



Primăria
Capitalei



SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

ASSMB

Nr. Reg.

AVIZAT
Director Medic
Dr. Daiana JIAN

APROBAT
Manager
Dr. Bogdan Constantin Romeo STOLICA

VIZAT

contabil
ULAE

Spitalul de boli
cronice Sf. LUCA
Sos. Berceni nr.12 Sec.4 Bucuresti
Nr Reg: 1065
02/02/2026
Achizitii

CAIET DE SARCINI privind

NEGOCIEREA Medicamentelor uzuale, ce fac parte din licitatie in desfasurare, pe o perioada de 3 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 3 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 contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protectie a Datelor (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@spitalulsfluca.ro
Website: www.spitalulsfluca.ro



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

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

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 transmisă 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 inscripționat 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 pus 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 ventilați și frigorigere (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 reponsabil să asigure că toate produsele sunt etichetate corect și în conformitate cu legislația aplicabilă.

În cazul ambalării greutateilor 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 general 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 și 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 **urgeță 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 prejudiciu 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. ord	DCI	Concentratie	U.M.	Specificatii Tehnice	P.U. lei fara TVA (CANAMED)	Necesari propus 3 luni	Valoare lei fara TVA
1	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	250 mg	CPS	Cutie x cps	0.990	300	297.00
2	BISACODILUM	10 mg	SUPOZ.	Cutie x supoz.	2.415	120	289.80
3	CARBAZOCHROMI SALICYLAS	1,5MG/5ML	SOL. INJ./PERF.	Cutie x fiole x sol. inj. / perf.	7.192	100	719.20
4	CEFOPERAZONUM + SULBACTAMUM	1000 mg/1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	Cutie x sol.perf	26.925	10	269.25
5	CILOSTAZOLUM (VELYN)	100MG	COMPR.	Cutie x compr.	1.662	120	199.44
6	CLINDAMYCINUM	600 mg	COMPR. FILM.	Cutie x compr. film.	2.180	120	261.60

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





Primăria
Capitalei



ASSM

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

7	CLONAZEPAMUM	0,5MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.662	150	99.30
8	COMBINATII (HIDROXID AL GEL ; HIDROXID MG ; DIMETICONA) EPICOGEL	405 MG + 100 MG + 125 MG	SUSP. ORALA	Cutie x flac. x susp. orală	14.740	100	1,474.00
9	COMBINATII (Aspartat de potasiu 180mg (39mg K) + Aspartat de magneziu 180mg (12mg Mg) + excipienti) ASPACARDIN	180mg + 180mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.950	4500	4,275.00
10	COMBINATII (Clorhidrat de Lidocaină 2 g + Diclorhidrat de Clorhexidină 0,05 g + excipienti) CATEJEL	20 mg + 0,5 mg/g	GEL	Cutie x seringi x gel	6.980	100	698.00
11	COMBINATII (Clorhidrat piridoxina + Acid D,L-aspartic) Aspatofort		CONC. PT. SOL. PERF.	Cutie x fiole	8.720	300	2,616.00
12	COMBINATII (Clorura de sodiu 8,6 g, clorura de calciu x 6H2O 0,5 g, clorura de potasiu 0,3 g+ electroliti) Sol. RINGER	500ml	SOL. PERF.	Cutie x flac/ pungi	4.520	3000	13,560.00
13	COMBINATII (Clorura de sodiu 8,6 g, clorura de calciu x 6H2O 0,5 g, clorura de potasiu 0,3 g+ electroliti) Sol. RINGER	250ml	SOL. PERF.	Cutie x sol. perf.	3.880	2000	7,760.00
14	COMBINATII (Extract uscat din frunze de strugurii ursului; Albastru de metilen) TVA 19% URACTIV		CAPS.	Cutie x caps.	1.242	1050	1,304.10
15	COMBINATII (l-arginina, magneziu, vitamina b6 (piridoxina), vitamina b7 (biotina))		FIOLA	cutie x fiole sol buvabila	3.786	300	1,135.65
16	COMBINATII (l-arginina, magneziu, vitamina b6 (piridoxina), vitamina b7 (biotina))- ASTENOR		FIOLE. BUVAB.	Cutie x fiole	2.400	300	720.00
17	COMBINATII (Metamizolum + Clorhidrat Pitafenonum + Bromometilat de Fenpiramidum) PIAFEN	500mg+ 5mg+0.1mg	COMPR.	Cutie x compr.	1.030	1500	1,545.00
18	COMBINATII NEOMICINA ; BACITRACIN ZINC	5000UI/G+250UI/ G	PULBERE	Cutie x flac x pulbere	44.000	10	440.00
19	COMBINATII (CLORURA NA, CLORURA K, CLORURA MG HEXAHIDRAT, CLORURA CA DIHIDRAT, ACETAT NA TRIHIDRAT, AC MALIC) STEROFUNDIN		FL	cutie x fl x sol perf x 500ml	4.872	300	1,461.60
20	COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT		FL	cutie x fl x pic orale	15.190	10	151.90
21	CYANOCOBALAMINUM	1000mcg	CP	cutie x cp x 1000mcg	3.211	90	288.99
22	DICLOFENACUM	100MG	SUPOZ.	Cutie x supoz.	3.068	50	153.40

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protectie a Datelor (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@spitalulsfiluca.ro
Website: www.spitalulsfiluca.ro





Primăria
Capitalei



ASSM

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

23	DIFENHIDRAMINUM (DERMODRIN)	30 mg/2 ml	SOL INJ.	Cutie x fiole x sol. inj.	4.786	200	957.20
24	DIOSMINUM (COMBINATII) - DETRALEX	1000 MG	COMPR. FILM.	Cutie x compr.film.	1.640	150	246.00
25	DOMPERIDONUM	10 MG	COMPR. ORODISPE RSABIL	Cutie x compr. orodisp.	1.090	1200	1,308.00
26	ENOXAPARINUM	2000UI(20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	Cutie x seringi preumplute x sol. inj.	6.576	500	3,288.00
27	ERDOSTEINUM	300 mg	CAPS.	Cutie x caps.	1.610	300	483.00
28	FENTANYLUM	25 MCG/H	PLASTURE TRANSDERMIC	Cutie x plicuri x plasture transdermic	12.138	200	2,427.60
29	FLUCONAZOLUM	150 mg	CAPS.	Cutie x caps.	6.790	200	1,358.00
30	FLUCONAZOLUM	2MG/ML	SOL. PERF.	Cutie x flac x sol. perf.	88.253	100	8,825.30
31	FLUMAZENILUM	0.1mg/ml	FIOLA	cutie x fiole x 0.1mg/ml	17.766	5	88.83
32	FURAZOLIDONUM 100mg	100mg	COMPR.	Cutie x compr.	1.500	200	300.00
33	GELATINUM (GELOFUSINE)	4g/100ml	SOL. PERF.	cutie x fl x sol perf x 500ml	15.172	100	1,517.20
34	GLUCOSUM	50 mg/ml x 250ml	SOL. PERF.	Cutie x flac x sol. perf.	3.700	1000	3,700.00
35	GLUCOSUM	50 mg/ml x 500ml	SOL. PERF.	Cutie x flac x sol. perf.	5.172	1500	7,758.00
36	GLUCOSUM	100 mg/ml x 250ml	SOL. PERF.	Cutie x sol. perf.	4.247	100	424.70
37	HALOPERIDOLUM	5MG / ML	SOL. INJ.	Cutie x fiole x sol. inj.	2.262	300	678.60
38	HALOPERIDOLUM	2MG/ML X 10ML	PIC. ORALE, SOL.	Cutie x flac x pic. orale, solutie	6.540	30	196.20
39	HEPARINUM	5000 UI	SOL. INJ.	Cutie x fiole	30.270	15	454.05
40	INSULINE UMANE (HUMULIN R KwikPen 100 UI/ml)	100UI/ml	SUSP. INJ.	Cutie x stilou injector	29.510	30	885.30
41	LEVETIRACETAMUM	100mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	Cutie x fl. 5 ml conc. pt. sol. perf.	31.105	50	1,555.25
42	MAGNESII SULFAS	200 mg/ml	SOL. INJ.	Cutie x fiole x sol. inj./perf.	4.081	50	204.05
43	METAMIZOLUM NATRIUM	500 mg/ml	SOL. INJ.	Cutie x fiole	1.310	5000	6,550.00
44	METHYLCOBALAMIN (VITAMINA B12)	5000mcg	COMPR	Cutie x compr.	2.390	60	143.40
45	METOPROLOLUM SUCCINAT	47.5mg	COMPR.FILM.ELIB. MODI			3900	0.00
46	METOPROLOLUM TARTRAT	5MG/ 5ML	SOL. INJ. .	Cutie x fiole x sol. inj.	3.040	50	152.00
47	METRONIDAZOLUM	5 mg/ml *100 ml	SOL. PERF.	Cutie x flac.x sol. perf.	4.730	200	946.00
48	NALOXONUM	0.4mg/ml	SOL. INJ./PERF.	cutie x fiolex 1ml x 0.4mg/ml	4.394	5	21.97

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protectie a Datelor (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@spitalulsfiluca.ro
Website: www.spitalulsfiluca.ro





Primăria
Capitalei



ASSM
Asociația Societăților de Farmaceutice din România

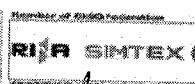
SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

49	NATRI CHLORIDUM	9 mg/ml x 100ml	SOL. PERF.	Cutie x flacon	2.700	6000	16,200.00
50	NATRI CHLORIDUM	9 mg/ml x 250ml	SOL. PERF.	Cutie x flac. sol. perf.	4.726	6000	28,356.00
51	NATRI CHLORIDUM	9 mg/ml x 500ml	SOL. PERF.	Cutie x flac. x sol. perf.	4.508	3000	13,524.00
52	PARACETAMOLUM	10 MG/ML	SOL. PERF.	Cutie x flac. X sol. perf.	5.676	1500	8,514.00
53	PARACETAMOLUM	500MG	COMPR.	Cutie x compr.	0.200	10000	2,000.00
54	POVIDONUM IODINATUM	1000ML	SOL. CUTANATA	Cutie x flac. x sol.	90.000	12	1,080.00
55	RACECADOTRILUM	100 mg	CAPS.	Cutie x caps	2.549	500	1,274.50
56	RIVASTIGMINUM	3 mg	CPS.	Cutie x cps.	1.080	112	120.96
57	RIVASTIGMINUM	4.6MG/24H	PLASTURE TRANSDERMIC	Cutie x plicuri x plasture transdermic	2.831	90	254.79
58	RIVASTIGMINUM	9.5MG/24H	PLASTURE TRANSDERMIC	Cutie x plicuri x plasture transdermic	3.547	60	212.82
59	SELEGILINUM	5 mg	COMPR.	Cutie x compr.	0.660	50	33.00
60	TIAPRIDUM	100MG	COMPR.	Cutie x compr	0.377	150	56.55
61	TRAZODONUM	150 mg	COMPR. CU ELIB. PREL	Cutie x compr.cu. elib.prel.	1.080	300	324.00
Total fara TVA							156,138.50
Total cu TVA							173,313.74
62	COMBINATIE NUTRITIVA ENTERALA (Proteine, Carbohidrati, grasimi, Minerale, Oligoelemente, Vitamine si altele) FORTICARE TVA 21%	125ml	SOL. ENTERALA	Flacon x sol. enterala	23.590	200	4,718.00
63	COMBINATIE NUTRITIVA ENTERALA (Proteine,carbohidrati,grasimi, EPA, DHA, colina, minerale,oligoelemente,vitamin e) NUTRISON TVA 21%	500ml	FL	Cutie x fl x 500ml	50.000	20	1,000.00
64	COMBINATII (Glicerol 6.75 g, extract glicerinat de mușețel 0.3 g, extract glicerinat de nalbă 0.3 g, amidon de grâu 0.06 g, apă distilată 9 g) TVA21%		MICROCLISME	Cutie x flac	5.350	300	1,605.00
Total fara TVA							7,323.00
Total cu TVA 21%							8,860.83
Total fara TVA							163,461.50
Total cu TVA 11%+21%							182,174.57

- Pentru etichetare se impune următoarea inscripționare :
- denumirea comercială a produsului;
 - substanțele active și excipienții;
 - forma farmaceutică și conținutul;

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protectie a

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





- d) modul și calea de administrare;
- 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 și 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.

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.

Ofertanți 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 acestuia ca neconformă. 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 (descriseri, fotografii, pagini de catalog, fișe tehnice ale producătorului).

Specificațiile tehnice ale medicamentelor uzuale 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.

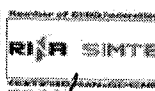
Pe fiecare produs trebuie să apară informații referitoare la data fabricării, precum și la perioada de valabilitate a produsului.

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

Orice necorelare, omisiune ori neconformitate constatată în privința documentelor oferte, 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.

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



Cerințele care indică o anumită origine, sursă, producție, procedeu special, marcă de fabrică sau de comerț, 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.

Se vor depune, în mod obligatoriu, următoarele documente:

1. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere privind perioada de valabilitate a produselor oferite;
2. Se va prezenta o declarație pe propria răspundere privind deținerea Autorizație de punere pe piață emisă de ANMDM (conform Legii 95/2006, privind reforma în domeniul sănătății cu modificările și completările ulterioare, art.704- autorizație de punere pe piață / art. 738- dovadă că se află în curs de reautorizare) sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, în termen de valabilitate pentru toate produsele oferite, și doar la solicitarea autorității contractante, ofertanților clasati pe primele trei locuri, vor prezenta autorizația.

XIV. 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 oferit.

Oferta financiară se va depune pentru cantitatea maxima din Acordul Cadru aferenta fiecărui lot, exprimată în lei fără TVA.

Toate documentele care fac parte din oferta candidaților vor purta în mod obligatoriu semnatura electronică extinsă.

Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea propunerilor financiare determinate prin înmulțirea prețului unitar (care va sta la baza încheierii Acordului cadru) cu cantitatea maximă estimată, aferentă Acordului cadru. Se vor preciza prețurile unitare/lot și valoarea aferentă cantității maxime estimate pentru fiecare lot pentru întreg Acordul Cadru, **ÎN LEI FĂRĂ 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 vânzător în condițiile de livrare.

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

În SEAP, pe fiecare lot, se va introduce valoarea aferentă cantității maxim estimate pentru întreg Acord cadru.

Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea propunerilor financiare determinate prin înmulțirea prețurilor unitare cu cantitatea maximă a acordului cadru pentru fiecare lot, prin raportare la valoarea maximă a Acordului Cadru 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 acelor 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.

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 scazut – pentru loturile 1,2,3,4.....64**

"Document care conține date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protecție a Datelor (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@spitalulsfluca.ro
Website: www.spitalulsfluca.ro





Primăria
Capitaliei



ASSM

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA"

Medici Sefi Sectie:

Sef Sectie Medicina Internă Cronică

Dr. Ghita Monica

Sef Sectie Recu

Dr. Bojan Laura

Sef Sectie Clinică Geriatrie și Gerontologie

Dr. Aurelian Sorina Maria

Sef Sectie Recuperare, Medicină fizică și Balneologie

Dr. Dragomir Adina

Sef Sectia Oncologie-Ingrijiri Paliative

Sef Sectie Laborator RMFB

Dr. Tanase Genoveva

Intocmit,

Sef Sectie Farmacie

Nr.reg.int. F40/30.01.2026

"Document care contine date cu caracter personal protejate de Regulamentul general de Protectie a Datelor (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@spitalulsfluca.ro
Website: www.spitalulsfluca.ro



Member of ARH Federation

RIH SIMEX

CERTIFIED MANAGEMENT SYSTEM

