

Nr. Reg.

AVIZAT
Director Medical
Dr. Daiana JIANU

Spitalul de boli
cronice Sf. LUCA
Sos. Berceni nr. 12 Sec. 4 București
Nr. Reg. **5451**
05/05/2025
Achiziții

APROBAT
Manager

Dr. Bogdan Constantin Romeo STOLICA

VIZAT
Director financiar-contabil
Ec. Cristina NICULAE

CAIET DE SARCINI
privind

NEGOCIEREA Medicamentelor uzuale,
ce fac parte din licitatiea in desfasurare, pe o perioada de 4 luni

Prezentul Caiet de sarcini face parte integrantă din documentația pentru elaborarea și prezentarea ofertei și constituie 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 măsura 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

ATRIBUIREA ACORDULUI-CADRU DE FURNIZARE MEDICAMENTE UZUALE PENTRU 4 Luni
Codul de clasificare CPV: 33690000-3 – Diverse medicamente

II. CADRUL GENERAL

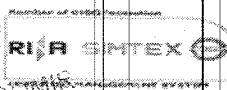
Spitalul de Boli Cronice „Sf. Luca” intenționează să achiziționeze medicamente uzuale pentru realizarea actelor medicale în condiții optime și în conformitate cu protocoalele existente în domeniul sanitar.

Obiectivul general al acestei achiziții îl constituie ocrotirea sănătății populației prin intermediul unui act medical sigur și asigurarea celor mai bune condiții de tratare a pacienților prin utilizarea de medicamente uzuale de cea mai bună calitate.

Prin intermediul acestei achiziții se urmărește atât ocrotirea drepturilor pacientului și realizarea actelor medicale la cele mai înalte standarde, cât și desfășurarea în condiții optime a activității prin utilizarea de medicamente uzuale de calitate.

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protecție a Datelor (UE) 679/2016"

Sos. Berceni nr. 12 Sector 4 București
Telefon: 021/334.30.10, Fax: 021/334.30.14
Cod Fiscal : 4340650
E-mail: office@spitalulsfluca.ro
Website: www.spitalulsfluca.ro



Adina DRAGOMIR
medic primar medicină fizică și recuperare
competență ecografie generală
cod: 488838

Dr. TANASE IONELA GENOVEVA
Medic Primar
Recuperare, fizioterapie și baneologie
cod: 488838

Pacienții au nevoie de îngrijiri de cea mai înaltă calitate de care societatea dispune, în conformitate cu resursele umane, financiare și materiale.

Obiectivul specific al achiziției îl constituie achiziționarea de medicamente uzuale de cea mai bună calitate, achiziționate cu respectarea principiului cheltuirii eficiente a banilor publici și asigurarea celor mai bune condiții pentru pacienții internați din cadrul Spitalului de Boli Cronice Sf. Luca.

III. OBIECTUL PROCEDURII

Obiectul procedurii îl reprezintă FURNIZAREA DE MEDICAMENTE UZUALE pentru pacienții internați în Spitalul de Boli Cronice Sf. Luca, cu respectarea specificațiilor tehnice din prezentul CAIET DE SARCINI.

IV. FACTORII INTERESAȚI ȘI ROLUL ACESTORA

Factorii interesați de finalizarea prezentei proceduri sunt : corpul medical al spitalului, pacienții și ofertanții care vor depune oferte.

V. ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN IMPLEMENTAREA CONTRACTULUI

Autoritatea contractantă va asigura accesul la spațiul unde vor fi livrate antibioticele.

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția ofertanților declarați 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 Acordului Cadru către Furnizor, în termenul și în condițiile stabilite în 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 producerii riscurilor, autoritatea contractantă 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, o sumă echivalentă cu o cotă procentuală de 0.01% pe zi de întârziere din valoarea obligațiilor neefectuate, pentru orice încălcare culpabilă a contractului subsecvent;
- va emite certificat negativ privind îndeplinirea obligațiilor contractuale în cazul în care contractantul și-a încălcat grav obligațiile contractuale.

Riscul identificat în legătura 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. GARANȚIA PRODUSELOR

Ofertantul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt sigilate și nu prezintă vicii ascunse.

Perioada de garanție acordată produselor achiziționate este cea dată de producător. Garanția produsului

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protecție a Datelor (UE) 679/2016"

acordată de către furnizor trebuie să fie de minim 12 luni de la recepție.

Termenul de valabilitate să fie de minim **12 LUNI** de la momentul livrării pentru toate produsele pentru fiecare lot.

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

Furnizorul este obligat să înlocuiască produsul neconform, în termen de maxim 24 de ore de la primirea în scris a constatării defectului, de către comisia de recepție.

În cazul în care furnizorul nu își execută obligațiile cu privire la garanții, achizitorul poate considera contractul desființat de plin drept, fără a fi necesară intervenția instanțelor judecătorești.

VIII. CONDIȚII DE LIVRARE ȘI TRANSPORT

Produsul va fi livrat și recepționat în **maxim 2 zile** de la primirea unei comenzi ferme transmise prin fax sau e-mail, iar în caz de urgență în **24 de ore**.

Furnizorul va trebui să asigure pe cheltuiala proprie furnizarea produselor la sediul beneficiarului, respectiv Spitalul de Boli Cronice „Sf. Luca”, Farmacia spitalului, cu respectarea condițiilor 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.

Transportul se va face cu mijloace de transport care să asigure pe toată durata transportului păstrarea nemodificată a caracteristicilor produselor.

În momentul livrării produsele vor fi însoțite de următoarele documente:

- factura fiscală;
- aviz de însoțire marfă (după caz);
- pe fiecare produs trebuie înscris numărul lotului și data de valabilitate a produsului.

Achizitorul va informa furnizorul cu privire la transmiterea comenzilor într-un timp rezonabil, astfel încât aceasta din urmă să nu fie pusă în întârziere la respectarea termenelor de livrare a produselor.

Transportul produselor se va face cu mijloace de transport care vor îndeplini următoarele condiții:

- vor fi dotate cu mijloace de ventilație și frigorigene (pentru produsele care impun acest lucru);
- vor asigura pe toată durata transportului păstrarea nemodificată a caracteristicilor produsului, precum și protecția împotriva surselor de poluare, degradare, contaminare, atât a produselor, cât și a ambalajelor.

IX. AMBALAREA PRODUSELOR

Ofertantul 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.

Ofertantul este responsabil să asigure că toate produsele sunt etichetate corect și în conformitate cu legislația aplicabilă.

În cazul ambalării greutăților și volumelor din 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.

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

Pentru etichetare se impune următoarea inscripționare :

- a) denumirea comercială a produsului;
- b) substanțele active și excipienții;
- c) forma farmaceutică și conținutul;
- d) modul și calea de administrare;

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protecție a Datelor (UE) 679/2016"

- e) atenționare specială privind faptul că medicamentul nu trebuie păstrat la îndemânași vederea copiilor;
- f) codul de identificare unic privind deserializarea, conform prevederilor Regulamentului Delegat 2016/161 si a Directivei 2011/62/UE;
- g) număr lot și data fabricației;
- h) termen de valabilitate;
- i) număr înregistrare autorizație ANMDM;
- j) numele și adresa producătorului
- k) inscripționarea codului de bare corespunzător produsului.

La livrare, produselor vor fi însoțite de instrucțiuni de transport, depozitare și manipulare. Depozitarea produsului sa face conform instrucțiunilor producătorului.

X. RECEPȚIA ȘI VERIFICAREA PRODUSELOR

Recepția calitativă și cantitativă se va face de către autoritatea contractantă în prezența unui delegat împuternicit de ofertant și a comisiei de recepție numită la nivelul autorității contractante.

Recepția se va finaliza prin semnarea fără obiecțiuni de către autoritatea contractantă și a delegatului din partea ofertantului a unui Proces-verbal de recepție cantitativă și calitativă a produselor.

Produsul va fi livrat și recepționat în **maxim 2 zile de la primirea comenzii ferme** trimisa prin fax sau e-mail, iar în caz de **urgetă în 24 de ore**.

Dacă produsul nu corespunde cerințelor din caietul de sarcini, autoritatea contractantă are dreptul să respingă produsul, iar ofertantul are obligația de a înlocui într-un termen de maxim 24 ore produsul refuzat, pe propria cheltuială.

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 defecțiunea 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 noua 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 lua măsuri de remediere pe riscul și pe cheltuiala furnizorului și fără a aduce prejudicii oricăror altor drepturi pe care achizitorul le poate avea față de furnizor prin condițiile contractuale.

XI. VALORI ȘI CANTITĂȚI CONTRACT DE FURNIZARE

Cantitățile ce urmează a fi achizitionate în cadrul unui contract de furnizare:

Nr.Lo t	DCI	Concentra ție	U.M.	Specificatii Tehnice	P.U. lei fara TVA	Cantitate estimata 4 luni	Valoare total estimata fara TVA 4 luni
1	ACIDUM ACETILSALICILICUM	75 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.69	3220	2,221.80
2	ACIDUM FOLICUM	5 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.79	690	1,235.10
3	ALLOPURINOLUM	100 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.16	1200	192.00
4	ALPRAZOLAMUM	0.25 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.18	600	108.00
5	AMIODARONUM	50 mg/ml	CONC. PT. SOL. INJ./PERF.	Cutie x fiole x sol. inj./perf.	3.932	10	39.32
6	AMLODIPINUM	10 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.47	900	423.00
7	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	875 MG/ 125 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.41	280	394.80
8	APIXABANUM	5 mg	COMPR. FILM.	Cutie x Compr.film	4.1	600	2,460.00

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protectie a Datelor (UE)679/2016"

Sos. Berceni nr.12 Sector 4 Bucuresti
Telefon: 021/334.30.10, Fax: 021/334.30
Cod Fiscal : 4340650
E-mail: office@spitalulsluca.ro
Website: www.spitalulsluca.ro

S.L. Univ. Dr. Sorina Aurelian
Medic primar geriatric
Medic specialist medicina
fizica si reabilitare
televizor ecografic general
COD: D2.1.1.1.1

ANMGS
Asociația Națională a Medicilor
Geriatrii și Gerontologilor
ROMÂNIEI

Member of ISO 9001
RISA SIMTEX
CERTIFIED MANAGEMENT SYSTEM
ISO 9001

CERTINSPECT
Register
ISO 37001

ISO
37001
Anti-Bribery
Management
System



Primăria
Capitalei



SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"



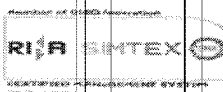
Asociația Serviciilor Medicale București

9	ARGININA-SORBITOL 50 mg/ml + 100 mg/ml	50 g/l + 100 g/l x 250ml	SOL. PERF.	Cutie x solut.perf.	10.32	120	1,238.40
10	ARGININA-SORBITOL 50 mg/ml + 100 mg/ml	50 g/l + 100 g/l x 500ml	SOL. PERF.	Cutie x sol.perf.	17.018	120	2,042.16
11	ATROPINUM	1 MG/ML	SOL. INJ.	Cutie x fiole x sol. inj.	11.27	50	563.50
12	BACLOFENUM	10 mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.32	150	48.00
13	BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM (BUSCOPAN)	10 mg	DRAJ.	Cutie x drajeuri	0.5	100	50.00
14	CIPROFLOXACINUM	2mg/ml	SOL.PERF.	Cutie x pungi x 100 ml sol. perf.	7.85	100	785.00
15	CLINDAMYCINUM	600 mg	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	2.18	80	174.40
16	COLECALCIFEROLUM	5000 UI	COMPR. FILM.	Cutie x compr.film.	1.5	100	150.00
17	COLECALCIFEROLUM	18000UI/ml	PIC. ORALE, SOL.	Cutie x flac. x pic. orale, sol.	8.09	20	161.80
18	COMBINATII (Clorhidrat de procaină, acid benzoic, metabisulfid de potasiu, fosfat disodic dodecahidrat, apă pentru preparate injectabile) GEROVITAL H ³	100 mg/5 ml	SOL. INJ.	Cutie x sol inj.	7.83	2000	15,660.00
19	COMBINATII (PREDNISOLON, NEOMICINA , VASELINA FARMACEUTICA , ULEI DE PESTE, CEARA GALBENA, LANOLINA) NEOPREOL	0,25G+0, 50G+38,2 5G+ 40G+ 4G+ 17G	TUB	Cutie x tub	29.75	60	1,785.00
20	COMBINATII (Clorura de sodiu 8,6 g, clorura de calciu x 6H ₂ O 0,5 g, clorura de potasiu 0,3 g+ electroliti) Sol.RINGER	250ml	SOL. PERF.	Cutie x flac.x sol. perf.	3.29	1000	3,290.00
21	COMBINATII (DICLOFENACUM+HEPARINU M) ALLE	10 mg+500 UI	TUB	Cutie x tub gel	27.6	100	2,760.00
22	COMBINATII (OLMESARTANUM MEDOXIMILUM +AMLODIPINUM)	20 MG/ 5MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.49	196	292.04
23	COMBINATII (PERINDOPRILUM + AMLODIPINUM)	10 mg/10 mg	COMPR.	Cutie x compr.	1.07	60	64.20
24	COMBINATII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM)	50 MG/ 20 MG	CAPS.	Cutie x caps.	1.15	400	460.00
25	CYANOCOBALAMINUM	1000µg/ml	SOL. INJ.	Cutie x drajeuri	6.48	100	648.00
26	CYANOCOBALAMINUM	50µg/ml	SOL. INJ.	Cutie x sol. inj.	6.91	100	691.00
27	DEKETOPIROFENUM	25 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.81	100	81.00
28	DEXTROMETHORPHANUM	20 mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.33	100	33.00
29	DIAZEPAMUM	10mg/2,5 ml	SOL. RECTALA	Cutie x tub x 2,5 ml sol. rectala	5.15	5	25.75
30	DICLOFENACUM	23.2 mg/g	TUB	Cutie x tub gel	37	50	1,850.00
31	DIPROPIONAT DE BETAMETAZONA	7MG/ ML	Flacon	Cutie x sol inj.	16.88	50	844.00
32	DOMPERIDONUM	10 MG	COMPR.	Cutie x compr. film.	1.09	1000	1,090.00

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protectie a Dateilor (UE) 679/2016"

Sos. Berceni nr.12 Sector 4 Bucuresti
Telefon: 021/334.30.10, Fax: 021/334.30.14
Cod Fiscal : 4340650
E-mail: office@spitalulsiluca.ro
Website: www.spitalulsiluca.ro

Dr. Sorinel Anghel
Medic primar
Medic specialist
fizica si de
competenta acordata
COD: 12115



33	DOMPERIDONUM	10 MG	COMPR. ORODISPER SABIL	Cutie x compr. Orodisp.	1.5	1000	1,500.00
34	DONEPEZILUM	5 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.89	450	850.50
35	ESCITALOPRAMUM	10 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	0.78	840	655.20
36	ESOMEPRAZOLUM	40 MG	COMPR.	Cutie x compr.	1.29	840	1,083.60
37	ETORICOXIBUM	90 MG	COMPR.	Cutie x compr.	2.24	84	188.16
38	ETORICOXIBUM	60 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	2.04	84	171.36
39	FAMOTIDINUM	20 MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.65	900	585.00
40	FENOFIBRATUM	145 MG	COMPR.	Cutie x compr.	1.05	300	315.00
41	FOSFENITOIN		SOL. INJ.	Cutie x sol. inj.	25	5	125.00
42	FOSFOMYCINUM	40 MG/ML	PULB. PT. SOL. PERF.	Cutie x flac x pulb. pt. sol. perf.	140.85	10	1,408.50
43	GABAPENTINUM	400 MG	CAPS.	Cutie x caps.	1.65	1000	1,650.00
44	GEL STERIL (OPTILUBE)		TUB	Tub x Gel lubrifiant steril medical x113g	2.7	5	13.50
45	GLICERINA BORAXATA	10%	SOLUTIE uz extern	Cutie x flacon solutie	8	10	80.00
46	GLICERINA BORAXATA + NISTATIN		SOLUTIE uz extern	Cutie x flacon solutie	13	10	130.00
47	GLUCOZA	100 mg/ml x 250ml	SOL. PERF.	Cutie x sol. perf.	2.99	300	897.00
48	GLUCOZA (DEXTROZA)	75g	PULBERE ORALA	Plic x 75g pulbere	5.3	5	26.50
49	IRBESARTANUM	150 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.15	56	64.40
50	ISOSORBIDI MONONITRANS	40 MG	CAPS. ELIB. PREL.	Cutie x caps. elib. prel.	0.42	600	252.00
51	LEVETIRACETAMUM	500mg	GRANULE DRAJEFIAE IN PLIC	Cutie x plicuri continand granule drajefiate	1.09	250	272.50
52	LEVETIRACETAMUM	250mg	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	0.45	250	112.50
53	MEMANTINUM	10 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.8	560	1,008.00
54	MEMANTINUM	20mg	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	1.49	280	417.20
55	METHYLCOBALAMIN (VITAMINA B12)	5000mcg	COMPR	Cutie x compr.	2.85	100	285.00
56	METRONIDAZOLUM	500 mg	CAPS.	Cutie x caps.	4.06	60	243.60
57	METRONIDAZOLUM	5 mg/ml *100 ml	SOL. PERF.	Cutie x flac. x sol. perf.	4.46	48	214.08
58	MIDODRINUM	2,5 mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.53	20	10.60
59	NITROGLYCERINUM	2.6 MG	COMPR. ELIB. PREL.	Cutie x compr. elib. prel.	0.19	600	114.00
60	OROTAT DE MAGNEZIU (MAGNEROT)	500mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.7	100	70.00
61	PANTOPRAZOLUM	40 MG	PULB. PT. SOL. INJ.	Cutie x flac x pulb. pt. sol. inj.	10.74	500	5,370.00
62	PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM	50mg	COMPR	Cutie x compr.	1	100	100.00
63	PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM	100mg	COMPR	Cutie x compr.	1.5	100	150.00
64	RIVASTIGMINUM	13,3mg	PLASTURE TRANSDERMIC	Cutie x plicuri din hârtie/PET/PE/Al/PA x 1 plasture transdermic	5.24	60	314.40
65	ROSUVASTATINUM	10 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	0.98	900	882.00

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protectie a Datelor (UE) 679/2016"

Sos. Berceni nr.12 Sector 4 Bucuresti
 Telefon: 021/334.30.10, Fax: 021/334.30.10
 Cod Fiscal : 4340650
 E-mail: office@spitalulsfluca.ro
 Website: www.spitalulsfluca.ro

Sp. Univ. Dr. Sorana Aureliana
 Medic primar geriatrie
 Medic specialist medicina
 fizica si reabilitare
 Competenta ecografica
 COD: D21-195

ANMCS
 SYSTEMS AFFILIATE IN
 PROCESS OF ACREDITATION
 ISO 9001

Member of SIMTEX
 RI, R SIMTEX
 CERTIFIED MANAGEMENT SYSTEM
 ISO 9001

CERTINSPECT
 Register
 ISO 37001

ISO
 37001
 Anti-Bribery
 Management
 Systems

66	SERTRALINUM	50 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	0.76	280	212.80
67	TOXINA BOTULINICA DE TIP A	500UI	Flacon	Cutie x sol. inj.	919.4	30	27,582.00
68	TOXINA BOTULINICA DE TIP A (XEOMIN)	100 unitati	PULB. PT. SOL. INJ.	Cutie x flac. x pulb. pt. sol. inj.	650.08	10	6,500.80
Total fara TVA							95,716.47
Total cu TVA							104,330.95

Pentru etichetare se impune următoarea inscripționare :

- denumirea comercială a produsului;
- substanțele active și excipienții;
- forma farmaceutică și conținutul;
- modul și calea de administrare;
- atenționare specială privind faptul că medicamentul nu trebuie păstrat la îndemâna și vederea copiilor;
- codul de identificare unic privind deserializarea, conform prevederilor Regulamentului Delegat 2016/161 și a Directivei 2011/62/UE;
- număr lot și data fabricației;
- termen de valabilitate;
- număr înregistrare autorizație ANMDM;
- numele și adresa producătorului
- inscripționarea codului de bare corespunzător produsului.

XII. MODALITATEA DE PLATĂ

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

Factura va fi însoțită:

- procesul-verbal de recepție a produselor semnat fără obiecțiuni 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.

XIII. 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.

Ofertați 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" ș.a.m.d., o astfel de modalitate de elaborare a propunerii tehnice urmând a conduce la declararea acestora ca neconforme. Propunerea tehnică nu trebuie să aibă caracter general.

Eventualele specificații tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabricație sau de comerț, un brevet de invenție, 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 medicamentelor uzuale prevăzute în prezentul Caiet de sarcini sunt minimale și reprezintă condiții obligatorii, în cazul nerespectării acestora, ofertele vor fi declarate neconforme.

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protecție a Datelor (UE) 679/2016"

XV. 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 :

a) Pretul cel mai scăzut – pentru loturile 1,2,3,4.....68

Medici Sefi Secție:

Sef Secție Medicină Internă Cronici

Dr. Ghita Monica

Dr. GHITA MONICA
Medic Primar
Medicină Internă
Sef Secție
Atest. Ultrasonografie
Cod: 929428

Sef Secție Recuperare Neurologie

Dr. Bojan Laura Andreea

Sef Secție Clinică Geriatrie și Gerontologie

Dr. Aurelian Sorina Maria

S.L. Univ. Dr. Sorina Aurelian
Medic Primar Geriatrie
Medic Specialist Medicină
Fizică și de reabilitare
Competență ecografie generală
COD: D21486

Sef Secție Recuperare, Medicină fizică și Balneologie

Dr. Dragomir Adina

DRAGOMIR
Medic Primar Medicină fizică și recuperare
Competență ecografie generală
Cod: 489938

Sef Secție Laborator RMFB

Dr. Tanase Genoveva

Intocmit,

Sef Secție Farmacie

Farm. Pantea Aurica

Nr.reg.int. F112/ 24.04.2025

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul de Protecție a Datelor (UE) 679/2016"