luca intenționează să achiziționeze materiale sanitare pentru realizarea actelor medicale la standardele de calitate impuse de legislația în domeniul serviciilor medicale.

Codul de clasificare CPV 33140000-3 Consumabile medicale (Rev.2)

II. CADRUL GENERAL

Obiectivul general îl constituie ocrotirea sănătății populației prin intermediul unui act medical sigur, steril și asigurarea celor mai bune condiții de tratare a pacienților prin utilizarea de materiale și echipamente de cea mai bună calitate.

Obiectivul specific îl constituie achiziționarea materialelor și echipamentelor de cea mai bună calitate, cu respectarea principiului cheltuirii eficiente a banilor publici și asigurarea celor mai bune condiții pentru pacienții internați din cadrul spitalului.

III. OBIECTUL PROCEDURII

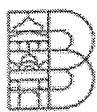
Obiectul procedurii îl reprezintă achiziționarea materialelor și echipamentelor pentru desfășurarea activității spitalicești la standardele de calitate impuse de legislația în domeniul serviciilor medicale, cu respectarea specificațiilor tehnice prin prezentul CAIET DE SARCINI.

IV. FACTORII INTERESATI SI ROLUL ACESTORA

Factorii interesati de finalizarea prezentei proceduri sunt : corpul medical al spitalului, pacientii si ofertantii care vor depune oferte.

V. ATRIBUȚIILE SI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN IMPLEMENTAREA CONTRACTULUI

Autoritatea contractantă va asigura accesul la spațiul unde vor fi livrate materiale sanitare.
Autoritatea contractanta va pune la dispoziția ofertanților declarati câștigători, cu promptitudine, orice informații și/sau documentele pe care pot fi relevante pentru realizarea Acordului Cadru.
Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu ofertantul declarat câștigător pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Acordului Cadru.
Autoritatea contractantă se obligă să plătească prețul Acordul Cadru către Furnizor, în termenul și în condițiile stabilite în



**Primăria
Capitalei**

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"



ASSM
Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

documentația de atribuire.

VI. RISCURILE CE POT APAREA ÎN PROCESUL DE IMPLEMENTARE A CONTRACTULUI

Cu ocazia executării contractului de achiziție publică, autoritatea contractantă identifică următoarele potențiale riscuri în legătură cu partenerul contractual:

- refuzul de livrare sau livrarea cu nerespectarea termenelor indicate în ofertă;
- livrarea produselor neconforme cu specificațiile tehnice indicate în caietul de sarcini și/sau oferta operatorului economic declarat câștigător al procedurii.

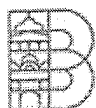
În prevenirea acestor riscuri și combaterea efectelor în ipoteza producării riscurilor, autoritatea contractante va întreprinde următoarele demersuri:

- va urmări ca produsele să fie livrate în conformitate cu propunerea tehnică și cu respectarea termenelor contractuale;
- va urmări ca produsele să fie livrate în cantitățile solicitate și în termenul indicat în contractul subsecvent;
- va imputa penalități de întârziere contractantului, conform legislației în vigoare.
- va emite certificat negativ privind îndeplinirea obligațiilor contractuale în cazul în care contractantul și-a încalcă grav obligațiile contractuale.

Riscul identificat în legatura cu autoritatea contractantă constă în plata cu întârziere a facturilor fiscale. Autoritatea contractantă va efectua demersurile să achite în termen toate facturile acceptate la plată.

VII. SPECIFICAȚII TEHNICE

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
LOT 1 - ALCOOL SANITAR			
1	Alcool sanitar	flacon 500 ml	<p>Soluție pe bază de alcool etilic 70%, utilizată pentru uz extern, care acionează ca antiseptic față de bacterii.</p> <p>Ambalare : ambalaj individual, flacon 500 ml.</p> <p>Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcas CE.</p>
LOT 2 - CATETERE VENOASE PERIFERICE			
3	Cateter periferic venos cu sistem de pre-vizualizare a punctiei venoase 22G albastru (0,9 x 25mm), cu debit minim de 42 ml/min;	bucată	<p>Canula cateterului trebuie să fie construită din poliuretan, material biologic, bine tolerat de intima venelor periferice, asigurând îndelungat mentinerea cateterului în vena și ameliorări ale terapiei. Materialul cateterului trebuie să prezinte rezistență înaltă la indoire, proprietăți antitrombogenice și biocompatibilitate pentru a reduce riscul de apariție a flebitezii. Peretii cateterului trebuie să fie transparenti pentru o vizualizare rapidă a apariției sangelui. Acul trebuie să fie din otel inoxidabil și să dispună de un orificiu suplimentar amplasat în imediata apropiere a varfului acestuia care oferă posibilitatea de vizualizare rapidă a sangelui în momentul punctiei venei. Sa dispună de port de injectare și aripioare flexibile cu înclinare anatomică; Conectare tip luer-lock, dop de inchidere Luer Lok detasabil.</p> <p>Mecanismul de protecție împotriva întepaturilor să fie din plastic, pentru a evita riscul de agățare a materialelor textile sau și de contaminare cauzate de posibile zgârieturi ale tegumentului.</p> <p>Nu trebuie să conțină următoarele materiale: latex, PVC, DEHP, bisfenol A. Sterilizare EO.</p> <p>Ambalare : ambalaj individual care să păstreze integritatea și sterilitatea în momentul extragerii din acesta; maxim 100 buc/cutie.</p>



**Primăria
Capitalei**



ASSMB

Administrația Spitalului și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
			<p>Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcasj CE.</p>
8	Cateter periferic venos cu sistem de previzualizare a punctiei venoase 24G x 19 mm galben	bucată	<p>Canula trebuie sa fie construita din poliuretan, material biologic, bine tolerat de intima venelor periferice, asigurand timpi indelungati de mentinerea cateterului in vena.</p> <p>Cateterul trebuie sa dispuna de un sistem de protectie împotriva înțepăturilor accidentale, sistem care se activeaza automat atunci cand acul este retras; Sistemul de protectie trebuie sa fie din plastic, pentru a preveni agățarea; Acul trebuie sa fie din otel inoxidabil;</p> <p>Cateterul să dispuna de port de injectare și aripioare cu înclinatie anatomică; Conectare tip luer-lock; Nu trebuie sa contină latex;</p> <p>Sterilizare EO</p> <p>Ambalare : ambalaj individual care să păstreze integritatea și sterilitatea în momentul extragerii din acesta; maxim 100 buc/cutie.</p> <p>Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcasj CE.</p>

LOT 3 - COMPRESE ȘI PANSAMENTE

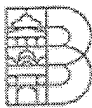
5	Pansament steril cu fereastră transparentă, pentru fixarea cateterelor periferice	bucată	<p>Pansamentul trebuie sa fie steril; Trebuie sa dispuna de o fereastră transparentă din poliuretan pentru vizualizarea locului punctiei și a traseului canulei, cu scopul de a preveni dezvoltarea flebitelor de-a lungul traseului cateterului; Trebuie sa dispuna de un tampon de confort, care trebuie plasat sub aripile cateterului; Tamponul pentru leziune trebuie sa fie absorbant, pentru a menține locul inserției uscat;</p> <p>Sterilizare: EO. Nu trebuie sa contină DEHP, Latex și PVC;</p> <p>Ambalare : ambalaj individual care să păstreze integritatea și sterilitatea în momentul extragerii din acesta; maxim 100 buc/cutie.</p> <p>Marcare / etichetare: denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs.</p> <p>Valabilitate: minim 1 an de la data livrării ; marcasj CE.</p>
---	---	--------	---

LOT 7 - VATĂ

1	Vată hidrofilă	bucată	<p>Vată hidrofilă cu uz medicinal de culoare albă, cu conținut de bumbac 100%, fără impurități în țesut, pachet de minim 200 gr – maxim 400 gr.</p> <p>Ambalare: În pungă de plastic / ambalaj individual care să păstreze integritatea și sterilitatea în momentul extragerii din acesta; în pachet să fie dispusă în straturi ușor separabile.</p> <p>Marcare / etichetare: denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs.</p> <p>Valabilitate: minim 1 an de la data livrării ; marcasj CE.</p>
---	----------------	--------	--

LOT 8 - SETURI RECOLTARE SÂNGE VENOS

1	Ac recoltare 21G, cu mecanism de siguranta si camera previdata	bucată	<p>Ac pentru recoltare sange venos cu mecanism de protectie, camera previdată și holder integrat. Dimensiuni: 21G (verde) 0.8x25mm. Să nu contină latex. Protectia din plastic trebuie sa aiba formă ergonomică astfel încât sa impiedice alunecarea în timpul manipularii.</p> <p>Orientarea protectiei trebuie sa fie în prelungirea amboului astfel</p>
---	--	--------	--



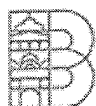
**Primăria
Capitalei**



ASSM
Administrația Spitalului și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
			<p>incat sa indice pozitionarea corecta a acului pentru punctie. Camera previdată sa permită observarea momentului intrării în vena. Produsul să fie Certificat ca respectă EN 556:1995. Sterilizare EO; Ambalare: individual ; maxim 100 buc/cutie Marcare / etichetare: denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs. Valabilitate: minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
LOT 10 - SERINGI ȘI ACE			
2	Seringa 5ml	bucată	<p>Seringa să fie din 3 componente cu ac preatasat ; gradatie 0.2 ml/cu ac pre-atasat 21G, 0.8 x 40 mm. Acul trebuie să fie steril, din otel inoxidabil, cu capac de protecție; Amboul acului trebuie să aibă conectare de tip luer-slip sau luer-lock. Seringa să aiba pereti transparenti și gradatii de culoare neagra pentru contrast și vizibilitate buna. Interval de gradatie al seringii să fie de 0,2 ml; Corpul seringii să fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima. Sa nu contina DEHP sau Latex; Sterilizare EO; Ambalare : ambalaj individual, maxim 100 buc/cutie. Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
4	Seringa 10 ml	bucată	<p>Seringa să fie din 3 componente cu ac preatasat 21G, 0.8 x 40 mm; gradatie 0.2 ml/cu. Acul trebuie să fie steril din otel inoxidabil, cu capac de protecție; Amboul acului trebuie să aibă conectare de tip luer-slip sau luer-lock. Seringa să aiba pereti transparenti și gradatii de culoare neagra pentru contrast și vizibilitate buna. Corpul seringii să fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima. Sa nu contina DEHP sau Latex; Sterilizare EO; Ambalare : ambalaj individual, maxim 100 buc/cutie. Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
6	Seringa 20 ml	bucată	<p>Seringa să fie din trei componente cu ac detasat de 21G (0,8x40mm). Acul trebuie să fie steril din otel inoxidabil, prevăzut cu capac de protecție. Amboul acului trebuie să aibă conectare de tip Luer-Slip sau luer-lock. Seringa să aiba pereti transparenti și gradatii de culoare neagra pentru contrast și vizibilitate buna. Interval de gradatie al seringii să fie de 1 ml. Materialul de constructie al seringii și pistonului să fie polipropilena; Corpul seringii să fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima. Sa nu contina DEHP, Latex, PVC sau Bisphenol A; Sterilizare EO; Ambalare : ambalaj individual, maxim 50 buc/cutie. Marcare / etichetare : denumire d.m. tip, dimensiune și adresa producător, data fabricației, nr.lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizării, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
LOT 12 - TUBURI RECOLTARE			
6	Pungă urină	bucată	



**Primăria
Capitalei**

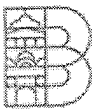


ASSMB

Administrația Spitalului și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
			<p>Sterile, capacitate de minim 1500 ml și maxim 2500 ml, transparente, confectionate din PVC, gradate, prevăzute cu supapă de evacuare; sterilizate cu etilen-oxid.</p> <p>Ambalare: ambalaj individual care să pastreze integritatea dispozitivului și sterilitatea acestuia și în momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.</p> <p>Marcaj / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
LOT 16 - BARBOTOARE / NARINE / MĂȘTI			
1	Barbotor de unică folosință pentru concentrație O2 5l; 10l	bucată	<p>Barbotor oxigen preumplut cu apă sterilă 350 ml. Barbotor oxigen preumplut cu apă sterilă 350 ml cu adaptor conectare UNF 9/16, cu valvă de presiune în relief și alarmă auditivă este utilizat pentru terapia respiratorie la un singur pacient. Conținutul intern al flaconului este steril. Să se potrivească cu concentratoarele de la nivelul unității (5l, 10l).</p> <p>Ambalare: ambalaj individual care să pastreze integritatea dispozitivului și sterilitatea acestuia și în momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.</p> <p>Marcaj / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
LOT 19 - ACCESORII EKG / ECOGRAF / HOLTER			
1	Electrozi holter EKG de unică folosință	bucată	<p>Electrozi de unică folosință din Ag/AgCl antialergici; Nu trebuie să producă iritații ale pielii; Trebuie să aibă o buna aderență la piele. Dimensiune: Ø 50 mm. Electrozi trebuie să fie fabricați din următoarele materiale: capsă din otel inoxidabil; eticheta din folie PET (PET foil); suportul din PE foam; adezivul din medical-grade acrilat; senzorul din Ag/AgCl peste care trebuie să fie aplicat un strat consistent de gel solid, pentru o mai bună conductivitate; să nu conțină latex și/sau PVC.</p> <p>Testele de biocompatibilitate trebuie să fie conforme cu standardul ISO:10993-1. Testele valorice trebuie să fie în conformitate cu standardele AAMI.</p> <p>Ambalare: minim 30 bucăți/pachet maxim 50 bucăți / pachet, ambalajul să aibă un strat de polietilenă la interior, un strat de aluminiu la mijloc și un strat de hârtie la exterior.</p> <p>Marcaj / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: modul de utilizare, termenul de valabilitate, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrării ; marcat CE.</p>
2	Gel EKG	flacon 250ml	Substanță gelatinoasă albă, transparentă, apoasă, vâascozitate ridicată, solubilă în apă, fără grăsimi, necorozivă; Nu conține material abrasive; PH neutru: 6,5-7; Să nu conțină glicerină. Nu se



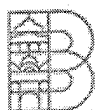
**Primăria
Capitalei**



ASSMB
Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
			<p>usucă repede; Produs cu conductibilitate ridicată ce permite transmiterea undelor electromagnetice; Ambalare: flacoane 250 ml, ambalaj individual care să pastreze integritatea dispozitivului și sterilitatea acestuia și în momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.</p> <p>Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.</p>
3	Gel ecograf	flacon 250ml	<p>Substanță gelatinoasă, transparentă, complet apoasă, nu pătează pielea sau țesăturile, hipalerigen, bacteriostatic, neiritant; Permite transmiterea undelor sonore;</p> <p>Ambalare: flacon 250 ml, ambalaj individual care să pastreze integritatea dispozitivului și sterilitatea acestuia și în momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.</p> <p>Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.</p>
LOT 21 - TEST GLICEMIE			
1	Test glicemie	bucată	<p>Benzi de unică folosință care permit determinarea glicemiei prin plasarea unei picaturi de sânge la nivelul benzii și afișarea rezultatului pe un aparat electronic de citire în care se introduce banda. Banda de testare a glicemiei să fie calibrată cu plasmă. Să se extragă automat sangele în banda de test.</p> <p>Aparatul nu trebuie să vină în contact cu sănghie. Timp de măsurare a glicemiei: max. 5 secunde. Interval de testare: min. 20-600 mg/dl. Temperatură de utilizare: min. 5-30 °C.</p> <p>La fiecare 1000 de benzi achiziționate distribuitorul va include în ofertă un aparat electronic pentru citirea rezultatelor. Aparatul este prevăzut cu o husă de protecție care conține și un spațiu pentru o cutie de benzi. Fiecare bandă de testare să fie însoțită de ac (separat).</p> <p>Ambalare: ambalaj individual care să pastreze integritatea dispozitivului și sterilitatea acestuia și în momentul extragerii din ambalaj pentru folosire ; 50 buc/cutie plus 50 ace.</p> <p>Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs.</p> <p>Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.</p>
LOT 36 - CONSUMABILE AUTOCLAV/ STERILIZATOR			
1	INDICATOR INTEGRATOR CLASA V PT ABUR	strip	<p>STRIP INTEGRATOR PENTRU STERILIZARE CU ABUR, CLASA 5, AUTOADEZIV. MONITORIZEAZA TOȚI PARAMETRII CRITICI: TIMP, TEMPERATURA, ABSENȚA AERULUI SI CALITATEA ABURULUI. MONITORIZEAZA TOATE CICLURILE DE STERILIZARE CU ABUR (121°C-132°C) SI TOȚI PARAMETRII CICLULUI. PRODUSUL DETECTEAZA EVENTUALELE DEFICIENȚE ÎN FUNCȚIONAREA ECHIPAMENTULUI SAU GRESELI ÎN CEEA CE PRIVEȘTE TEHNICA IMPACHETARII MATERIALELOR SUPUSE STERILIZĂRII. INDICATOR DE CULOARE: DE LA ROZ LA NEGRU (DUPA STERILIZARE).</p>



**Primăria
Capitalei**



ASSMB

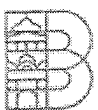
Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Nr. Crt	DENUMIRE PRODUS	UM	DESCRIERE PRODUS
			Ambalare: cutie de 250 stripuri Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.
2	INDICATOR BIOLOGIC STERILIZARE ABUR (AUTOCLAV) GEOBACILLIUS STEAROTHERMOPHILIUS	fiole	Indicator biologic cu spori de Geobacillus stearothermophilus inoculați în hârtie de filtru plasată într-un tub de plastic rezistent la temperatură. În interiorul tubului de plastic există o mică fiole de sticlă ce conține mediul de cultură și un indicator de pH. Rezultatele se evaluatează vizual, putând fi citite la 24h. Este folosit pentru controlul sterilizării cu abur la 121-134°. Indicatorul biologic trebuie să fie compatibil cu Incubatorul Browne deținut de spital. Ambalare: 100 buc / cutie Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.
8	Etichete dublu adezive trasabilitate sterilizare abur 32x28 indicator abur rola	rolă	Etichete cu suport dublu adeziv și indicator de proces pentru sterilizarea cu abur. Dimensiunea etichetei: 32x28mm. Eticheta din hârtie pe suport dublu adeziv acrilic. Produs fară latex. Fabricat conform Standard STEAM ISO11140-1 Cernelă netoxică clasa 1 Indicatorul de proces, după ciclul de sterilizare la autoclav, se transformă de la roz la maro. Rola cu 500 de etichete dublu adezive. Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.
9	Test Bowie - Dick	bucată	Testul Bowie-Dick tip card este conceput ca o metodă ecologică sigură (produsul nu conține plumb) pentru monitorizarea zilnică a sterilizatoarelor cu aburi în vederea detectării pierderilor de aer, a penetrării inadecvate a aburului la 134° C timp de 3.5 minute. Testul este prevăzut cu spații pentru completarea următoarelor date: localizare, departament, serie / nr. sterilizator, nr. ciclu, nume operator, data sterilizării, rezultat. Dimensiune: lungime 8.9 cm, lățime 4.7 cm Ambalare: 50 buc/pachet Marcare / etichetare: denumire d.m.- tip, dimensiune, denumire și adresa producător, data fabricației, nr. lot, specificație: unică utilizare, specificație: steril, modul de utilizare, data sterilizării, termenul de valabilitate, cod produs. Valabilitate : minim 1 an de la data livrarii ; marcas CE.

STANDARDELE LA CARE SE FACE TRIMITERE ÎN PREZENTUL CAIET DE SARCINI, TREBUIE ÎNTELESE CA FIIND ÎNSOTITE DE MENTIUNEA „SAU ECHIVALENT”

Ofertantul va descrie specificațiile produselor ofertate prin raportare la cerințele minime descrise în caietul de sarcini.



**Primăria
Capitalei**



ASSM

Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Pentru a dovedi îndeplinirea cerințelor menționate mai sus ofertantul va depune rapoarte de evaluare /avize /certificate de înregistrare/ fișe de măsurători din care să reiasă îndeplinirea specificațiilor tehnice solicitate.

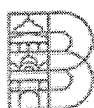
Se vor depune, pe lângă cele deja solicitate la nivelul documentației, fișă tehnică/documentație tehnică/manual de utilizare a produsului și declarație de conformitate.

VIII. VALORI ȘI CANTITĂȚI

IX.

- Valorile si cantitățile ce urmează a fi livrate sunt următoarele:

#	DENUMIRE PRODUS	UM	Preț unitar fără TVA	Cantitate estimată	Valoare minimă LEI fără TVA
LOT 1 - ALCOOL SANITAR					
1	Alcool sanitar	flacon 500 ml	3.60	100	360.00
	Total valoarea LOT 1 fără TVA				360.00
	Total valoarea LOT 1 cu TVA				428.40
LOT 2 - CATETERE VENOASE PERIFERICE					
3	Cateter periferic venos cu sistem de previzualizare a punctiei venoase 22G albastru (0,9 x 25mm), cu debit minim de 42 ml/min;	bucată	2.50	500	1,250.00
8	Cateter periferic venos cu sistem de previzualizare a punctiei venoase 24G x 19 mm galben;	bucată	2.50	300	750.00
	Total valoarea LOT 2 fără TVA				2,000.00
	Total valoarea LOT 2 cu TVA				2,380.00
LOT 3 - COMPRESE ȘI PANSAMENTE					
5	Pansament steril cu fereastră transparentă, pentru fixarea cateterelor periferice	bucată	1.00	1,000	1,000.00
	Total valoarea LOT 3 fără TVA				1,000.00
	Total valoarea LOT 3 cu TVA				1,190.00
LOT 7 - VATĂ					
1	Vată hidrofilă	bucată	3.00	95	285.00
	Total valoarea LOT 7 fără TVA				285.00
	Total valoarea LOT 7 cu TVA				339.15
LOT 8 - SETURI RECOLTARE SÂNGE VENOS					



**Primăria
Capitalei**



ASSMB
Administrația Spitalului și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

1	Ac recoltare 21G, cu mecanism de siguranta si camera previzata	bucată	2.00	500		1,000.00	
	Total valoarea LOT 8 fara TVA					1,000.00	
	Total valoarea LOT 8 cu TVA					1,190.00	

LOT 10 - SERINGI ȘI ACE

2	Seringa 5 ml	bucată	0.16	1,500		240.00	
4	Seringa 10 ml	bucată	0.30	1,000		300.00	
6	Seringa 20ml	bucată	0.37	500		185.00	
	Total valoarea LOT 10 fara TVA					725.00	
	Total valoarea LOT 10 cu TVA					862.75	

LOT 12 - TUBURI RECOLTARE

4	Eprubetă sumar urină	bucată	0.60	500		300.00	
	Total valoarea LOT 12 fara TVA					300.00	
	Total valoarea LOT 12 cu TVA					357.00	

LOT 15 - SONDE / PUNGI

6	Pungă urină	bucată	0.90	200		180.00	
	Total valoarea LOT 15 fara TVA					180.00	
	Total valoarea LOT 15 cu TVA					214.20	

LOT 16 - BARBOTOARE / NARINE / MĂȘTI

1	Barbotor de unică folosință pentru concentrație O2 5l	bucată	13.00	70		910.00	
	Total valoarea LOT 16 fara TVA					910.00	
	Total valoarea LOT 16 cu TVA					1,082.90	

LOT 19 - ACCESORII EKG / ECOGRAF / HOLTER

1	Electrozi holter EKG de unică folosință	bucată	0.25	200		50.00	
2	Gel EKG 250 ml	flacon 250ml	4.00	10		40.00	
3	Gel ecograf 250ml	flacon 250ml	3.90	40		156.00	
	Total valoarea LOT 19 fara TVA					246.00	
	Total valoarea LOT 19 cu TVA					292.74	



**Primăria
Capitalei**



ASSM
Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

LOT 21 - TEST GLICEMIE							
1	Test glicemie + glucometru cu titlu gratuit + ace	cutie	41.00	30		1,230.00	
	Total valoarea LOT 21 fara TVA					1,230.00	
	Total valoarea LOT 21 cu TVA					1,463.70	
LOT 36 - CONSUMABILE AUTOCLAV / STERILIZATOR							
1	INDICATOR INTEGRATOR CLASA V PT ABUR	strip	0.45	250		112.50	
2	INDICATOR BIOLOGIC STERILIZARE ABUR (AUTOCLAV) GEOBACILLIUS STEAROTHERMOPHILIUS	fiola	7.50	100		750.00	
8	Etichete dublu adezive trasabilitate sterilizare abur 32x28 indicator abur rola	rola	30.00	2		60.00	
9	Test Bowie - Dick	bucată	4.98	30		149.40	
	Total valoarea LOT 36 fara TVA					1,071.90	
	Total valoarea LOT 36 cu TVA					1,275.56	
TOTAL VALOARE FARA TVA							9,307.90
TOTAL VALOARE CU TVA							11,076.40

X. GARANȚIA PRODUSELOR

Oferantul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt sigilate și nu prezintă vicii ascunse. Perioada de garantie acordată produselor achiziționate este cea dată de producător. Garanția produsului acordată de către furnizor trebuie să fie de minim 1 an de la receptie.

Termenul de valabilitate să fie de minim 1 an de la momentul livrării pentru toate produsele.

XI. CONDIȚII DE LIVRARE ȘI TRANSPORT

Produsele vor fi livrate și recepționate în maxim 48 ore de la primirea unei comenzi ferme trimisă prin fax sau email. Furnizorul va trebui să asigure pe cheltuiala proprie furnizarea produselor la sediul beneficiarului, respectiv Spitalul de Boli Cronice Sf. Luca cu respectarea și în condițiile INCOTERMS 2010, precum și în conformitate cu oferta depusă. Transportul și manipularea produselor se va realiza de către furnizor cu mijloace de transport și personal propriu incluse în prețul produselor.

Dacă produsele nu corespund cerințelor din caietul de sarcini sau a cantităților convenite a fi livrate, atunci autoritatea contractantă are dreptul de a refuza primirea, respectiv plata produselor.

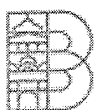
XII. AMBALAREA PRODUSELOR

Toate produsele livrate vor fi noi, fără a fi utilizate anterior și vor fi ambalate, sigilate și etichetate în mod corespunzător de către producător.

Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură din 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 în bună stare la destinația finală.

În cazul ambalării greutăților și volumelor în cutii, furnizorul va lua în considerare, unde este cazul, distanța mare până la destinația finală a produselor și absența facilităților de manipulare grea în toate punctele de tranzit.

Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor vor respecta strict reglementările legale privind aceste aspecte. Ambalarea și etichetarea conform EU-MDD (EU Medical Devices Directive) – numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod sterilizare, dimensiuni, adresa producătorului etc.



Primăria
Capitalei



ASSMB
Administrația Spitalului și Serviciilor Medicale București

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Toate materialele de ambalare a produselor, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (paleti de lemn, foi de protecție etc.) raman în proprietatea achizitorului.

XIII. RECEPȚIA ȘI VERIFICAREA PRODUSELOR

Recepția se va face la livrarea produselor, în prezența furnizorului, la sediul beneficiarului, prin încheierea unui proces - verbal de recepție semnat, fără obiecțuni de către ambele părți.

Produsele neconforme cu specificațiile tehnice oferite sau deteriorate vor fi înlocuite pe cheltuiala furnizorului, în maxim 72 ore.

La recepția produselor, achizitorul va notifica imediat furnizorul, în scris, în privința oricărei neconformități de calitate sau cantitate a produselor, iar furnizorul are obligația de a remedia defectiunea sau de a înlocui produsul furnizat în perioada convenită, fără costuri suplimentare pentru achizitor. Produsele care, în timpul perioadei de garanție, le înlocuiesc pe cele defecte, beneficiază de nouă perioadă de garanție care curge de la data înlocuirii produsului.

Dacă furnizorul, după ce a fost înștiințat, nu reușește să înlocuiască produsul în perioada convenită, achizitorul are dreptul de a lăsa măsuri de remediere pe riscul și pe cheltuiala furnizorului și fără a aduce prejudiciu oricărora altor drepturi pe care achizitorul le poate avea față de furnizor prin condițiile contractuale.

XIV. MODALITATEA DE PLATĂ

Plata se va face în termen de 60 zile de la data primirii facturii la sediul beneficiarului.

Factura electronică va fi însoțită:

- procesul-verbal de recepție a produselor semnat fără obiecțuni de către ambele părți;
 - aviz de însoțire marfă (după caz);
 - pe fiecare produs trebuie inscripționat numărul lotului și data de valabilitate a produsului.
- Mecanismele de plată, stabilirea penalităților pentru neîndeplinirea sau îndeplinirea defectuoasă a obligațiilor contractuale sunt prezentate și detaliate în modelul de Acord Cadru și în modelul de Contract Subsecvent pentru procedura în cauză.

XV. MODUL DE ELABORARE A PROPUNERII TEHNICE

Propunerea tehnică trebuie să corespundă cerințelor din caietul de sarcini, în acest sens, ofertantul având obligația de a prezenta în propunerea tehnică toate caracteristicile solicitate, precum și de a-și asuma toate celelalte cerințe din caietul de sarcini.

Ofertantul vor prezenta un Tabel pentru produsele oferite care să cuprindă specificațiile tehnice pentru fiecare produs oferit. Se va face dovada conformității produselor care urmează să fie furnizate cu cerințele prevăzute în caietul de sarcini.

Nu se acceptă descrierea specificațiilor din propunerea tehnică a ofertantului cu sintagme de genul "conform caietului de sarcini", "ne însușim caietul de sarcini" și.a.m.d., o astfel de modalitate de elaborare a propunerii tehnice urmând a conduce la declararea acesteia ca neconformă. Propunerea tehnică nu trebuie să aibă caracter general.

Eventualele specificații tehnice care indică o anumite origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabricație sau de comert, un brevet de inventie, o licență de fabricație, vor fi considerate "sau echivalent".

Ofertantul are obligația de a face dovada conformității produsului care urmează să fie livrat cu cerințele minime prevăzute în Caietul de sarcini (descrieri, fotografii, pagini de catalog, fișe tehnice ale producătorului).

Specificațiile tehnice ale materialelor sanitare prevăzute în prezentul Caiet de sarcini sunt minime și reprezintă condiții obligatorii, în cazul nerespectării acestora, ofertele vor fi declarate neconforme.

Perioada de valabilitate a produselor se va evidenția pentru fiecare lot în parte, în cadrul propunerii tehnice.

Pe fiecare produs trebuie să apară informații referitoare la data fabricării, precum și la perioada de valabilitate a produsului.

Nu se acceptă o perioadă de valabilitate a produselor mai mică de 12 LUNI.

Orice necorelare, omisiune ori neconformitate constatătă în privința documentelor ofertei, în raport cu caietul de sarcini ori cu prevederile legislației în vigoare poate conduce la respingerea ofertei, dacă nu este soluționată în etapa de clarificări. Prin urmare, în cazul lipsei unui document aferent propunerii tehnice și/sau completarea greșită a unui document ori neprezentarea acestuia în forma solicitată sunt incedențe prezentate în prevederile de mai sus.

Cerințele de calitate prezentate în caietul de sarcini vor fi considerate minime. În acest sens, orice ofertă prezentată care se abate de la prevederile Caietului de sarcini, va fi luată în considerare numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minime din Caietul de sarcini.

Cerințele care indică o anumită origine, sursă, producție, procedeu special, marcă de fabrică sau de comert, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori sau a anumitor produse.

Ioan Bozianu

Florin Popescu

Costin Mihai

Liliana



Primăria
Capitalei

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"



ASSM
Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

Se vor depune, în mod obligatoriu, o declaratie pe proprie raspundere privind perioada de valabilitate a produselor ofertate.

XVI. MODUL DE ELABORARE A PROPUNERII FINANCIARE

Lipsa formularului de ofertă reprezintă lipsa propunerii financiare, respectiv lipsa actului juridic de angajare în contract, ceea ce atrage încadrarea ofertei în categoria ofertelor inacceptabile. Propunerea financiară va fi prezentată numai în SEAP și numai până la data limită de depunere a ofertelor. Se va completa Formularul de Ofertă, care se va întocmi având în vedere cantitățile maxime prevăzute în Caietul de sarcini și va conține un centralizator valoric pentru fiecare lot ofertat.

Oferta financiară se va depune pentru cantitatea aferentă fiecărui lot, exprimată în lei fără TVA.

Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea propunerilor financiare determinate prin înmulțirea prețului unitar (care va sta la baza încheierii contractului) cu cantitatea estimată, aferentă contractului. Se vor preciza prețurile unitare/lot și valoarea aferentă cantității estimate pentru fiecare lot, ÎN LEI FÂRĂ TVA CU MAXIM DOUĂ ZECIMALE.

Prețul include valoarea cheltuielilor de transport și a ambalajului aferent, precum și toate cheltuielile care vor fi angajate de către vânzator în condițiile de livrare.

Operatorul economic va confirma în Formularul de ofertă termenul de plată solicitat, precum și termenul de livrare ofertat, termenul de valabilitate al ofertei solicitat.

Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea propunerilor financiare determinate prin înmulțirea prețurilor unitare cu cantitatea contractului pentru fiecare lot, prin raportare la valoarea contractului aferent fiecărui lot în parte.

Nota:

Prețul total al Ofertei nu va fi transmis confidențial. Celelalte informații incluse în Propunerea Financiară nu vor fi considerate confidențiale, cu excepția acelora care sunt în mod clar indicate și motivate de către Ofertant ca fiind confidențiale sau clasificate.

Autoritatea Contractantă își rezervă dreptul de a utiliza în procesul de evaluare și toate celelalte informații financiare incluse în Oferta Financiară a Ofertantului.

XVII. CRITERIUL DE ATRIBUIRE

Criteriul de atribuire utilizat pentru atribuirea acestui contract este în conformitate cu art. 187, alin. (3), lit. a) din Legea 98/2016, cu modificările și completările ulterioare – **prețul cel mai scazut**.

Intocmit,

Asistent Sef Sectie Recuperare Neuroloie ANGHEL Rodica

Asistent Sef Sectie Oncologie COLEF Madalina

Asistent Sef Clinica Geriatrie si Gerontologie DUMITRESCU Marina

Asistent Sef Sectie Medicina Interna NASTASĂ Georgeta

Asistent Sef Sectie RMFB IANCU Andrei

Coordonator Sterilizare