

**Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

CATRE,

**SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE****"Prof. Dr. Alexandru Obregia"**IEȘIRE NR. **2998**Ziua **24** Luna **03** Anul **2021****POTENTIALI OFERTANTI LA PROCEDURA DE ACHIZITIE AVAND CA OBIECT ATRIBUIREA  
CONTRACTULUI DE FURNIZARE DEZINFECTANTI**

**Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia** cu sediul în Sos. Berceni Nr. 10, sector 4, București, reprezentată prin Manager Dr. Andrian Tibirna, va invita sa depuneti oferta pentru achizitia publica FURNIZARE DEZINFECTANTI.

**1. Obiectul contractului:****33631600-8 Antiseptice si dezinfectante (Rev.2)**

**2. Procedura de achizitie publica aplicata este: Negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare** (conform art. 104 alin.1 lit.c din legea nr.98/2016 si art 5 alin 1 lit a din Legea nr. 55/2020 privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19

**3. Valoarea estimativa a achizitiei: 214.700,00 lei (fara TVA)****4. Sursa de finantare a contractului de achizitie: Venituri proprii****5. Tipul contractului de achizitie: contract de furnizare**

**6. Propunerea financiara preliminara de la care se va incepe negocierea, va fi prezentata de persoana imputernicită al ofertantului la data sedintei de negociere.**

**7. Limba de redactare a ofertei: Romana**

**8. Pretul ofertei preliminare va fi exprimat astfel: pret/UM, valoarea totala fara TVA si valoarea totala cu TVA a produselor furnizate. Pretul/UM sa fie exprimat cu 2 zecimale. Criteriul de atribuire al contractului va fi "Pretul cel mai scazut".**

**9. In urma negocierii, pretul ofertei finale va ramane ferm in lei pe toata durata de valabilitate a contractului. Nu se accepta actualizarea pretului.**

**10. La oferta de baza : NU se accepta oferte alternative.**

**11. Plata pretului contractului se va face prin contul de virament nr.: RO39TREZ7045006XXX008767 - Trezoreria Sector 4, in maxim 60 de zile de la data inregistrarii facturii fiscale la beneficiar, prin ordin de plata.**

**12. Documentul ce se va depune o data cu oferta este declaratia privind conflictul de interese. Conf.art.63 din Legea nr.98/2016, persoanele cu functii de decizie din cadrul autoritatii contractante sunt: Dr. Andrian Tibirna - Manager, Dr. Dan Rosca - Director Medical, Ec. Mihai Iancu Buturca - Director Financiar Contabil, As. Corina Gagiuc - Director Ingrijiri, dr. Vlad Irina - Medic Epidemiolog, Igor Beznitchi - Sef Serv. Achizitii Publice.**

**13. Adresa la care se depune oferta preliminara (in plic inchis): BUCURESTI; Sos. Berceni, nr. 10, la REGISTRATURA.**

**Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

14. Data limita pentru depunerea ofertei: 29.03.2021 ora 10<sup>30</sup>
15. Sedința de negociere a preturilor va avea loc în data de 29.03.2021 la ora 11<sup>30</sup>, la sediul autorității contractante din Sos. Berceni, nr. 10, sector 4, București.
16. Durata contractului: În urma derulării prezentei proceduri se va încheia un contract, pe o perioadă de 2 luni de la data semnării contractului.

Ofertanți trebuie să prezinte:

- Declarație privind neîncadrarea în art. 164 din legea 98/2016
- Declarație privind neîncadrarea în art. 165 și 167 din legea 98/2016
- Declarație privind evitarea conflictului de interese potrivit art. 59 și 60 din legea 98/2016
- Certificat constatator emis de ONRC
- Propunere tehnică prin care trebuie făcută conformitatea cu toate cerințele caietului de sarcini
- Propunere financiară

17. Detaliile tehnice ale prezentei invitații, în baza cărora se va prezenta propunerea tehnică și financiară, sunt prezentate în caietul de sarcini.

Pentru informații suplimentare ne puteți contacta la Tel: 021.334.90.69, persoană de contact: Stela Verzea.

**MANAGER**

**DR. ANDRIAN TIBIRNA**



**SEF SERV. ACHIZITII PUBLICE**

**IGOR BEZNITCHI**

**SERVICIUL ACHIZITII PUBLICE**

**STELA VERZEA**

**Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**
**APROBAT  
MANAGER**
**DR. ANDRIAN TIBIRNA**

**CAIET DE SARCINI**
**1 Introducere**

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, executanții sau prestatorii pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz).

În cadrul acestei proceduri, Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia îndeplinește rolul de Autoritatea contractantă.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

**2 Contextul realizării acestei achiziții de produse**

Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia este autoritate contractanta, institutie ordonator terțiar de credite, din subordinea Consiliului General al Municipiului București, care are rolul de a furniza servicii medicale specializate, comparabile cu cele mai bune modele europene, servicii integrate de înaltă calitate, sigure, pentru toți pacienții care li se adresează atât în perioada pandemiei cauzate de COVID-19, dar și în perioada imediat următoare acesteia.

## **2.1 Informații despre Autoritatea contractantă**

Spitalul Clinic de Psihiatrie „Prof. Dr. Alexandru Obregia”, are un numar de 1160 de paturi (din care 120 de paturi au fost alocate pacientilor cronici), asigura asistenta medicala psihiatrica de mare complexitate – profilactica, terapeutica, de recuperare si integrativa bio – psiho – sociala, cat si de neurologie pediatria atat pentru capitala cat si pentru judetele limitrofe prin:

- 14 sectii Psihiatrie Adulti (I-XV)
- 2 sectii psihiatrie – toxicomanie (XVI, XVII)
- 1 sectie psihiatria copilului si adolescentului cu doua pavilioane (VA si V B)
- 1 sectie clinica de Neurologie Pediatria cu doua pavilioane (NP1 si NP2)
- Compartiment urgente psihiatrice (Camera de garda Psihiatrie adulti)
- Camera de garda Neurologie pediatria
- Ambulatoriu integrat
- 2 laboratoare (analize medicale si explorari functionale)
- Farmacie
- Sterilizare
- 1 centru de perfectionare pentru asistentii medicali din psihiatrie
- 1 centru de sanatate mintala al Sectorului 4 cu 150 de locuri (stationar de zi – psihiatrie adulti)
- Centru de prevenire a tentativelor de suicid
- 3 unitati de cercetare psihiatrica, punct de documentare si informare psihiatrica, compartiment pentru diagnosticul si tratamentul tulburarilor cognitive (centrul memoriei)
- compartiment de psihiatrie comunitara si reintegrare psiho – sociala (trepte)
- Amfiteatre si Sali de cursuri pentru studentii la medicina,etc.

## **2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor**

Consideram esentiala in aceasta perioada de pandemie, cat si ulterior, necesitatea aprovizionarii Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia cu biocide necesare, conform standardelor internationale, care va avea ca rezultat, in primul rand, cresterea calitatii actului medical si siguranta pacientului precum si a personalului medical.

## **2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea contractantă**

*Autoritatea contractanta a optat pentru incheierea unui acord cadru avand ca obiect antiseptice si dezinfectante(produse dezinfectante) .*

*- Minimizarea transmiterii nosocomiale a SARS-CoV-2 precum si a a altor microorganisme si asigurarea unui standard inalt de ingrijire a pacientilor reprezinta dezideratul principal al colectivului medical.*

*-Protejarea sanatatii populatiei si a sigurantei pacientului.*

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

*Nu este cazul*

## **2.5 Cadrul general al sectorului în care Autoritatea contractantă își desfășoară activitatea**

*Nu este cazul*

## **2.6 Factori interesați și rolul acestora, dacă este cazul**

*Nu este cazul*

## **3 Descrierea produselor solicitate**

**Lot 1– Dezinfectant alcoolic pentru dezinfectia igienică a mâinilor prin frecare, cu dozator(1 L)**

**Lot 2 – Dezinfectant pe baza de substante eliberatoare de clor**

**Lot 3 – Dezinfectant detergent enzimatic de nivel mediu pentru instrumentar si dispozitive medicale ( 1L/ 1kg)**

**Lot 4 - Dezinfectant de nivel inalt pentru aeromicroflora prin nebulizare( 1 L)**

### **3.1 Descrierea situației actuale la nivelul Autorității/entității contractante**

Prin achizitia acestor produse se urmateste optimizarea actului medical iar in cazul pacientilor cu diferite infectii sa permita gestionarea in siguranta atat a acestora, cat si a celorlalti pacienti precum si a personalului medical.

### **3.2 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor**

Dezinfectia in unitatile sanitare întocmit în conformitate cu:

- Ord. MS 961 din 19 august 2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curățarea, dezinfectia și sterilizarea în unitățile sanitare publice și private, tehnicii de lucru și interpretare pentru testele de evaluare a eficienței procedurii de curățenie și dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mâinilor, în funcție de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice în funcție de suportul care urmează să fie tratat și a metodelor de evaluare a derulării și eficienței procesului de sterilizare
- Ord. nr. 1082/731/2016 pentru aprobarea modelului de documentație de atribuire standard privind achiziția de produse biocide
- Ord. nr. 1071/16413/2017 privind modificarea anexei nr. 3 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Agenției Naționale pentru Achiziții Publice nr. 1.082/731/2016 pentru aprobarea modelului de documentație de atribuire standard privind achiziția de produse biocide
- Ord. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, Ordinul nr. 910/1657/99/2016 pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României si Ord. Nr. 604/ 880/78/2017 pentru modificarea si completarea Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României precum si pentru modificarea și completarea Ord. MS 961 din 19 august 2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curățarea, dezinfectia și sterilizarea în unitățile sanitare publice și private, tehnicii de lucru și interpretare pentru testele de evaluare a eficienței procedurii de curățenie și dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mâinilor, în funcție de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice în funcție de suportul care urmează să fie tratat și a metodelor de evaluare a derulării și eficienței procesului de sterilizare
- SR EN 14885/2015
- Directiva 93/42/CEE, transpusă prin Hotararea Guvernului nr. 54/2009, privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale, cu modificările ulterioare, cât și recomandările producătorului cu privire la eficacitatea produsului și indicațiile de utilizare.

### **3.3.Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor**

*Alegerea metodei de dezinfectie și/sau sterilizare pentru suprafețe, instrumentar și echipamente trebuie să țină cont de categoria din care acestea fac parte: noncritice, semicritice și critice.*

*Suprafețele, instrumentarul și echipamentele sunt clasificate după cum urmează:*

- a) **critice** - cele care vin în contact cu țesuturile corpului uman sau penetrează țesuturile, inclusiv sistemul vascular, în mod normal sterile. In aceasta categorie intra: instrumentarul chirurgical, inclusiv instrumentarul stomatologic, materialul utilizat pentru suturi, trusele pentru asistență la naștere, echipamentul personalului din sălile de operații, câmpuri operatorii, meșele și tampoanele, tuburile de dren, implanturile, acele și seringile, cateterele cardiace și urinare, dispozitivele pentru hemodializă, toate dispozitivele intravasculare, endoscoapele flexibile sau rigide utilizate în proceduri invazive, echipamentul pentru biopsie asociat endoscoapelor, acele pentru acupunctură, acele utilizate în neurologie; aceste dispozitive trebuie sterilizate;*
- b) **semicritice** - care vin în contact cu mucoase intacte și nu penetrează bariera tegumentară, cu excepția mucoasei periodontale sau pielea având soluții de continuitate. Acestea ar trebui să beneficieze de cel puțin dezinfectie la nivel mediu. In aceasta categorie intra: suprafața interioară a incubatoarelor pentru copii și dispozitivele atașate acestora (mască de oxigen, umidificator), endoscoapele flexibile și rigide utilizate exclusiv ca dispozitive pentru imagistică, laringoscoapele, tuburile endotraheale, echipamentul de anestezie și respirație asistată, diaframele, termometrele de sticlă, termometrele electronice, ventuzele, vârfurile de la seringile auriculare, specul nazal, specul vaginal, abaiselang-urile, instrumentele utilizate pentru montarea dispozitivelor anticoncepționale, accesoriile pompițelor de lapte. Suprafețele inerte din secții și laboratoare, stropite cu sânge, fecale sau cu alte secreții și/sau excreții potențial patogene, și căzile de hidroterapie utilizate pentru pacienții a căror piele prezintă soluții de continuitate sunt considerate semicritice;*
- c) **noncritice** - care nu vin frecvent în contact cu pacientul sau care vin în contact numai cu pielea intactă a acestuia. Aceste dispozitive trebuie să fie curățate și trebuie aplicată o dezinfectie scăzută.*

*In aceasta categorie intra: stetoscoape, ploști, urinare, manșeta de la tensiometru, specul auricular, suprafețele hemodializoarelor care vin în contact cu dializatul, cadrele pentru invalizi, suprafețele dispozitivelor medicale care sunt atinse și de personalul medical în timpul procedurii, orice alte tipuri de suporturi. Suprafețele inerte, cum sunt pavimentele, pereții, mobilierul de spital, obiectele sanitare ș.a., se încadrează în categoria noncritice.*

Dupa gradul de dezinfectie acestea pot fi:

- **dezinfectie de nivel înalt** - procedura de dezinfectie prin care se realizează distrugerea bacteriilor în formă vegetativă, fungilor, virusurilor, micobacteriilor și a majorității sporilor bacterieni; această formă de dezinfectie se poate aplica și dispozitivelor medicale reutilizabile, destinate manevrelor invazive, și care nu suportă autoclavarea;

- **dezinfecție de nivel intermediar (mediu)** - procedura de dezinfecție prin care se realizează distrugerea bacteriilor în formă vegetativă, a fungilor, a micobacteriilor și a virusurilor, fără acțiune asupra sporilor bacterieni;
- **dezinfecție de nivel scăzut** - procedura de dezinfecție prin care se realizează distrugerea majorității bacteriilor în formă vegetativă, a unor fungi și a unor virusuri, fără acțiune asupra micobacteriilor, sporilor de orice tip, virusurilor neanvelopate și a mucegaiurilor;

### 3.3 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

#### Antiseptice și dezinfectante – cod CPV 33631600-8

Aprovizionarea cu aceste produse va permite un acces echitabil la servicii medicale de calitate pentru pacienții spitalului.

##### 3.3.1 Produse solicitate

| Lot | Denumire                                                                                              | UM                  | Cantitate | Pret    |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|---------|
| 1   | Dezinfectant alcoolic pentru dezinfecția igienică a mâinilor prin frecare, cu dozator (1 L)           | FLACON              | 700       | 40 lei  |
| 2   | Dezinfectant pe baza de substanțe eliberatoare de clor                                                | TABLETA             | 166.000   | 0,2 lei |
| 3   | Dezinfectant detergent enzimatic de nivel mediu pentru instrumentar și dispozitive medicale (1L/ 1kg) | FLACON/<br>GALETUSA | 50        | 70 lei  |
| 4   | Dezinfectant de nivel înalt pentru aeromicroflora prin nebulizare (1 L)                               | FLACON              | 1500      | 100 lei |

#### Dosarul tehnic achiziție dezinfectante

Produsul trebuie să dețină aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea

cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide.

**Fișa tehnică a produsului originală și/sau tradusă autorizat în limba română, cu următoarele informații:**

- denumirea comercială;
- tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare;
- domeniul de utilizare corespunzător tipului de produs biocid, indicațiile de utilizare, concentrația și timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare să fie susținut de concluzia raportului de testare);
  - forma de condiționare (de exemplu: concentrat lichid, granule, aerosoli, pulbere), modul de ambalare și cantitățile exprimate în unități metrice;
  - compoziția chimică: identitatea fiecărei substanțe active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) și concentrația în unități metrice

Certificat de calitate și conformitate al produsului (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului

**IN ETAPA DE EVALUARE TEHNICA AUTORITATEA CONTRACTANTA ISI REZERVA DREPTUL DE A VERIFICA INFORMATIILE PREzentATE PEIN SOLICITAREA DE MOSTRE DIN PRODUSUL OFERTAT SI DE A TESTA CALITATEA ACESTUIA.**

- modul de ambalare - flacon 1 l cu atomizor , pentru lotul 1
  - cutie, pentru lotul 2
  - flacon 1l/galetusa 1 kg , pentru lotul 3
  - flacon 1l , pentru lotul 4

**Condiții tehnice de asigurare a calității**

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minim de informații cum ar fi:

- denumirea produsului;
- numărul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.) care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu date de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active care trebuie să corespundă cu datele din Declarația privind substanțele active din produs dată de producător;
- data de expirare a lotului.
- Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală
- Categoriile de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
- Indicații privind pericolozitatea și măsuri de prim ajutor.

**Fișa cu date de securitate a produsului**, întocmită conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum și a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului și a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE și nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba română, și copie de pe fișa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fișei cu date de securitate

**Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații:**

- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice;
- forma de condiționare, cum ar fi: soluție gata de utilizare, tablete, concentrat lichid, gel, granule, pulbere, aerosol pulverizabil și altele.
- utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinfecție (pentru igiena umană, suprafețe, instrumentar);
- indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
- detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
- instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
- numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare;
- perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare și, acolo unde este cazul, informații privind: următoarea aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele și măsurile de decontaminare și perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcăminte și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepărtarea alimentelor și hranei;
- categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat;
- informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei.

**Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacității biocide** în funcție de tipul de produs, activitatea afirmată pe eticheta produsului și în recomandările de utilizare vor fi efectuate în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, conform unor metode elaborate de Organizația Internațională de Standardizare (ISO), de Comitetul European de Standardizare (CEN).

Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu condiția efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Pentru susținerea activității produsului biocid asupra altor organisme decât cele pentru care sunt prevăzute standardele europene se acceptă rapoarte de testare efectuate prin metode asimilate, metode naționale sau metode individuale standardizate, după dezbateri în cadrul CNPB, la propunerea evaluatorilor.

**Dovada înregistrării/notificării/autorizării ca produs biocid** în țara de origine sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, acolo unde este cazul

Un document emis și semnat de către firma producătoare prin care firma solicitantă este împuternicită ca reprezentant pentru plasarea produsului pe piață pe teritoriul României.

Pentru dezinfectantele încadrate ca **dispozitive medicale**: certificatul de marcaj CE, cu încadrarea în categoria dispozitiv medical în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusă prin Hotărârea Guvernului nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale, cu modificările ulterioare, cât și recomandările producătorului cu privire la eficacitatea produsului și indicațiile de utilizare.

#### **Substanța activă**

- Conform Regulamentului (UE) nr. 1.062/2014, cu modificările ulterioare
- Să se regăsească în lista producătorilor agreeți de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012 (publicată).

**Documentele se prezintă în copie legalizată și traduse în limba română.**

Lista standardelor din România aplicabile în unitățile sanitare, în domeniul curățării, dezinfecției, este prevăzută în standardul SR EN 14885 din 2006, cu completările și modificările ulterioare. Unitățile sanitare publice și private, indiferent de subordonarea acestora, sunt obligate să solicite Avizul (BIO)/actul administrativ de punere pe piață și comercializare, emis de Comisia Națională a Produselor Biocide, care are la bază dosarul tehnic și rezultatele testelor de laborator ce demonstrează eficacitatea acestora.

Termenul de valabilitate este limita de timp/data stabilită de producător până la care produsul oferit îşi păstrează caracteristicile specifice inițiale, dacă au fost respectate condițiile de transport, manipulare, depozitare și păstrare.

- Produsele încadrate ca produse biocide vor fi însoțite de următoarele documente:
- Autorizație de plasare pe piață pentru Produse Biocide, valabilă la data procedurii, conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide
- Produsele încadrate ca dispozitive medicale vor fi însoțite de următoarele documente:
- Dovada înregistrării produsului – dispozitiv medical în baza de date a Ministerului Sănătății conform Ordinului Nr. 372 din 26 martie 2015 privind înregistrarea dispozitivelor medicale art. 9.
- Declarație de conformitate CE eliberată de producător din care să rezulte că produsul este conform Directivei 93/42/CEE
- Atestatul CE de aprobare a sistemului complet de asigurare a calității producției emis în baza Directivei Dispozitivelor Medicale 93/42/CEE
- Atat produsele încadrate ca biocide cât și cele încadrate ca dispozitive medicale vor fi însoțite de următoarele documente :
- Să prezinte fișa tehnică.
- Fișa de securitate a produsului, conform: Regulamentului CE 1907/2009, 1272/2008 și 453/2010.
- Eticheta să fie în limba română cu specificațiile cerute prin norme: Ord.MS 10/2010 art.4, litera d; Regulament CE 1451/2007; Decizia CE 809/2008
- Pentru dovedirea activității antimicrobiene a produselor biocide se vor prezenta:
- Avizul care conține activitatea antimicrobiană și/sau Referat de expertiză tehnică emis de Institutul de Sănătate Publică și/sau Buletine de analiză și/sau Rapoarte de testare.

Pentru dovedirea activității antimicrobiene a produselor dispozitive medicale se vor prezenta Buletine de analiză și/sau Rapoarte de testare și/sau referate de evaluare dacă aceste produse le dețin .

**PRETUL PRODUSELOR CONCENTRATE VA FI PREZENTAT ATAT PENTRU FORMA ÎNICIALĂ, CÂT ȘI PENTRU SOLUȚIA GATA PREPARATĂ PE CONCENTRAȚIILE DE LUCRU.**

**Ofertantul va trebui să însoțească propunerea tehnică a fiecărui produs cu fișe tehnice traduse în limba română, semnate și stampilate conform cu originalul, astfel încât să se poată face corespondența între caracteristicile tehnice solicitate și oferta tehnică a fiecărui participant ( se va trece în dreptul fiecărei cerințe pagina din catalog/fișa tehnică unde se regăsește).**

Autoritatea contractantă își rezervă dreptul ca pe parcursul evaluării să solicite participanților la procedura fișe tehnice, autorizații sau orice alte documente necesare în procesul de evaluare.

Nota: specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursa, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea "compatibil sau echivalent"

Cerințele impuse sunt minimale. În acest sens orice ofertă de bază prezentată, care se abate de la prevederile Caietului de sarcini, va fi luată în considerare, dar numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din Caietul de sarcini.

Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificații vor fi considerate cu mențiunea de "sau echivalent".

Termenul de valabilitate este limita de timp/data stabilită de producător până la care produsul oferit își păstrează caracteristicile specifice inițiale, dacă au fost respectate condițiile de transport, manipulare, depozitare și păstrare.

#### **LOT 1: Dezinfectant alcoolic pentru dezinfecția igienică a mâinilor prin frecare, cu dozator – (1 L)**

**Indicații:** dezinfecția igienică a mâinilor prin frecare, utilizat în unitati sanitare

**Activitate antimicrobiană și standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

- Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact între 15/30 sec. și 1 min., reducere lg pentru produs de frecare  $\geq 5,0$   
EN 1500 (2,2), timp de contact între 30 sec. și 1 min.
- Levuricidă: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg. pentru produs de frecare  $\geq 4,0$
- Virucidă: EN 14476 (2,1) timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Micobactericida / Tuberculocida EN 14348 (2,1)

Condiții:

- Să fie biocid de tip 1
- Să fie cuprins în Registrul Național al Produselor Biocide – ultima actualizare. Să prezinte aviz biocid emis de Comisia Națională pentru Produse Biocide, însoțit de prelungire și/sau extindere, dacă este cazul. Produsul trebuie să aibă aviz cu indicație de utilizare în unitati sanitare și dacă în Registrul Național al Produselor Biocide –actualizat, este încadrat în lista celor care au specificat "Indicația de utilizare în unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului în baza Ordinului nr. 910/2016.", se vor conforma acestei cerințe
- Indicații: dezinfecția igienică a mâinilor
- Compoziție: soluție pe baza de alcooli cu o concentrație de minimum 80 % alcool.
- Mod de aplicare: prin frecare
- Să fie specificat pH-ul produsului care să fie cât mai aproape de pH- neutru.
- Să fie sub formă de gel
- Să nu producă iritații la utilizări repetate, să fie specificat factorul de protecție tegumentară
- Să nu necesite clătire.
- Să fie gata preparat.
- Produsul să fie ambalat aseptice
- Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016). Testarea prezentată va acoperi termenul estimat pentru utilizarea unui flacon de 45 zile.
- Condiționare produs - recipiente de unică utilizare de capacitate 1000 ml prevăzute din fabrică cu pompă de dozare incorporată pentru a evita contaminarea substanței dezinfectante.
- Dozatoarele să aibă posibilitatea reglării cantității de antiseptic, dozate la o apăsare.
- Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 2 ani
- Pretul oferit va fi obligatoriu: pretul unui litru de soluție de lucru care să acopere tot spectrul de activitate solicitat în timpii de acțiune specificați.

- Analiza comparativă va lua in considerare pentru evaluarea ofertelor pretul cantitatii de solutie de lucru necesare unei dezinfectii igienice a mainilor prin frecare, care sa acopere tot spectrul de activitate solicitat.
- Produsul sa prezinte eticheta si instructiuni de utilizare in limba romana  
Din documente sa reiasa valabilitatea produsului dupa desigilare;  
Se vor prezenta esantioane similare cu produsele comercializate in recipiente originale, sigilate si etichetate cu eticheta folosita pe produsele comercializate.

Prețul ofertat va fi: prețul pe litru concentrat si prețul pe o procedura de dezinfectie igienica. Analiza comparativă va avea in vedere prețul pe o procedura de dezinfectie igienica, in maximum 30 secunde

## **LOT 2 Dezinfectant pe baza de substante eliberatoare de clor**

**Indicații:** dezinfectia suprafetelor, si obiectelor de inventar,dispozitivelor medicale,grupurilor sanitare, pentru dezinfectia suprafetelor care vin in contact cu alimentele, dezinfectia vaselor mari, a veselei si tacamurilor din Blocul Alimentar si oficii alimentare utilizate in unitati sanitare

### **Condiții obligatorii:**

- Substanța activă : dicloroizocianuratul de sodiu NaDCC
  - Sa se prepare usor solutia de lucru, cu apa de la robinet, la temperatura camerei;
  - Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei;
  - Sa fie inclus in Registrul National de Produse Biocide actualizat;
  - Produsul trebuie sa fie avizat TP4 pentru utilizare in industria alimentara.
  - Sa prezinte spectru larg de actiune: bactericid - testari conform SR EN 13727, SR EN 13697 bactericid/fungicid – levuricid SR EN 13624, - SR EN 14476, micobactericid – SR EN 14347 si SR EN 14348 ( B. Subtilis, B. Cereus), SR EN 13704 (Bacillus subtilis, Clostridium difficile);
  - Timp de actiune – pentru acoperirea intregului spectru solicitat : maxim 60 minute
  - forma de prezentare – tableta efervescenta
  - mod de ambalare – cutie
  - Termen de garantie al produsului minim 2 ani in ambalajul original
  - **Din documente sa reiasa valabilitatea produsului dupa desigilare;**
  - Se vor prezenta esantioane similare cu produsele comercializate in recipiente originale, sigilate si etichetate cu eticheta folosita pe produsele comercializate.
- Se va tine cont ca analiza comparativa a pretului, se va face in functie de cantitatea necesara pentru prepararea unui litru de solutie care sa acopere tot spectrul solicitat.**
- Sa poata fi utilizat pentru: dezinfectia suprafetelor, obiectelor de inventar, echipamentelor, dispozitivelor medicale, grupurilor sanitare in spitale, cabinete medicale, apa potabila, vesela in oficii si blocuri alimentare;
  - Sa respecte prevederile ordinului MS nr. 961 / 2016 privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare actualizat;
  - Sa respecte HG 956/2005 privind plasarea pe piata a substantelor biocide;
  - Sa prezinte fisa de securitate, fisa tehnica, eticheta produsului privind compozitia produsului si instructiunile de utilizare in limba romana (lipite pe fiecare recipient);
  - Termenul de garantie al produsului concentrat in ambalajul original sa fie minim 2 ani de la data achizitie;
  - Produsul trebuie sa aiba aviz cu indicatie de utilizare in unitati sanitare si daca in Registrul National al Produselor Biocide –actualizat in Iunie 2019 este incadrat in lista celor care au specificat "Indicatia de

utilizare in unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului in baza Ordinului nr. 910/2016.", se vor conforma acestei cerinte .

-Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei.

- Mod de prezentare: tablete efervescente de 2-5 grame care sa elibereze minim **1.5 grame Clor activ**, in ambalaj etans, care sa prezinte stabilitate in conditii de depozitare;

- Esantionul pentru testare sa fie in flacon original sigilat.

### **LOT 3. Dezinfectant detergent enzimatic de nivel mediu pentru instrumentar medical si dispozitive medicale – (1 L/1kg)**

**Activitate antimicrobiană și standarde** (conform cu SR EN 14885/2015, OMS 961/2016):

#### Spectrul de activitate

- Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact maxim 15 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;  
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;
- Levuricidă: EN 13624 (2,1), timp de contact maxim 15 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;  
EN 14562 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
- Micobactericidă/Tuberculocidă  
EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;  
EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
- Virucidă: EN 14476 (2,1) timp de contact maxim 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
- Fungicida: EN 23624 (Candida Albicans, Aspergillus Brasiliensis) (2,1), timp de contact  $\leq 60$  min, reducere lg.  $\geq 4,0$   
EN 14562 (Candida Albicans, Aspergillus Brasiliensis) (2,2), timp de contact 60 min, reducere lg.  $\geq 4,0$

#### Conditii:

- Dacă este necesar, se solicită informații cu privire la compatibilitatea produsului cu rezervoare cu ultrasunete.
  - Să fie soluție lichidă, ușor de condiționat.
  - Sa aiba complex multienzimatic pentru o putere de curatare crescuta.
  - Sa prezinte rapoarte de testare cu privire la puterea de curatare si continutul enzimatic
- Produsele încadrate ca biocide vor prezenta aviz biocid emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, însoțit de prelungire si/sau extindere, dacă este cazul.
- Produsele încadrate ca dispozitive medicale vor prezenta declarație de conformitate, marcaj CE si notificare la Ministerul Sanatații (clasa IIb).
  - Să nu conțină iod, clor, compusi ai clorului, fenoli, sodă caustică, acid peracetic, peroxid de hidrogen, aldehide.
  - Să realizeze atat curatare, cat si dezinfectie, printr-o singura operatiune.
  - Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
  - Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
  - Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Mod de ambalare: recipient de 5 l cu mijloc de dozare
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.

Produsul trebuie sa aiba aviz cu indicatie de utilizare in unitati sanitare si daca in Registrul National al Produselor Biocide –actualizat ,este incadrat in lista celor care au specificat "Indicatia de utilizare in unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului in baza Ordinului nr. 910/2016.", se vor conforma acestei cerinte .

Pretul oferat va fi obligatoriu: Pret solutie concentrata si pretul cantitatii maxime (recomandata de catre producator – care reiese dintr-un raport de testare, buletin de analiza)  
Analiza comparativă va avea în vedere prețul pe litru solutie de lucru, care sa acopere tot spectrul de actiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 60 minute.

#### **LOT 4: Dezinfectant pentru aeromicroflora prin nebulizare – (1 L)**

**Indicații:** dezinfectia suprafetelor, si a aeromicroflorei prin nebulizare, utilizat in unitati sanitare  
**Activitate antimicrobiană și standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015:

- Bactericidă:** EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 5,0$
- **Bactericidă/fungicidă:** EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- **Fungicidă:** EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus brasiliensis ) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Micobactericidă:** EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- **Virucidă:** EN 14476 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical ) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Sporicidă:** EN 13704 (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016)

Conditii:

- Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.
- Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).
- Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
- Soluția să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum 2 ani din momentul livrării.
- Sa prezinte test pentru dezinfectia terminala – inclusiv sporicid,conform unei norme din care sa reiasa cantitatea necesara in mililitri/m cubi necesari dezinfectiei terminale
- Sa fie solutie gata de utilizare
- Sa actioneze prin oxidare celulara
- Timpul de contact pentru efect antimicrobian:maxim 5 minute
- Sa nu fie toxic,alergic iritant
- Eticheta privind compozitia si instructiunile de utilizare in limba romana
- Forma de prezentare : recipiente cu capacitate de 5 /litri
- Sa poata fi nebulizat electric la viteze mari prin formarea de particule cat mai fine,fara umezire, pentru a putea patrunde si dezinfecta inclusiv suprafetele si zonele greu accesibile
- Particulele pulverizate sa fie foarte fine si uscate ,pentru a nu fi necesara protejarea sau acoperirea echipamentelor si aparaturii aflate in incapere.
- Sa poata fi nebulizat sub forma unei cete fine si uscate, fara sa produca umezeala care ar putea afecta echipamentele electrice si aparatura medicala
- Sa fie compatibil cu orice tip de suprafete si cu aparatura medicala din orice tip de material. utilizata in unitatile sanitare.
- Sa nu fie necesara protejarea sau acoperirea echipamentelor electrice si a aparaturii medicale aflate in incapere

- Cantitatea de solutie necesara dezinfectiei (ml/ metru cub) sa fie cat mai mica
- Sa fie biodegradabil
- Sa nu fie mutagen,cancerigen sau toxic
- Sa nu produca rezistenta bacteriana
- Sa nu necesite stergere sau clatire, dupa nebulizare
- Sa fie sub forma de solutie gata preparata
- Sa poata fi nebulizat automat, fara prezenta umana in incapere in timpul nebulizarii
- Sa nu fie inflamabil ,coroziv,sa nu pateze,sa nu lase reziduuri
- Dupa desigilare produsul sa ramana valabil pe o perioada cat mai lunga
- Termenul de garantie in ambalajul original sa fie de minim 2 ani
- Din documente sa reiasa valabilitatea produsului dupa desigilare;
- Se vor prezenta esantioane similare cu produsele comercializate in recipiente originale, sigilate si etichetate cu eticheta folosita pe produsele comercializate.
- Se va tine cont ca analiza comparativa a pretului, se va face in functie de cantitatea necesara de solutie utilizata pentru 1m<sup>3</sup> si care acopera tot spectrul antimicrobian solicitat.
- Se vor asigura în același preț punerea la dispozitia spitalului cu titlu gratuit de utilizare pe perioada de desfășurare a contractului a minim 20 dispozitive destinate dezinfectiei automate a aerului prin pulverizarea unei cete uscate, cat și instruirea inițială a personalului care utilizează dispozitivul de nebulizare ( toate locatiile). Durata de înlocuire maximă acceptată este de 5 zile;

#### **1.1.1 Disponibilitate, dacă este cazul - Nu este cazul**

#### **1.2 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul! - Nu este cazul**

##### **1.2.1 Garanție**

Garanția produselor va fi de minim doi ani de la data livrării. Pe ambalajele individuale sau direct pe produse vor fi înscrise data de fabricatie sau expirare a valabilitatii produsului.

##### **1.2.2 Livrare, ambalare, etichetare, transport si asigurare pe durata transportului**

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minimum de informații cum ar fi:

- denumire produs;
- numărul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.), care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu datele de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active, care trebuie să corespundă cu datele din declarația privind substanțele active din produs dată de producător;
- data de expirare a lotului.

- ✓ Daca dezinfectantii nu corespund din punct de vedere calitativ si nu sunt acceptate de Autoritatea Contractanta, aceasta isi asigura dreptul de a rezilia contractul de achizitie publice
- ✓ **Onorarea comenzii se va efectua in termen de maxim 48 de ore de la lansarea acesteia.**
- ✓ Pentru nelivrarea a doua comenzii succesive de dezinfectanti, contractul se reziliaza si se va retine contravaloarea scrisorii de garantie bancara de buna executie a contractului
- ✓ La livrare, dezinfectantii vor fi insotiti si de o copie a comenzii emise de autoritatea contractanta.
  - Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală

- Categoriile de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
- Indicații privind periculozitatea și măsuri de prim ajutor

***Autoritatea contractantă își rezerva dreptul de a verifica datele tehnice prezentate de către ofertanți. În cazul unor neconcordanțe sau a prezentării unor date false, autoritatea contractantă are dreptul de a elimina oferta respectivă.***

***Caracteristicile prezentate în propunerea tehnică și nerealizate în exploatare, vor determina suportarea de către furnizor a contravalorii eventualelor daune cauzate autorității contractante.***

**Produsele se vor livra de către furnizor pe cheltuiala sa, la sediul beneficiarului (condiția de livrare DDP) din București, sos Berceni, nr. 10, sector 4.**

Dacă se constată că produsele livrate pe perioada derulării contractului, sunt necorespunzătoare calitativ, sunt defecte sau prezintă vicii de fabricație, vor fi înlocuite în termen de 48 de ore de la data reclamației, pe cheltuiala furnizorului.

În cazul în care calitatea printării nu este corespunzătoare, prezentând caractere neclare, linii orizontale albe peste caractere, linii orizontale de cerneală întinsă peste caractere sau culori sterse sau necorespunzătoare, furnizorul va înlocui în termen de 48 de ore de la notificare produsele cu unele de o calitate corespunzătoare.

În cazul în care nu se poate printa cu produsele furnizate, echipamentul nerecunoscând cartusul respectiv, furnizorul va înlocui în termen de 48 de ore de la notificare produsul cu unul corespunzător. Apariția oricăror defecțiuni la echipamente datorate utilizării produselor necorespunzătoare vor fi notificate furnizorului de către beneficiar. Furnizorul va suporta toate costurile pentru diagnosticarea defectelor aparute la echipamente ca urmare a utilizării produselor furnizate, precum și reparația echipamentelor respective.

#### **1.2.2.1 Suport tehnic**

Pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz, Contractantul va asigura suport tehnic.

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității contractante unde se poate semnală orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic Contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Contractantul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de Autoritatea/entitatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecărui incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

### **1.3 Atribuțiile și responsabilitățile Părților**

#### **Obligațiile principale ale Autorității contractante**

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către

Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului. În acest sens, se prezumă că toate datele/informațiile. Documentele prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorul unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractantă are obligația să desemneze, în termen de 3 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Autoritatea Contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul sarcini.

Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluționa/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă se obligă să plătească Prețul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul său și numai în condițiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura împreună cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

### **Obligațiile principale ale Contractantului**

Contractantul va furniza Produsele și își va îndeplini obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia i-a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza Produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

Contractantul va respecta toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că și Personalul său, implicat în Contract, va respecta prevederile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

Părțile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil între ele pentru realizarea Contractului.

Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, Personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.

Contractantul are obligația de a desemna, în termen de 5 (cinci) zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Contractantul are obligația de a asigura disponibilitatea Personalului, pe toată durata Contractului.

Contractantul are obligația de a asigura desfășurarea activităților stipulate în Contract prin acoperirea

cu Personal specializat pe toată durata implementării Contractului. Contractantul trebuie să se asigure că, pentru toată perioada Contractului, Personalul principal alocat fiecărei activități vor îndeplini obligațiile stabilite în sarcina acestora.

Contractantul nu va efectua schimbări în cadrul Personalului stabilit, fără aprobarea prealabilă scrisă a Autorității contractante. Autoritatea contractantă va transmite aprobarea/respingerea schimbărilor de Personal în termen de maximum 5 zile, calculat de la primirea documentelor justificative în formă completă și corectă. Aprobarea înlocuirii personalului/de personal produce efecte cu data emiterii acesteia de către Autoritatea contractantă.

Costurile suplimentare generate de înlocuirea Personalului incumbă Contractantului.

Contractantul se obligă să emită factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai după aprobarea/recepția produselor în condițiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului. Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încălcarea de către Autoritatea Contractantă sau de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

### **3. Documentații ce trebuie furnizate Autorității contractante în legătură cu produsul - Nu este cazul**

#### **4. Recepția produselor**

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza în mai multe etape, în funcție de progresul contractului, respectiv:

- a) recepția cantitativă se va realiza după livrarea produselor în cantitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea/entitatea contractantă;
- b) recepția calitativă se va realiza după instalare, punere în funcțiune și testare a produselor și, după caz, toate defectele au fost remediate.

Procesul verbal de recepție calitativă va include unul din următoarele rezultate:

- a) acceptat;
- b) acceptat cu observații minore;
- c) acceptat cu rezerve;
- d) refuzat.

#### **5. Modalități și condiții de plată**

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emiterie și de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea contractantă.

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, acceptat, după livrare, instalare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție;

- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă;

Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlul accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plata agreeate de părți în cadrul contractului.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de *60 de zile* de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

**6. Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)**

**7. Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului, dacă este cazul**

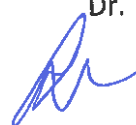
Director ingrijiri medicale

As.        Lic.    Corina    Gagi



Medic sp. epidemiolog

Dr.    Vlad    Irina



## Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"

**MODEL**
**CONTRACT DE FURNIZARE**
**NR. \_\_\_\_\_ DIN \_\_\_\_\_**

|                                                                |                |                  |
|----------------------------------------------------------------|----------------|------------------|
| SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE<br>"Prof. Dr. Alexandru Obregia" |                |                  |
| INTRARE NR. <u>10269</u>                                       |                |                  |
| Ziua <u>24</u>                                                 | Luna <u>03</u> | Anul <u>2021</u> |

Prezentul Contract de achiziție publică de produse, (denumit în continuare „Contract”), s-a încheiat având în vedere prevederile din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice (denumită în continuare „Legea nr. 98/2016”), precum și orice alte prevederi legale emise în aplicarea acesteia

încheiat în data de \_\_\_\_\_

între:

Autoritatea contractantă Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof.Dr.Alexandru Obregia, adresa Sos. Berceni nr. 10, sector 4, București, telefon 021/334.82.50, fax 021/334.71.64, cod fiscal 4266162, cont trezorerie RO39TREZ7045006XXX0008767, deschis la Trezoreria Sectorului 4 Bucuresti, reprezentată prin Manager Dr. Andrian TIBIRNA și Director Financiar Contabil Ec. Mihai Iancu Buturca, în calitate de ACHIZITOR

și

\_\_\_\_\_ SRL cu sediul în localitate: \_\_\_\_\_, Inregistrata la Registrul Comertului sub nr. \_\_\_\_\_, C.I.F. \_\_\_\_\_, cont \_\_\_\_\_ deschis la Trezoreria \_\_\_\_\_, tel/fax. \_\_\_\_\_, email \_\_\_\_\_ reprezentată prin \_\_\_\_\_, în calitate de FURNIZOR a intervenit prezentul contract de furnizare produse.

având în vedere că:

Autoritatea contractantă a derulat PROCEDURA de negociere fara publicare prealabila a unui anunt de participare, avind ca obiect achiziția de Materiale sanitare, inițiată prin anunțul/invitație de participare nr. \_\_\_\_\_

Prin Raportul procedurii de atribuire nr. \_\_\_\_\_ din data de \_\_\_\_\_  
Autoritatea contractantă a declarat câștigătoare Oferta Contractantului,

au convenit încheierea prezentului Contract.

### 1. DEFINIȚII

1.1. În prezentul Contract, următorii termeni vor fi interpretați astfel:

- Autoritate contractantă și Contractant - Părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în prezentul Contract;
- Act Adicional - document prin care se modifică termenii și condițiile prezentului Contract de achiziție publică de produse, în condițiile Legii nr. 98/2016 privind achizițiile publice;
- Caiet de Sarcini – anexa 1 la Contract care include obiectivele, sarcinile specificațiile și caracteristicile Produselor descrise în mod obiectiv, într-o manieră corespunzătoare îndeplinirii necesității Autorității contractante, menționând, după caz, metodele și resursele care urmează să fie utilizate de către Contractant și/sau rezultatele care trebuie realizate/prestate și furnizate de către Contractant, inclusiv niveluri de calitate, performanță, protecție a mediului, sănătate publică/sectorială, siguranță și altele asemenea, după caz, precum și cerințe aplicabile Contractantului în ceea ce privește informațiile și documentele care trebuie puse la dispoziția Autorității contractante;



***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

- d) Cazul fortuit – Eveniment care nu poate fi prevăzut și nici împiedicat de către cel care ar fi fost chemat să răspundă dacă evenimentul nu s-ar fi produs.
- e) Cesiune - înțelegere scrisă prin care Contractantul transferă unei terțe părți, în condițiile Legii nr. 98/2016, drepturile și/sau obligațiile deținute prin Contract sau parte din acestea;
- f) Conflict de interese - orice situație influențând capacitatea Contractantului de a exprima o opinie profesională obiectivă și imparțială sau care îl împiedică pe acesta, în orice moment, să acorde prioritate intereselor Autorității contractante, orice motiv în legătură cu posibile contracte în viitor sau în conflict cu alte angajamente, trecute sau prezente, ale Contractantului. Aceste restricții sunt, de asemenea, aplicabile oricăror Subcontractanți, acționând sub autoritatea și controlul Contractantului, în condițiile Legii nr. 98/2016, în cazul în care este aplicabil;
- g) Contract - prezentul Contract de achiziție publică de produse care are ca obiect furnizarea Dezinfectanți, (și toate Anexele sale), cu titlu oneros, asimilat, potrivit Legii, actului administrativ, încheiat în scris, între Autoritatea contractantă și Contractant, care are ca obiect furnizarea de Produse.
- h) Despăgubire - suma, neprevăzută expres în Contractul, care este acordată de către instanța de judecată ca despăgubire plătită Părții prejudiciate în urma încălcării prevederilor Contractului de către cealaltă Parte;
- i) Dispoziție - document scris(ă) emis(ă) de Autoritatea contractantă în executarea Contractului și cu respectarea prevederilor acestuia, în limitele Legii nr. 98/2016, și a normelor de aplicare a acesteia;
- j) Documentele Autorității contractante - toate și fiecare dintre documentele necesare în mod direct sau implicit prin natura Produselor care fac obiectul Contractului, inclusiv, dar fără a se limita la: planuri, regulamente, specificații, desene, schițe, modele, date informatice și rapoarte, furnizate de Autoritatea contractantă și necesare Contractantului în vederea realizării obiectului Contractului;
- k) Durata de valabilitate a Contractului - intervalul de timp în care prezentul Contract produce efecte, respectiv de la data intrării în vigoare a Contractului și până la epuizarea convențională, legală sau stabilită de instanța de judecată a oricărui efect pe care îl produce. Durata Contractului este egală cu durata de furnizare a Produselor, dacă aceasta din urmă este neîntreruptă. Durata Contractului este mai mare decât durata reală de furnizare a Produselor, dacă aceasta din urmă se întrerupe, din orice motiv, caz în care Durata Contractului cuprinde și intervalele de timp în care furnizarea Produselor este suspendată sau prelungită. Durata de furnizare a Produselor nu poate depăși, ca termen, limita termenului la care expiră durata Contractului.
- l) Contractul este considerat finalizat atunci când contractantul:
  - i. a realizat toate activitățile stabilite prin Contract și a prezentat toate Rezultatele, astfel cum este stabilit în Oferta sa și în Contract,
  - ii. a remediat eventualele Neconformități care nu ar fi permis utilizarea Produselor de către Autoritatea contractantă, în vederea obținerii beneficiilor anticipate și îndeplinirii obiectivelor comunicate prin Caietul de Sarcini;
- m) Forță majoră - eveniment independent de controlul Părților, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut în momentul încheierii Contractului și care face imposibilă îndeplinirea obligațiilor de către una dintre Părți și include calamități, greve, sau alte perturbări ale activității industriale, acțiuni ale unui inamic public, războaie, fie declarate sau nu, blocaje, insurecții, revolte, epidemii, alunecări de teren, cutremure, furtuni, trăsnete, inundații, deversări, turbulențe civile, explozii și orice alte evenimente similare imprevizibile, mai presus

***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

de controlul Părților și care nu ar putea fi evitate prin luarea măsurilor corespunzătoare de diligență;

- n) Întârziere - orice eșec al Contractantului sau al Autorității contractante de a executa orice obligații contractuale în termenul convenit;
- o) Lege - normă, reglementare cu caracter obligatoriu și care se referă la legislația română dar și la Regulamente emise de CE și, de asemenea, la obligațiile care decurg din tratatele la care este parte statul român și orice altă legislație secundară direct aplicabilă din dreptul comunitar sau din jurisprudența comunitară;
- p) Lună - luna calendaristică (12 luni/an);
- q) Mijloace electronice de comunicare în cadrul Contractului - echipamente electronice de procesare, inclusiv compresie digitală, și stocare a datelor emise, transmise și, respectiv, primite prin cablu, radio, mijloace optice sau prin alte mijloace electromagnetice și utilizate inclusiv pentru transmiterea Rezultatelor obținute în cadrul Contractului;
- r) Neconformitate (Neconformități) - execuția de slabă calitate sau deficiențe care încalcă siguranța, calitatea sau cerințele tehnice și/sau profesionale prevăzute de prezentul Contract și/sau de Legea aplicabilă și/sau care fac Rezultatele furnizării produselor necorespunzătoare scopurilor acestora, astfel cum sunt prevăzute în prezentul Contract și/sau de Legea aplicabilă precum și orice abatere de la cerințele și de la obiectivele stabilite în Caietul de Sarcini. Neconformitățile includ atât viciile aparente, cât și viciile ascunse ale Produselor care fac obiectul prezentului Contract;
- s) Ofertă - actul juridic prin care Contractantul și-a manifestat voința de a se angaja, din punct de vedere juridic, în acest Contract de achiziție publică de Produse și cuprinde Propunerea Financiară, Propunerea Tehnică precum și alte documente care au fost menționate în Documentația de Atribuire;
- t) Penalitate – suma de bani stabilită procentual în Contract ca fiind plătită de către una dintre Părțile contractante către cealaltă Parte în caz de neîndeplinire a obligațiilor din Contract, în caz de neîndeplinire a unei părți a Contractului sau de îndeplinire cu întârziere a obligațiilor, astfel cum s-a stabilit prin Documentele Contractului;
- u) Personal - persoanele desemnate de către Contractant sau de către oricare dintre Subcontractanți pentru îndeplinirea Contractului;
- v) Prețul Contractului - Prețul plătit Contractantului de către Autoritatea contractantă, în baza și în conformitate cu prevederile Contractului, a ofertei Contractantului și a documentației de atribuire, pentru îndeplinirea integrală și corespunzătoare a tuturor obligațiilor asumate prin Contract;
- w) Prejudiciu – paguba produsă Autorității Contractante de către Contractant prin neexecutarea/ executarea necorespunzătoare ori cu întârziere a obligațiilor stabilite în sarcina sa, prin prezentul contract;
- x) Proces-Verbal de Recepție a Produselor - documentul prin care sunt acceptate Produsele furnizate, întocmit de Contractant și semnat de Autoritatea contractantă, prin care acesta din urmă confirmă furnizarea Produselor în mod corespunzător de către Contractant și că acestea au fost acceptate de către Autoritatea contractantă;
- y) Recepția - reprezintă operațiunea prin care Autoritatea contractantă își exprimă acceptarea față de produsele furnizate în cadrul contractului de achiziție publică și pe baza căreia efectuează plata;
- z) Rezultat/Rezultate - oricare și toate informațiile, documentele, rapoartele colectate și/sau pregătite de Contractant ca urmare a Produselor furnizate astfel cum sunt acestea descrise în Caietul de Sarcini;

## **Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

- aa) Scris(ă) sau în scris - orice ansamblu de cuvinte sau cifre care poate fi citit, reprodus și comunicat ulterior, stocat pe suport de hârtie, inclusiv informații transmise și stocate prin Mijloace electronice de comunicare în cadrul Contractului;
- bb) Standarde profesionale - cerințele profesionale legate de calitatea Produselor care ar fi respectate de către orice Contractant diligent care posedă cunoștințele și experiența necesară și pe care Contractantul este obligat să le respecte în furnizarea tuturor Produselor incluse în prezentul Contract;
- cc) Termen - intervalul de timp în care Părțile trebuie să-și îndeplinească obligațiile, astfel cum este stabilit prin Contract, exprimat în zile, care începe să curgă de la începutul primei ore a primei zile a termenului și se încheie la expirarea ultimei ore a ultimei zile a termenului; ziua în cursul căreia a avut loc un eveniment sau s-a realizat un act al Autorității contractante nu este luată în calculul termenului. Dacă ultima zi a unui termen exprimat altfel decât în ore este o zi de sărbătoare legală, o duminică sau o sâmbătă, termenul se încheie la expirarea ultimei ore a următoarei zile lucrătoare;
- dd) Zi - înseamnă zi calendaristică, iar anul înseamnă 365 de zile; în afara cazului în care se prevede expres că sunt zile lucrătoare.

### **2. Interpretare**

- 2.1. În prezentul Contract, cu excepția unei prevederi contrare, cuvintele la forma singular vor include forma de plural, și invers, iar cuvintele la forma de gen masculin vor include forma de gen feminin, și invers, acolo unde acest lucru este permis de context.
- 2.2. În cazul în care se constată contradicții între prevederile clauzelor contractuale și documentele achiziției, se vor aplica regulile specifice stabilite prin documentele achiziției.

### **3. Obiectul Contractului**

- 3.1. Obiectul prezentului Contract îl reprezintă furnizare Dezinfectanti, denumite în continuare Produse, pe care Contractantul se obligă să le livreze în conformitate cu prevederile din prezentul Contract,

### **4. Prețul Contractului**

- 4.1. Autoritatea contractantă se obligă să plătească Contractantului Prețul total convenit prin prezentul Contract pentru achiziție publică a Produselor, în sumă de \_\_\_\_\_ lei la care se adaugă TVA în valoare de \_\_\_\_\_ conform prevederilor legale.
- 4.2. Prețul Contractului este ferm.

| Nr. crt.     | Denumire produs | UM | Cantitate | Pret unitar | Valoare totala fara TVA | Valoare totala cu TVA |
|--------------|-----------------|----|-----------|-------------|-------------------------|-----------------------|
|              |                 |    |           |             |                         |                       |
| <b>Total</b> |                 |    |           |             |                         |                       |

### **5. Durata Contractului**

- 5.1. Durata prezentului Contract începe de la data \_\_\_\_\_ 2021 și se finalizează la data de \_\_\_\_\_ 2021 sau, după caz, la data îndeplinirii obligațiilor contractuale în sarcina Părților.
- 5.2. Furnizarea produselor aferente contractului va începe de la data semnării contractului de către ambele părți, pe baza de comanda scrisă, și va dura maxim 2 zile lucrătoare.

## ***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

### **6. Documentele Contractului**

#### **6.1. Documentele prezentului Contract sunt:**

- i. Caietul de sarcini, inclusiv, dacă este cazul, clarificările și/sau măsurile de remediere aduse până la depunerea ofertelor ce privesc aspectele tehnice și financiare – Anexa nr. 1;
- ii. Propunerea tehnică, inclusiv, dacă este cazul, clarificările din perioada de evaluare – Anexa nr. 2;
- iii. Propunerea financiară, inclusiv, dacă este cazul, clarificările din perioada de evaluare – Anexa nr. 3;

### **7. Ordinea de precedență**

- 7.1. În cazul oricărei contradicții între documentele prevăzute la pct. 6, prevederile acestora vor fi aplicate în ordinea de precedență stabilită conform succesiunii documentelor enumerate mai sus.
- 7.2. În cazul în care, pe parcursul îndeplinirii Contractului, se constată faptul că anumite elemente ale Propunerii tehnice sunt inferioare sau nu corespund cerințelor prevăzute în Caietul de sarcini, prevalează prevederile Caietului de sarcini.

### **8. Comunicarea între Părți**

- 8.1. Orice comunicare făcută de Părți va fi redactată în scris și depusă personal de Parte sau expediată prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire sau prin alt mijloc de comunicare care asigură confirmarea primirii documentului.
- 8.2. Comunicările între Părți se pot face și prin fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.
- 8.3. În cazul în care expeditorul solicită confirmare de primire, aceasta trebuie să indice această cerință în comunicarea sa și să solicite o astfel de dovadă de primire ori de câte ori există un termen limită pentru primirea comunicării. În orice caz, expeditorul ia toate măsurile necesare pentru a asigura primirea la timp și în termen a comunicării sale.
- 8.4. Adresele la care se transmit comunicările sunt următoarele:

Pentru  
Autoritatea contractantă:  
Adresă: București, sect. 4, Sos Berceni nr 10  
Telefon/Fax:  
E-mail: [achizitii@spital-obregia.ro](mailto:achizitii@spital-obregia.ro)  
Persoana de contact:

Pentru  
Contractant:  
Adresă:  
Telefon/Fax:  
E-mail:  
Persoana de contact:

- 8.5. Orice document (dispoziție, adresă, propunere, înregistrare, Proces-Verbal de Recepție, notificare și altele) întocmit în cadrul Contractului, este realizat și transmis, în scris, într-o formă ce poate fi citită, reprodușă și înregistrată.
- 8.6. Orice comunicare între Părți trebuie să conțină precizări cu privire la elementele de identificare ale Contractului (titlul și numărul de înregistrare) și să fie transmisă la adresa/adreșele menționate la pct. 8.4.
- 8.7. Orice comunicare făcută de una dintre Părți va fi considerată primită:
  - i. la momentul înmânării, dacă este depusă personal de către una dintre Părți,



***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

- ii. la momentul primirii de către destinatar, în cazul trimiterii prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire,
  - iii. la momentul primirii confirmării de către expeditor, în cazul în care comunicarea este făcută prin fax sau e-mail (cu condiția ca trimiterea să nu fi intervenit într-o zi nelucrătoare, caz în care va fi considerată primită la prima oră a zilei lucrătoare următoare).
- 8.8. Părțile se declară de acord că nerespectarea cerințelor referitoare la modalitatea de comunicare stabilite în prezentul Contract să fie sancționată cu inopozabilitatea respectivei comunicări.
- 8.9. În orice situație în care este necesară emiterea de notificări, înștiințări, instrucțiuni sau alte forme de comunicare de către una dintre Părți, dacă nu este specificat altfel, aceste comunicări vor fi redactate în limba Contractului și nu vor fi reținute sau întârziate în mod nejustificat.
- 8.10. Nicio modificare a datelor de contact prevăzute în prezentul Contract nu este opozabilă celeilalte Părți, decât în cazul în care a fost notificată în prealabil.

**9. Începere, Întârzieri, Sistare**

- 9.1. Contractantul are obligația de a începe furnizarea Produselor în conformitate cu prevederile art. 5.2 din prezentul contract.
- 9.2. În cazul în care orice motive de întârziere, ce nu se datorează Contractantului, sau alte circumstanțe neobișnuite susceptibile de a surveni, altfel decât prin încălcarea Contractului de către Contractant, îndreptățesc Contractantul de a solicita prelungirea perioadei de furnizare a Produselor, atunci Părțile vor revizui, de comun acord, perioada de prestare și vor semna un act adițional.

**10. Derularea și monitorizarea contractului**

- 10.1. Raportarea în cadrul Contractului de achiziție publică de Produse
- i. Dacă este cazul, Contractantul va prezenta documentele și rapoartele conform celor specificate în Caietul de Sarcini și cu respectarea Graficului de furnizare acceptat de către Autoritatea contractantă.
- 10.2. Contractantul va întreprinde toate măsurile și acțiunile necesare sau corespunzătoare pentru realizarea cel puțin a performanțelor contractuale astfel cum sunt stabilite în Caietul de Sarcini.

**11. Modificarea Contractului, Clauze de revizuire**

- 11.1. Pe durata perioadei de valabilitate a Contractului Părțile au dreptul de a conveni modificarea și/sau completarea clauzelor acestuia, fără organizarea unei noi proceduri de atribuire, cu acordul Părților, fără a afecta caracterul general al Contractului, în limitele dispozițiilor prevăzute de actele normative în vigoare.
- 11.2. Modificările contractuale, nu trebuie să afecteze, în niciun caz și în niciun fel, rezultatul procedurii de atribuire, prin anularea sau diminuarea avantajului competitiv pe baza căruia Contractantul a fost declarat câștigător în cadrul procedurii de atribuire.
- 11.3. Partea care propune modificarea Contractului are obligația de a transmite celeilalte Părți propunerea de modificare a Contractului cu respectarea clauzelor prevăzute la pct. 8 Comunicarea între Părți cu cel puțin 5 zile înainte de data la care se consideră că modificarea ar trebui să producă efecte.



**Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

- 11.4. Modificarea va produce efecte doar dacă părțile au convenit asupra acestui aspect prin semnarea unui act adițional. Acceptarea modificării poate rezulta și din faptul executării acesteia de către ambele părți.
- 11.5. Revizuirea prezentului Contract se realizează ca urmare a evaluării activităților, rezultatelor și performanțelor Contractantului în cadrul Contractului. Modificarea Contractului prin revizuire intervine cu scopul atingerii obiectului Contractului, care constă în Produsele pe care Contractantul se obligă să le livreze în conformitate cu prevederile din prezentul Contract, cu dispozițiilor legale și conform cerințelor din Caietul de Sarcini.
- 11.6. Clauzele de modificare a contractului se pot referi, fără a se limita la:
  - i. Variații ale activităților din contract necesare în scopul îndeplinirii obiectului contractului (diferențele dintre cantitățile estimate inițial (în contract) și cele real prestate, fără modificarea caietului de sarcini);

**12. Evaluarea Modificărilor Contractului și a circumstanțelor acestora, dacă este cazul**

- 12.1. Identificarea circumstanțelor care generează Modificarea Contractului este în sarcina ambelor Părți.
- 12.2. Modificările Contractului se realizează de Părți, în cadrul Duratei de Execuție a Contractului și cu respectarea prevederilor stipulate la capitolul 8. – Comunicarea între Părți din prezentul Contract, ca urmare a:
  - i. identificării, determinării și documentării de soluții juste și necesare, raportat la circumstanțele care ar putea împiedica îndeplinirea obiectului Contractului și obiectivelor urmărite de Autoritatea contractantă, astfel cum sunt precizate aceste obiective în Caietul de Sarcini și/sau
  - ii. concluziilor obținute ca urmare a evaluării activităților, rezultatelor și performanțelor Contractantului în cadrul Contractului. Părțile stabilesc, prin consultare, efectele soluțiilor asupra Termenului/Termenelor de livrare și/sau asupra prețului Contractului și/sau asupra Produselor, astfel cum fac acestea obiectul Contractului. Efectele soluțiilor, cuantificate devin Modificări Contractuale, putând conta în:
    - prelungirea Termenului/Termenelor de livrare și/sau
- 12.3. Fiecare Parte are obligația de a notifica cealaltă Parte, în cazul în care constată existența unor circumstanțe care pot genera Modificarea Contractului, întârzia sau împiedica livrarea Produselor sau care pot genera o suplimentare a prețului Contractului.
- 12.4. Autoritatea contractantă poate modifica contractul, cu respectarea clauzelor stipulate la **capitolul 15 - Obligații ale Autorității contractante**, cu respectarea prevederilor contractuale și cu respectarea Legii.
- 12.5. În cazul în care Contractantul înregistrează întârzieri și/sau se produc costuri suplimentare ca urmare a unei erori, omisiuni, viciu în cerințele Autorității contractante și Contractantul dovedește că a fost în imposibilitatea de a depista/sesiza o astfel de eroare/omisiune/viciu până la depunerea Ofertei, Contractantul notifică Autoritatea contractantă, având dreptul de a solicita modificarea contractului.

**13. Cesiunea**

- 13.1. În prezentul Contract este permisă cesiunea drepturilor și obligațiilor născute din acest Contract, numai cu acordul prealabil scris al Autorității contractante și în condițiile Legii nr. 98/2016.



## *Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"*

- 13.2. Contractantul are obligația de a nu transfera total sau parțial obligațiile sale asumate prin Contract, fără să obțină, în prealabil, acordul scris al Autorității contractante.
- 13.3. Cesiunea nu va exonera Contractantul de nicio responsabilitate privind garanția sau orice alte obligații asumate prin Contract.
- 13.4. Contractantul este obligat să notifice Autoritatea contractantă, cu privire la intenția de a cesiona drepturile sau obligațiile născute din acest Contract. Cesiunea va produce efecte doar dacă toate părțile convin asupra acesteia.
- 13.5. În cazul în care drepturile și obligațiile Contractantului stabilite prin acest Contract sunt preluate de către un alt operator economic, ca urmare a unei succesiuni universale sau cu titlu universal în cadrul unui proces de reorganizare, contractantul poate să ceseze oricare dintre drepturile și obligațiile ce decurg din Contract, inclusiv drepturile la plată, doar cu acceptul prealabil scris din partea Autorității contractante. În astfel de cazuri, Contractantul trebuie să furnizeze Autorității contractante informații cu privire la identitatea entității careia îi cesează drepturile.
- 13.6. Orice drept sau obligație cesionat de către Contractant fără o autorizare prealabilă din partea Autorității contractante nu este executoriu împotriva Autorității contractante.
- 13.7. În cazul transmiterii/preluării obligațiilor de către Contractant, Notificarea generează inițierea novației între cele două Părți, cu condiția respectării cerințelor stabilite prin art. 221 alin. (1) lit. d) pct. (ii) din Legea nr. 98/2016, pentru:
- Operatorul Economic ce preia drepturile și obligațiile Contractantului din acest Contract, care îndeplinește criteriile de calificare stabilite inițial, respectiv în cadrul procedurii din care a rezultat prezentul Contract,
  - prezentul Contract, cu condiția ca această modificare să nu presupună alte modificări substanțiale ale Contractului,
  - Autoritatea contractantă, dar să nu se realizeze cu scopul de a eluda aplicarea procedurilor de atribuire prevăzute de Legea nr. 98/2016.
- 13.8. În cazul încetării anticipate a Contractului, Contractantul principal cesează Autorității contractante contractele încheiate cu Subcontractanții.
- 14. Confidențialitatea informațiilor și protecția datelor cu caracter personal**
- 14.1. Contractantul va considera toate documentele și informațiile care îi sunt puse la dispoziție în vederea încheierii și executării Contractului **drept strict confidențiale**.
- 14.2. Obligația de confidențialitate nu se aplică în cazul solicitărilor legale privind divulgarea unor informații venite, în format oficial, din partea anumitor autorități publice conform prevederilor legale aplicabile.
- 15. Obligațiile principale ale Autorității contractante**
- 15.1. Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.
- 15.2. Autoritatea contractantă se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.
- 15.3. Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului. În acest sens, se prezumă că toate datele/informațiile. Documentele

### *Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"*

prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorul unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

- 15.4. Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.
- 15.5. Autoritatea contractantă are obligația să desemneze, în termen de 2 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.
- 15.6. Autoritatea Contractantă va recepționa produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul sarcini.
- 15.7. Autoritatea Contractantă va notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluționa/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.
- 15.8. Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.
- 15.9. Autoritatea contractantă se obligă să plătească Prețul Contractului către Contractant, în termen de **maximum 60 de zile** de la primirea facturii în original la sediul său și numai în condițiile Caietului de sarcini.
- 15.10. Contractantul va emite factura împreună cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini. ✓

#### **16. Obligațiile principale ale Contractantului**

- 16.1. Contractantul va furniza Produsele și își va îndeplini obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia i-a fost adjudecat contractul.
- 16.2. Contractantul va furniza Produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.
- 16.3. Garanția produsului este de **36** luni de la data recepției de către achizitor și punerii în funcțiune
- 16.4. Nelivrarea produselor în termenul stabilit la pct 5.2 de la data transmiterii comenzii, atrage penalități pentru fiecare zi de întârziere.
- 16.5. Contractantul va respecta toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că și Personalul său, implicat în Contract, va respecta prevederile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.
- 16.6. Părțile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil între ele pentru realizarea Contractului.
- 16.7. Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, Personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.
- 16.8. Contractantul are obligația de a desemna, în termen de o zi de la semnarea contractului, persoana de contact.



## ***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

- 16.12. Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.
- 16.13. Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încălcarea de către Autoritatea Contractantă sau de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

### **17. Conflictul de interese**

- 17.1. Contractantul va lua toate măsurile necesare pentru a preveni ori stopa orice situație care ar putea compromite derularea obiectivă și imparțială a Contractului. Conflictele de interese pot apărea, în mod special, ca rezultat al intereselor economice, afinităților politice ori de naționalitate, legăturilor de rudenie ori afinitate sau al oricăror alte legături ori interese comune. Orice conflict de interese apărut în timpul derulării Contractului trebuie notificat în scris Autorității contractante, fără întârziere.
- 17.2. Contractantul se va asigura că Personalul său nu se află într-o situație care ar putea genera un conflict de interese. Contractantul va înlocui, imediat și fără vreo compensație din partea Autorității contractante, orice membru al Personalului său, care se regăsește într-o astfel de situație (ex.: înlocuire, încetare, aprobare, deplasare/delegare, orar/program), cu o altă persoană ce îndeplinește condițiile minime stabilite prin prezentul Contract.
- 17.3. Contractantul are obligația de a respecta prevederile legale în domeniul achizițiilor publice cu privire la evitarea conflictului de interese. Contractantul nu are dreptul de a angaja sau de a încheia orice alte înțelegeri privind furnizarea de produse, direct ori indirect, în scopul îndeplinirii Contractului, cu persoane fizice sau juridice care au fost implicate în procesul de verificare/evaluare a solicitărilor de participare/ofertelor depuse în cadrul unei proceduri de atribuire ori angajați/fosti angajați ai autorității contractante sau ai furnizorului de servicii de achiziție implicați în procedura de atribuire cu care autoritatea contractantă/furnizorul de servicii de achiziție implicat în procedura de atribuire a încetat relațiile contractuale ulterior atribuirii Contractului de achiziție publică/sectorială, pe parcursul unei perioade de cel puțin 12 (douăsprezece) luni de la încheierea Contractului, sub sancțiunea rezoluțiunii/rezilierii contractului.

### **18. Conduita Contractantului**

- 18.1. Contractantul/Personalul Contractantului/Subcontractanții va/vor acționa întotdeauna loial și imparțial și ca un consilier de încredere pentru Autoritatea contractantă, conform regulilor și/sau codului de conduită al domeniului său de activitate precum și cu discreția necesară.
- 18.2. În cazul în care Contractantul sau oricare dintre Subcontractanții săi se oferă să dea/să acorde sau dau/acordă oricărei persoane mită, bunuri, facilități, comisioane în scopul de a determina sau recompensa îndeplinirea/neîndeplinirea oricăror acte sau fapte în legătură cu prezentul Contract sau pentru a favoriza/defavoriza orice persoană în legătură cu prezentul Contract, Autoritatea contractantă poate decide încetarea Contractului.
- 18.3. Contractantul și Personalul său vor respecta secretul profesional, pe perioada executării Contractului, inclusiv pe perioada oricărei prelungiri a acestuia, precum și după încetarea Contractului.



## ***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

### **19. Obligații privind daunele și penalitățile de întârziere**

19.1. Contractantul se obligă să despăgubească Autoritatea contractantă în limita prejudiciului creat, împotriva oricărui:

- i. reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile folosite pentru sau în legătură cu Produsele furnizate, și/sau
- ii. daune, despăgubiri, penalități, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente eventualelor încălcări ale dreptului de proprietate intelectuală, precum și ale obligațiilor sale conform prevederilor Contractului.

19.2. Contractantul va despăgubi Autoritatea contractantă în măsura în care sunt îndeplinite cumulativ următoarele condiții:

- i. despăgubirile să se refere exclusiv la daunele suferite de către Autoritatea contractantă ca urmare a culpei Contractantului;
- ii. Autoritatea contractantă a notificat Contractantul despre primirea unei notificări/cereri cu privire la incidența oricăreia dintre situațiile prevăzute mai sus;
- iii. valoarea despăgubirilor a fost stabilită prin titluri executorii emise conform prevederilor legale/hotărâri judecătorești definitive, după caz.

19.3. În cazul în care, Contractantul nu își îndeplinește la termen obligațiile asumate prin contract sau le îndeplinește necorespunzător, atunci Autoritatea contractantă are dreptul de a percepe ca penalități, o sumă echivalentă cu o cota procentuală de 0.01% pe zi din pretul contractului. Penalitatea se aplică la valoarea produselor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de valoarea contractului.

19.4. Răspunderea Contractantului nu operează în următoarele situații:

- a) datele/informațiile/documentele necesare pentru îndeplinirea Contractului nu sunt puse la dispoziția Contractantului sau sunt puse la dispoziție cu întârziere;
- b) neexecutarea sau executarea în mod necorespunzător a obligațiilor ce revin Contractantului se datorează culpei Autorității contractante;
- c) Contractantul se află în imposibilitatea fortuită de executare a obligațiilor contractuale imputate.

19.5. În cazul în care Autoritatea contractantă, din vina sa exclusivă, nu își îndeplinește obligația de plată a facturii în termenul prevăzut la pct. 22.3, Contractantul are dreptul de a solicita ca penalități, o sumă echivalentă cu o cota procentuală de 0.01% pe zi din pretul contractului.

19.6. Penalitățile de întârziere datorate curg de drept din data scadenței obligațiilor asumate conform prezentului contract.

19.7. În măsura în care Autoritatea contractantă nu efectuează plata în termenul stabilit la pct. 22.3, Contractantul are dreptul de a rezoluționa/rezilia contractul, fără a-i fi afectate drepturile la sumele cuvenite pentru furnizarea produselor și la plata unor daune interese.

### **20. Obligații privind asigurările și securitatea muncii care trebuie respectate de către Contractant**

20.1. Contractantul se obligă să respecte reglementările referitoare la condițiile de muncă și protecția muncii și, după caz, standardele internaționale agreeate cu privire la forța de muncă, convențiile cu privire la libertatea de asociere și negocierile colective, eliminarea muncii forțate și obligatorii, eliminarea discriminării în privința angajării și ocupării forței de muncă și abolirea muncii minorilor.

## **Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

### **21. Obligații în legătură cu calitatea Produselor**

- 21.1. Contractantul garantează Autorității contractante că acesta operează un sistem de management al calității pentru Produsele furnizate în cadrul Contractului și că va aplica acest sistem, pe toată perioada derulării Contractului. Contractantul va corecta, pe cheltuiala sa, orice Neconformitate, astfel încât să demonstreze, în orice moment, Autorității contractante, că remediarea acestor Neconformități, se realizează conform Planului de management al calității.
- 21.2. Autoritatea contractantă notifică Contractantul cu privire la fiecare Neconformitate imediat ce acesta o identifică. La Finalizare, Contractantul notifică Autoritatea contractantă cu privire la Neconformitățile care nu au fost remediate și comunică Autorității contractante perioada de remediare a acestora. Drepturile Autorității contractante cu privire la orice Neconformitate neidentificat(ă) sau nenotificată de către Contractant, pe perioada de derulare a Contractului, nu sunt afectate. Contractantul remediază Neconformitățile, în termenul comunicat de Autoritatea contractantă.

### **22. Facturare și plăți în cadrul Contractului**

- 22.1. Plățile care urmează a fi realizate în cadrul contractului se vor face numai după emiterea facturii ca urmare a aprobării de către Autoritatea Contractantă a produselor aferente activităților efectuate de Contractant, în condițiile Caietului de sarcini.
- 22.2. Plata contravalorii Produselor furnizate se face, prin virament bancar, în baza facturii, emisă de către Contractant pentru suma la care este îndreptățit conform prevederilor contractuale, direct în contul Contractantului indicat pe factură.
- 22.3. Termenul de plată este de **maxim 60 de zile** de la primirea facturii în original la sediul Autorității contractante în condițiile stabilite mai sus.
- 22.4. Moneda utilizată în cadrul prezentului Contract: LEU
- 22.5. Facturile furnizate vor fi emise și completate în conformitate cu legislația română în vigoare.
- 22.6. Dacă factura are elemente greșite și/sau greșeli de calcul identificate de Autoritatea Contractantă, și sunt necesare revizui, clarificări suplimentare sau alte documente suport din partea Contractantului, **termenul de 60 de zile pentru plata facturii se suspendă**. Repunerea în termen se face de la momentul îndeplinirii condițiilor de formă și de fond ale facturii.
- 22.7. Contractantul este răspunzător de corectitudinea și exactitatea datelor înscrise în facturi și se obligă să restituie atât sumele încasate în plus cât și foloasele realizate necuvenit, aferent acestora. Sumele încasate în plus, cât și foloasele necuvenite aferente acestora (pe perioada de la încasare până la constatarea lor), vor fi stabilite în urma verificărilor executate de către Organele de Control Intern ale contractantului sau alte Organisme de control abilitate de lege.
- 22.8. Solicitățile de plată către terți pot fi onorate numai după operarea unei cesiuni de drepturi/obligații ale Contractantului către terți, cu respectarea clauzelor prezentului Contract.
- ### **23. Suspendarea Contractului**
- 23.1. În situații temeinic justificate, părțile pot conveni suspendarea executării Contractului.
- 23.2. În cazul în care se constată că procedura de atribuire a Contractului de Produse sau executarea Contractului este viciată de erori esențiale, nereguli sau de fraudă, Părțile au dreptul să suspende executarea Contractului.
- 23.3. În cazul suspendării/sistării temporare a furnizării Produselor, durata Contractului se va prelungi automat cu perioada suspendării/sistării.



## ***Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"***

### **24. Forța majoră**

- 24.1. Forța majoră și cazul fortuit exonerează de răspundere Părțile în cazul neexecutării parțiale sau totale a obligațiilor asumate prin prezentul Contract, în conformitate cu prevederile art. 1.351 din Codul civil.
- 24.2. Forța majoră și cazul fortuit trebuie dovedite.
- 24.3. Partea care invocă forța majoră sau cazul fortuit are obligația să o aducă la cunoștință celeilalte părți, în scris, de îndată ce s-a produs evenimentul.
- 24.4. Partea care a invocat forța majoră sau cazul fortuit are obligația să aducă la cunoștință celeilalte părți încetarea cauzei acesteia de îndată ce evenimentul a luat sfârșit.
- 24.5. Îndeplinirea contractului va fi suspendată în perioada de acțiune a forței majore, dar fără a prejudicia drepturile ce li se cuveneau părților până la apariția acesteia.
- 24.6. Dacă forța majoră acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 15 zile, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea de plin drept a prezentului contract, fără ca vreuna din părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.

### **25. Încetarea Contractului**

- 25.1. Prezentul Contract încetează de drept prin ajungere la termen sau la momentul la care toate obligațiile stabilite în sarcina părților au fost executate.
- 25.2. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a rezoluționa/rezilia Contractul, fără însă a fi afectat dreptul Părților de a pretinde plata unor daune sau alte prejudicii, dacă:
  - i. Contractantul nu se conformează, în perioada de timp, conform notificării emise de către Autoritatea contractantă, prin care i se solicită remedierea Neconformității sau executarea obligațiilor care decurg din prezentul Contract;
  - ii. Contractantul subcontractează părți din Contract fără a avea acordul scris al Autorității contractante;
  - iii. Contractantul cesionează drepturile și obligațiile sale fără acordul scris al Autorității contractante;
  - iv. Contractantul înlocuiește personalul/expertii nominalizați fără acordul Autorității Contractante;
  - v. Are loc orice modificare organizațională care implică o schimbare cu privire la personalitatea juridică, natura sau controlul Contractantului, cu excepția situației în care asemenea modificări sunt realizate prin Act Adițional la prezentul Contract, cu respectarea dispozițiilor legale;
  - vi. Devin incidente oricare alte incapacități legale care să împiedice executarea Contractului;
  - vii. Contractantul eșuează în a furniza/mentține/prelungi/reîntregi/completa garanțiile ori asigurările solicitate prin Contract;
  - viii. În cazul în care, printr-un act normativ, se modifică interesul public al Autorității contractante în legătură cu care se furnizează Produselor care fac obiectul Contractului;
  - ix. la momentul atribuirii Contractului, Contractantului se află în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire;
  - x. în situația în care Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit Contractantului deoarece au fost încălcate grav obligațiile care rezultă din legislația europeană relevantă iar această împrejurare a fost constatată printr-o decizie a Curții de Justiție a Uniunii Europene;



## *Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"*

- xi. În cazul în care împotriva Contractantului se deschide procedura falimentului;
  - xii. Contractantul a săvârșit nereguli sau fraude în cadrul procedurii de atribuire a Contractului sau în legătură cu executare acestuia, ce au provocat o vătămare Autorității contractante;
  - xiii. Valorificarea de către Autoritatea contractantă a rezultatelor prezentului contract este grav compromisă ca urmare a întârzierii prestațiilor din vina Contractantului.
- 25.3. Contractantul poate rezoluționa/rezilia Contractul fără însă a fi afectat dreptul Părților de a pretinde plata unor daune sau alte prejudicii, în cazul în care:
- d) Autoritatea contractantă a comis erori esențiale, nereguli sau fraude în cadrul procedurii de atribuire a Contractului sau în legătură cu executare acestuia, ce au provocat o vătămare Contractantului.
  - e) Autoritatea contractantă nu își îndeplinește obligațiile de plată a produselor prestate de Contractant, în condițiile stabilite prin prezentul Contract.
- 25.4. Rezoluțiunea/Rezilierea Contractului în condițiile pct. 25.2 și pct. 25.3 intervine cu efecte depline, fără a mai fi necesară îndeplinirea vreunei formalități prealabile și fără a mai fi necesară intervenția vreunei instanțe judecătorești și/sau arbitrale.
- 25.5. Prevederile prezentului Contract în materia rezoluțiunii/rezilierii Contractului se completează cu prevederile în materie ale Codului Civil în vigoare.
- 25.6. În situația rezoluțiunii/rezilierii totale/parțiale din cauza neexecutării/executării parțiale de către Contractant a obligațiilor contractuale, acesta va datora Autorității contractante daune-interese cu titlu de clauză penală în cuantum egal cu valoarea obligațiilor contractuale neexecutate.
- 25.7. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a denunța unilateral contractul de furnizare produse, în cel mult 15 zile de la apariția unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului, cu condiția notificării Contractantului cu cel puțin 3 zile înainte de momentul denunțării.
- 26. Insolvență și faliment**
- 26.1. În cazul deschiderii unei proceduri generale de insolvență împotriva Contractantului, acesta are obligația de a notifica Autoritatea contractantă în termen de 3 (trei) zile de la deschiderea procedurii.
- 26.2. Contractantul, are obligația de a prezenta Autorității contractante, în termen de 30 (treizeci) de zile de la notificare, o analiză detaliată referitoare la incidența deschiderii procedurii generale de insolvență asupra Contractului și asupra livrărilor și de a propune măsuri, acționând ca un Contractant diligent.
- 26.3. În cazul în care Contractantul intră în stare de faliment, în proces de lichidare sau se află într-o situație care produce efecte similare, Contractantul este obligat să acționeze în același fel cum este stipulat la clauzele 26.1, 26.2 din prezentul Contract.
- 26.4. Nicio astfel de măsură propusă conform celor stipulate la clauzele 26.2, și 26.4 din prezentul Contract, nu poate fi aplicată, dacă nu este acceptată, în scris, de Autoritatea contractantă.
- 27. Limba Contractului**
- 27.1. Limba prezentului Contract și a tuturor comunicărilor scrise va fi limba oficială a Statului Român, respectiv limba română.



**Spitalul Clinic de Psihiatrie "Prof. Dr. Alexandru Obregia"**

**28. Legea aplicabilă**

28.1. Legea aplicabilă prezentului Contract, este legea română, Contractul urmând a fi interpretat potrivit acestei legi.

**29. Soluționarea eventualelor divergențe și a litigiilor**

29.1. Părțile vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe și negociere amiabilă, orice neînțelegere sau dispute/divergențe care se poate/pot ivi între ele în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea Contractului.

29.2. Dacă disputa nu a fost astfel soluționată și Părțile au, în continuare, opinii divergente în legătură cu sau în îndeplinirea Contractului, acestea trebuie să se notifice reciproc și în scris, în privința poziției lor asupra aspectului în dispută precum și cu privire la a soluția pe care o întrevăd pentru rezolvarea ei.

29.3. Dacă încercarea de soluționare pe cale amiabilă eșuează sau dacă una dintre Părți nu răspunde în termen de 5 zile de la solicitare, oricare din Părți are dreptul de a se adresa instanțelor de judecată competente.

Drept pentru care, Părțile au încheiat prezentul Contract azi, \_\_\_\_\_, în 2 exemplare.

**Achizitor**

**Furnizor**

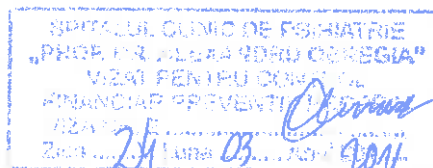
MANAGER  
DR. ANDRIAN TIBIRNA

DIRECTOR FINANCIAR CONTABIL  
EC. MIHAI IANCU BUTURCA

OFICIUL JURIDIC  
AV. RALUCA MIHAELA PETRESCU

SEF SERV. ACHIZITII PUBLICE,  
IGOR BEZNITCHI

SERVICIUL ACHIZITII PUBLICE  
STELA VERZEA



## FORMULARE

(denumirea/numele)

**DECLARAȚIE PRIVIND NEÎNCADRAREA ÎN ART. 164 DIN LEGEA 98/2016**

Subsemnatul \_\_\_\_\_, reprezentant împuternicit al \_\_\_\_\_, (denumirea/numele și sediul/adresa operatorului economic) în calitate de \_\_\_\_\_ (candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului) declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situațiile prevăzute la art. 164 din Legea 98/2016 privind atribuirea contractelor de achiziție publică, respectiv nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru comiterea uneia dintre următoarele infracțiuni:

- a) Constituirea unui grup infracțional organizat, prevăzută de art. 367 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- b) infracțiuni de corupție, prevăzute de art. 289-294 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, și infracțiuni assimilate infracțiunilor de corupție prevăzute de art. 10-13 din Legea nr. 78/2000 pentru prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- c) infracțiuni împotriva intereselor financiare ale Uniunii Europene, prevăzute de art. 18<sup>1</sup> -18<sup>5</sup> din Legea nr. 78/2000, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- d) acte de terorism, prevăzute de art. 32-35 și art. 37-38 din Legea nr. 535/2004 privind revenirea și combaterea terorismului, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- e) spălarea banilor, prevăzută de art. 29 din Legea nr. 656/2002 pentru prevenirea și sancționarea spălării banilor, precum și pentru instituirea unor măsuri de prevenire și combatere a finanțării terorismului, republicată, cu modificările ulterioare, sau finanțarea terorismului, prevăzută de art. 36 din Legea nr. 535/2004, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- f) traficul și exploatarea persoanelor vulnerabile, prevăzute de art. 209-217 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- g) fraudă, în sensul articolului 1 din Convenția privind protejarea intereselor financiare ale Comunităților Europene din 27 noiembrie 1995.

De asemenea, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nici un membru al organului de administrare, de conducere sau de supraveghere al societății sau cu putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acesteia nu face obiectul excluderii așa cum este acesta definit la art. 164, alin (1) din Legea 98/2016.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnatura autorizată)

(denumirea/numele)

**DECLARAȚIE PRIVIND NEÎNCADRAREA ÎN ART. 165 ȘI 167 DIN LEGEA 98/2016**

Subsemnatul \_\_\_\_\_, reprezentant împuternicit al \_\_\_\_\_, (denumirea/numele și sediul/adresa operatorului economic) în calitate de \_\_\_\_\_ (candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului) la procedura de \_\_\_\_\_ pentru achiziția de \_\_\_\_\_, cod CPV \_\_\_\_\_, la data de \_\_\_\_\_ organizată de \_\_\_\_\_ (denumirea autorității contractante), declar pe proprie răspundere că:

1. **Nu ne-am încălcat** obligațiile privind plata impozitelor, taxelor sau a contribuțiilor la bugetul general consolidate așa cum aceste obligații sunt definite de art. 165, alin. (1) și art. 166, alin. (2) din Legea 98/2016.
2. **Nu ne aflăm** în oricare dintre următoarele situații prevăzute de art. 167, alin (1) din Legea 98/2016, respectiv:
  - a) nu am încălcat obligațiile stabilite potrivit art. 51, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin oric mijloc de probă adecvat, cum ar fi decizii ale autorităților competente prin care se constată încălcarea acestor obligații;
  - b) nu ne aflăm în procedura insolvenței sau în lichidare, în supraveghere judiciară sau în încetarea activității;
  - c) nu am comis o abatere profesională gravă care ne pune în discuție integritatea, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin orice mijloc de probă adecvat, cum ar fi o decizie a unei instanțe judecătorești sau a unei autorități administrative;
  - d) nu am încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
  - e) nu ne aflăm într-o situație de conflict de interese în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
  - f) nu am participat anterior la pregătirea procedurii de atribuire ceea ce a condus la o distorsionare a concurenței;
  - g) nu ne-am încălcat în mod grav sau repetat obligațiile principale ce ne revineau în cadrul unui contract de achiziții publice, al unui contract de achiziții sectoriale sau al unui contract de concesiune încheiate anterior, iar aceste încălcări au dus la încetarea anticipată a respectivului contract, plata de daune-interese sau alte sancțiuni incomparabile;
  - h) nu ne facem vinovați de declarații false în conținutul informațiilor transmise la solicitarea autorității contractante în scopul verificării absenței motivelor de excludere sau al îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție, am prezentat aceste informații sau suntem în măsură să prezentăm documentele justificative solicitate;
  - i) nu am încercat să influențăm în mod nelegal procesul decizional al autorității contractante, să obținem informații confidențiale care ne-ar putea conferi avantaje nejustificate în cadrul procedurii de atribuire, nu am furnizat din neglijență informații eronate care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor autorității contractante privind excluderea din procedura de atribuire a unui operator economic, selectarea acestuia sau atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru către respectivul operator economic.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnătura autorizată)

(denumirea/numele)

**DECLARAȚIE PRIVIND EVITAREA CONFLICTULUI DE INTERESE POTRIVIT  
ART. 59 ȘI 60 DIN LEGEA 98/2016**

1. Subsemnatul \_\_\_\_\_, reprezentant împuternicit al \_\_\_\_\_, (denumirea/numeleșisediul/adresaoperatorului economic) în calitate de \_\_\_\_\_ (candidat/ofertant/ofertant asociat/terțsusținător al candidatului/ofertantului) la procedura de \_\_\_\_\_, declar pe proprie răspundere, următoarele: cunoscând prevederile art. 59 și 60 din Legea nr.98/2016 privind achizițiile publice și componența listei cu persoanele ce dețin funcții de decizie în autoritatea contractantă cu privire la organizarea, derularea și finalizarea procedurii de atribuire, declar că societatea noastră nu se află în situația de a fi exclusă din procedură.

Lista cu persoanele ce dețin funcții de decizie în autoritateacontractantăcu privire la organizarea, derulareașifinalizare a procedurii de atribuire:

Dr. Andrian Tibirna– Manager,

Dr. Dan Rosca– Director Medical,

Ec. Mihai Iancu Buturca – Director Financiar Contabil,

Corina Gagi – Director Ingrijiri Medicale,

Ec. Andrian Misail– Sef. Serv. Achizitii Publice, .

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și icorecte înf fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

2. Subsemnatul \_\_\_\_\_ declar că voi informa imediat autoritatea contractantă dacă vor interveni modificări în prezentad eclaratie la orice punct pe parcursul derulării procedurii de atribuire a contractului de achiziție public sau, în cazul în care vom fi desemnați câștigători, pe parcursul derulării contractului de achiziție publică, având în vedere și prevederile art. 61din Legeanr. 98/2016.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnatura autorizată)

## OPERATOR ECONOMIC

(denumirea/numele)

## FORMULAR DE OFERTA

Catre .....  
 (denumirea autorității contractante și adresa completa)

Domnilor,

1. Examinând documentația de atribuire, subsemnații, reprezentanți ai ofertantului  
 \_\_\_\_\_,

(denumirea/numele ofertantului)

ne oferim ca, în conformitate cu prevederile și cerințele cuprinse în documentația mai sus  
 menționată, sa livram \_\_\_\_\_ pentru suma de \_\_\_\_\_ lei (denumirea)  
 (suma în litere și în cifre) fara T.V.A..

2. Ne angajam ca, în cazul în care oferta noastră este stabilită câștigătoare, sa livram la cea mai bună  
 calitate pentru cele \_\_\_\_\_ luni calendaristice.  
 (perioada în litere și în cifre)

3. Ne angajam sa menținem această ofertă valabilă pentru o durată de \_\_\_\_\_ zile,  
 (durata în litere și în cifre)  
 respectiv până la data de \_\_\_\_\_ și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi  
 acceptată  
 (ziua/luna/anul)  
 oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

4. Până la încheierea și semnarea contractului de achiziție publică această ofertă, împreună cu comunicarea  
 transmisă de dumneavoastră, prin care oferta noastră este stabilită câștigătoare, vor constitui un contract  
 angajant între noi.

5. Precizam ca:

☐ depunem oferta alternativă, ale cărei detalii sunt prezentate într-un formular de ofertă separat,  
 marcat în mod clar "alternativă";

☐ nu depunem oferta alternativă.  
 (se bifează opțiunea corespunzătoare)

6. Am înțeles și consimțim ca, în cazul în care oferta noastră este stabilită ca fiind câștigătoare, sa  
 constituim garanția de bună execuție în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire.

7. Înțelegem ca nu sunteți obligați sa acceptați oferta cu cel mai scăzut preț sau orice altă ofertă pe care o  
 puteți primi.

Data \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

\_\_\_\_\_, în calitate de \_\_\_\_\_, legal autorizat sa semneze oferta pentru  
 (semnatura)  
 și în numele \_\_\_\_\_  
 (denumirea/numele operator economic)