

### Caiet sarcini

pentru

### "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova - LOT III: Reactivi de laborator

#### I. Introducere

Prezentul Caiet de sarcini face parte integranta din documentatia de atribuire si constituie ansamblul cerintelor pe baza carora se elaboreaza de catre fiecare ofertant propunerea tehnica.

Caietul de sarcini contine, in mod obligatoriu, specificatii tehnice. Acestea definesc, dupa caz si fara a se limita la cele ce urmeaza, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic si de performanta, siguranta in exploatare, dimensiuni, precum si sisteme de asigurare a calitatii, terminologie, simboluri, teste si metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, conditiile pentru certificarea conformitatii cu standarde relevante sau altele asemenea.

In cadrul acestei proceduri, Municipiul Craiova indeplineste rolul de Autoritate contractanta, respectiv Autoritatea contractanta in cadrul Contractului.

Pentru scopul prezentei sectiuni a Documentatiei de Atribuire, orice activitate descrisa intr-un anumit capitol din Caietul de Sarcini si nespecificata explicit in alt capitol, trebuie interpretata ca fiind mentionata in toate capitolele unde se considera de catre Ofertant ca aceasta trebuia mentionata pentru asigurarea indeplinirii obiectului Contractului.

#### 2. Contextul realizarii acestei achizitii de produse

"Pentru implementarea proiectului „Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova", Municipiul Craiova a incheiat cu Ministerul Sanatatii in calitate de coordonator de reforme si investitii pentru Planul National de Redresare si Rezilienta, Componenta 12 - Sanatate, Investitie 12. Dezvoltarea infrastructurii spitalicesti publice, Investitia specifica: 12.4. Echipamente si materiale destinate reducerii riscului de infectii nosocomiale , contractul de finantare nr.897/12.12.2023.

##### 2.1 Informatii despre Autoritatea contractanta

Autoritatea Contractanta: MUNICIPIUL CRAIOVA, JUDETUL DOLJ

Date de contact: Municipiul Craiova, judetul Dolj, strada Targului, Nr. 26

Localitatea: Craiova, Cod postal: 200632,

Romania, Tel. +40 0251416235, Fax: +40 0251419589 Email: [implementare@primariacraiova.ro](mailto:implementare@primariacraiova.ro),

Adresa internet (URL): [www.primariacraiova.ro](http://www.primariacraiova.ro),

Adresa profilului cumparatorului (URL): [www.e-licitatie.ro](http://www.e-licitatie.ro)

Utilizator: Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova

Date de contact: Municipiul Craiova judetul Dolj, Calea Bucuresti, Nr. 99. Localitatea: Craiova

##### 2.2 Informatii despre contextul care a determinat achizitionarea produselor

Pentru implementarea proiectului „Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova", Municipiul Craiova a incheiat cu Ministerul Sanatatii in calitate de coordonator de reforme si investitii pentru Planul National de Redresare si Rezilienta, Componenta 12—Sanatate, Investitie 12. Dezvoltarea infrastructurii spitalicesti publice, Investitia specifica: 12.4. Echipamente si materiale destinate reducerii riscului de infectii nosocomiale,contractul de finantare nr.897/12.12.2023.

##### 2.3 Informatii despre beneficiile anticipate de catre Autoritatea contractanta

Proiectul de fata isi propune sa reduca vulnerabilitatile sistemului de sanatate de la nivel local, respectiv sa inlature deficientele majore din cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova legate de prevenirea, diagnosticului si tratamentul infectiilor asociate asistentei medicale prin luarea unor masuri imediate care sa vizeze reducerea riscului acestor infectii.

Obiectivul proiectului consta in cresterea calitatii actului medical si a sigurantei pacientilor din cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova prin dotarea acestuia cu echipamente si materiale destinate reducerii riscului de infectii asociate asistentei medicale.

##### 2.4 Alte initiative/proiecte/programe asociate cu aparatura medicala, daca este cazul

**2.5** Spitalul va fi dotat cu echipamente medicale, instrumentar medical, mobilier medical si accesorii pentru uz medical, ce vor face obiectul unor contracte de achizitie publica distincte.

**2.6 Cadrul general al sectorului Tn care Autoritatea contractanta Tsi desfasoara activitatea**

Autoritatea contractanta se organizeaza si functioneaza in temeiul principiilor descentralizarii, autonomiei locale, deconcentrarii serviciilor publice, eligibilitatii autoritatilor administratiei publice locale, legalitatii si al consultarii cetatenilor in solutionarea problemelor locale de interes deosebit.

**2.7 Factori interesati si rolul acestora, daca este cazul**

**Beneficiarii proiectului:**

- *Beneficiari directi:*

Pacientii ce se investigheaza sau trateaza in regim de spitalizare continua in cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova.

Cadrele medicale care isi desfasoara activitatea in cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova.

- *Beneficiari indirecti:* Locitorii Municipiului Craiova care se pot adresa Spitalului, beneficiind astfel de consultatii si investigatii complexe in vederea stabilirii starii de sanatate a acestora.

**3. Produsele solicitate**

Echipamentele, aparatura si instrumentarul medical ce urmeaza a fi achizitionate trebuie sa permita realizarea unui act medical de inalta calitate la standarde europene.

**Descrierea situatiei actuate la nivelul Autoritatii/entitatii contractante**

Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova este un spital clinic de monospecialitate, incadrat in categoria II M de competent, avand in componenta sa 378 de paturi. Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova asigura servicii medicale in sistem de spitalizare continua DRG, internari de zi si consultarii in Centrele de Sanatate Mintala Adulti si Copii, in specialitatile Neurologie si Psihiatrie adulti si copii atat pentru populatia judetului Dolj cat si pentru populatia din judetele limitrofe (Mehedinti, Olt, Valcea, Gorj), avand un grad ridicat de adresabilitate. Asistenta medicala de urgenza este asigurata prin cele trei linii de garda existente in specialitatatile psihiatrie si neurologie. Clinicele de Neurologie si Psihiatrie constituie baza de pregatire pentru studentii Universitatii de Medicina si Farmacie din Craiova, dar si pentru medicii rezidenti din diverse specialitati.

Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova dispune de Laborator de Analize Medicale cu compatimentele: Hematologic, Biochimie, Imunologie, Microbiologic, Compartiment Prevenire Infectii Asociate Asistentei Medicale asigurand investigatiile de laborator pentru pacientii internati in cadrul sectiilor si compartimentelor spitalelor (378 paturi) astfel:

Sectia Clinica Neurologie 1-68 paturi din care terapie acuti 3 paturi  
Sectia Clinica Neurologie 11-68 paturi din care terapie acuti 3 paturi  
Sectia Clinica Recuperare Neurologica-45 paturi  
Compartiment Ingrijiri Paleative-5 paturi  
Sectia Clinica Psihiatrie 1-70 paturi  
Sectia Clinica Psihiatrie 11-60 paturi  
Compartiment Neurologie pediatrica-10 paturi  
Compartiment Psihiatrie pediatrica-10 paturi

Sectia Clinica exteroara Psihiatrie Melinesti-42 de paturi.

De asemenea, Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova este organizat in sistem pavilionar si are in componenta a 4 locatii, respectiv: o locatie in Bld. Calea Bucuresti, nr. 99 in care se afla Clinica de Neurologie, cu un regim de inaltime S+P+4E si Clinica de Psihiatrie II, cu un regim de inaltime S+P; o locatie in Aleea Potelu, nr. 24 in care se afla Clinica de Psihiatrie I, cu un regim de inaltime S+P+2E+M; o locatie in str: Renasterii, nr. 1A in care se afla Compartimentul de Neurologie Pediatrica si Compartimentul de Psihiatrie Pediatrica, cu un regim de inaltime P+1E; o locatie in Comuna Melinesti, judetul Dolj, in care se afla Sectia de Psihiatrie Cronici, cu un regim de inaltime P+1E.

**3.1. Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor**

Obiectivul acestei investitii il reprezinta cresterea calitatii actului medical si a sigurantei pacientilor din cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihatrie Craiova prin dotarea acestuia cu echipamente si materiale destinate reducerii riscului de infectii asociate asistentei medicale.

**3.2. Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor**

Adaptarea infrastructurii existente pentru aceasta componenta poate include investitii pentru (lista este orientativa):

- A: reabilitarea/modernizarea/extinderea infrastructurii existente in vederea organizarii in unitatile medicale de spitalizare continua a unor structuri functional de boli infectioase pentru izolarea/gruparea si tratarea pacientilor cu IAAM determinate de microorganisme MDR si cu infectii cu Clostridium difficile;  
B: dezvoltarea laboratoarelor de analize de microbiologie specializate;  
C: achizitionarea de echipamente destinate reducerii infectiilor nosocomiale.

### **3.3 Descrierea produselor solicitate si, daca este cazul, a operatiunilor cu titlu accesoriu necesar a fi realizate.**

Propunerea tehnica va fi intocmita in asa fel meat sa se asigure posibilitatea verificarii conformitatii propunerii tehnice cu cerintele impuse prin caietul de sarcini. Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet, o inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse, aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea sau "ECHIPAMENT" (art. 56 din Legea98/2016)

In derularea contractului, activitatea contractantului va fi condusa de urmatoarele principii:

- Contractantul actioneaza in interesul *autoritatii contractante* pe durata furnizarii produselor, in conditiile si cu limitele descrise in documentatia aferenta prezentei proceduri de atribuire;
- Contractantul actioneaza in sensul realizarii obiectivelor prezentate pentru contract in ceea ce priveste optimizarea folosirii resurselor necesare indeplinirii obiectivelor contractului.

#### **3.3.1 Produse solicitate:**

Produsele ce se vor achizitiona sunt enumerate mai jos:

1. Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2:-Carduri de identificare bacterii gram pozitive -GP : 6 cutii
2. Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2- – Carduri de identificare levuri- YST : 2 cutii
3. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - ESBL- N437 :38 cutii
4. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi- N439:2 cutii
5. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi -N440 : 2 cutii
6. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 — Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - N438 :4 cutii
7. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - XN26: 2 cutii
8. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a stafilococilor -P659: 2 cutii
9. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a streptococilor -ST03: 2 cutii
10. Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2– Carduri pentru testarea sensibilitatii la antifungice -YS08 : 2 cutii
- 11 . Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2:-Carduri de identificare bacterii gram negativ -GN : 40 cutii

| Număr | Denumire produs   | Cantitate | U.M.   | Loc de livrare             | Data de solicitată                   | livrare                                   | Specificații tehnice cerințe funcționale minime | Specificații tehnice SAU funcționale extinse | Durata minima garanție/termenă de valabilitate |
|-------|---|-----------|--------|----------------------------|--------------------------------------|---|---|--|--|
| 2.    |   | 3.        | 4.     | 5.                         | 6.                                   | 7.  |   | 8.   | 9.   |
| 1.    | Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2:-Carduri de identificare bacteriei gram pozitive -GP                                    | 6         | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr. 1 lot3 |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |
| 2     | Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri de identificare levuri- YST   | 2         | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.2 lot3  |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |
| 3     | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor gram negativi - ESB-L-N437 | 38        | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.3 lot3  |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |
| 4     | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor gram negativi- N439        | 2         | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.4 lot3  |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |
| 5     | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor gram negativi -N440        | 2         | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.5 lot3  |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |
| 6     | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 — Carduri pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor gram negativi - N438       | 4         | cutii. | str. Calea Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.6 lot3  |   |  | Minim 6 luni de la recepție                    |

|    |   |    |       |                      |   |  |               |                             |
|----|---|----|-------|----------------------|---|--|---------------|-----------------------------|
| 7  | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - XN26 | 2  | cutii | str. Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data ctr.de semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.7 lot3   | Nu este cazul | Minim 6 luni de la receptie |
| 8  | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a stafilococilor -P659           | 2  | cutii | str. Bucuresti nr.99 | 1luni de la data ctr.de semnarii furnizare  | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.8 1 lot3 | Nu este cazul | Minim 6 luni de la receptie |
| 9  | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a streptococilor -ST03;          | 2  | cutii | str. Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data ctr.de semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.9 lot3   | Nu este cazul | Minim 6 luni de la receptie |
| 10 | Carduri de efectuare a antibiogramei compatibile cu analizorul automat Vitek 2– Carduri pentru testarea sensibilitatii la antifungice -YS08                             | 2  | cutii | str. Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data ctr.de semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.10 lot3  | Nu este cazul | Minim 6 luni de la receptie |
| 11 | Carduri de identificare a microorganismelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2:-Carduri de identificare bacterii gram negativ -GN                                | 40 | cutii | str. Bucuresti nr.99 | 1 luni de la data ctr.de semnarii furnizare | Conform Anexa 1 - fișă tehnică nr.11 lot3  | Nu este cazul | Minim 6 luni de la receptie |

\*Temenul de livrare include: furnizarea, si receptia. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul este acceptat de comisia de recepție.

### **3.3.2 Timp de functionare (disponibilitate) a produsului (*daca este cazul*)**

Nu este cazul.

### **3.4 Extensibilitate, daca este cazul**

Nu este cazul

### **3.5 Furnizarea de produse de generatie superioara, *daca este cazul***

Nu este cazul.

### **3.6 Garantie/Termen de valabilitate**

**Toate produsele trebuie să aibă un termen de valabilitate de minim 6 luni pentru fiecare produs, conform tabelului de la pct. 3.3.1. Produsele solicitate.**

Termenul de valabilitate minim de 6 luni impus incepe de la data admiterii receptiei fara obiectii.

Ofertantul are obligația de a prezenta o declarație pe propria răspundere prin care va garanta ca reactivii furnizati prin contract sunt noi, nefolositi, în conformitate cu standardele în vigoare.

De asemenea, furnizorul are obligația de a garanta ca toți reactivii furnizati prin contract nu vor avea nici un defect ca urmare a manipulării ori oricărei alte acțiuni și ca acestia vor funcționa în condiții normale de funcționare.

Termen de solutionare la solicitare în perioada de valabilitate a produsului: se va înlocui reactivul în maxim 5 zile de la informarea scrisă a utilizatorului.

Reactivii noi care ii înlocuiesc pe cei defecti vor trebui să indeplinească condiția de valabilitate de minim 6 luni la momentul la care se face înlocuirea.

La livrare, se va pune la dispozitia autoritatii contractante fisa tehnica a reactivului

De asemenea, furnizorului ii revin si costurile rezultate din :

- ambalare, inclusiv furnizarea de material protector pentru transport (carton, cutii, lazi etc.);
- transport prin intermediul transportatorului, inclusiv de transport international (daca este aplicabil);
- despachetarea, inclusiv curatarea spatiilor unde se efectueaza interventia;

În cadrul propunerii tehnice, ofertantul va prezinta o declarație pe propria răspundere în care va preciza perioada de valabilitate oferită și va menționa respectarea cerințelor din prezentul caiet de sarcini. De asemenea, își va asuma termenele de înlocuire a produselor livrate.

Pentru scopul acestei proceduri, noțiunea de „defect” trebuie interpretată ca un comportament al reactivului diferit, având ca referință specificatiile tehnice pentru determinarea defectelor din caietul de sarcini.

### **3.7 Livrare, ambalare, etichetare, transport**

Termenul de livrare este cel mentionat pentru fiecare reactiv în parte.

Un produs este considerat livrat cand toate activitatile in cadrul contractului au fost realizate si produsul/reactivul este acceptat de comisia de receptie.

Reactivii vor fi livrați cu respectare tuturor cerintelor cantitative si calitative la locul indicat de Autoritatea contractanta pentru fiecare produs in parte.

Contractantul va ambala si eticheta produsele furnizate astfel incat sa previna orice dauna sau deteriorare in timpul transportului acestora catre destinatia stabilita, conform tabelului de la pct. 3.3.1. Detalierea produselor ce se vor achizitiona Contractantul are obligatia de a ambala produsele astfel incat acestea sa faca fata fara limitare la manipulare, durata transport, temperaturi extreme, astfel ambalarea poate necesita utilizarea cutiei izoterme, gheata carbonica sau alte modalitati de mentinere a temperaturii mentionate pe ambalaj. in stabilirea marimii si greutatii ambalajului. Contractantul va lua in considerare, acolo unde este cazul, distanta fata de destinatia finala a produselor furnizate si eventuala absenta a facilitatilor de manipulare la punctele de tranzitare cat si temperatura optima pentru transportul produselor.

Transportul si toate costurile asociate sunt in sarcina exclusiva a contractantului. Produsele vor fi asigurate impotriva pierderii sau deteriorarii intervenite pe parcursul transportului si cauzate de orice factor extern.

Destinatia de livrare este conform tabelului de la pct. 3.3.1. Detalierea produselor ce se vor achizitiona.

Nu vor fi acceptate produsele ce prezinta defecte de fabricate sau cele cu deteriorari provenite din transport/manipulare.

Contractantul este responsabil pentru livrarea in termenul agreat al produselor si se considera ca a luat in considerare toate dificultatile pe care le-ar putea intampina in acest sens si nu va invoca nici un motiv de intarziere sau costuri suplimentare.

### **3.8 Operatiuni cu titlu accesoriu, *daca este cazul***

**Nu este cazul**

**3.8.1 Instalare, punere în functiune, testare**

Contractantul trebuie să livreze toate produsele în mod corespunzător.

**3.8.2 Instruirea personalului pentru utilizare**

**3.9 Servicii de mentenanta**

Nu e cazul.

**3.9.1 Mantenanta preventive in perioada de garantie**

Nu e cazul.

**3.9.2 Mantenanta evolutiva in perioada de garantie**

Nu este cazul.

**3.10 Suport tehnic**

Nu este cazul

**3.11 Piese de schimb si materiale consumabile pentru activitatile din programul de mentenanta corectiva dupa expirarea garantiei**

Nu este cazul.

**3.12 Mediul in care este operat produsul, daca este cazul**

Produsele vor fi livrate și utilizate conform tabelului de la pct. 3.3.1. Produsele solicitate.

**3.13 Constanțe privind locația unde se va efectua livrarea daca este cazul**

Livrarea produselor se va face la adresa menționată în prezentul caiet de sarcini.

**4. Atributiile si responsabilitatile Partilor**

*In raport cu produsele solicitate si cu cerințele stipulate in prezentul Caiet de Sarcini, responsabilitatile si atributiile partilor sunt:*

*Ofertantul are urmatoarele obligatii principale:*

- mobilizarea de resurse suficiente și cu expertiza adecvata pentru a asigura gestionarea contractului, astfel cum este solicitat la nivelul Caietului de Sarcini,
- indeplinirea obligatiilor contractuale, cu respectarea bunelor practici din domeniul, a prevederilor legale și contractuale relevante, astfel incat sa se asigure ca obligatiile sunt indeplinite la parametrii solicitati,
- asigurarea unui grad de flexibilitate in planificarea modalității de gestionare a contractului, pe toata durata de derulare a contractului,
- transmiterea datelor de identificare și de contact ale personalului alocat pentru executarea contractului
- colaborarea cu personalul autoritatii/entitatii contractante alocat pentru verificarea produselor livrate și realizarea receptiilor,
- reducerea, in masura posibila la minim, a situatiilor de intarzieri in efectuarea livrarilor, minimalizand astfel impactul negativ asupra activitatii autoritatii/entitatii contractante,
- asigurarea ca orice documente, documentatii si/sau instructiuni furnizate catre personalul autoritatii/entitatii contractante sunt exacte si elaborate in conformitate cu bunele practici specifice in domeniu,
- colaborarea cu personalul autoritatii/entitatii contractante alocat pentru furnizarea produselor care fac obiectul contractului si pentru asigurarea serviciilor accesorii.

Obligațiile principale ale Ofertantului devenit Contractant se completează cu obligațiile prevăzute în condițiile contractuale.

**Autoritatea contractanta are urmatoarele obligatii principale**

- desemnarea unei persoane sau a unei echipe pentru monitorizarea contractulu

- punerea la dispozitia Contractantului a tuturor informatiilor disponibile si necesare pentru derularea contractului in timpul stabilit si la nivelul de calitate si performanta prevazut in Caietul de Sarcini,
- asigurarea accesului in spatiile in care urmeaza a se realiza livrarea
- mobilizarea tuturor resurselor care sunt in sarcina sa, pentru buna derulare a contractului,
- colaborarea cu Contractantul pentru a identifica in timp util orice eventuale probleme care ar putea aparea pe parcursul derularii contractului,
- asigurarea acuratetei oricaror informatii puse la dispozitia Contractantului pe durata derularii contractului
- monitorizarea indeplinirii tuturor cerintelor din Caietul de Sarcini si a oricaror elemente ale Propunerii Tehnice si Financiare pe durata derularii contractului, efectuarea si pastrarea unei arhive cu inregistrari pentru documentarea nivelului de performanta a Contractantului,
- notificarea Contractantului prin canalele de comunicatie puse la dispozite de acesta privind orice incidente sau disfunctionalitati care intervin pe perioada de derulare a contractului,
- verificarea tuturor documentelor asociate receptiei produselor si serviciilor suport care fac obiectul contractului, respectiv care confirma furnizarea produselor potrivit conditiilor de calitate stabilite in Caietul de sarcini.

## 5. Documentatii ce trebuie furnizate Autoritatii contractante in legatura cu produsul

Toate produsele incluse in prezentul contract vor fi furnizate impreuna cu documentatia adevarata, in limba romana.

Documentatiile obligatorii pe care Contractantul trebuie sa le livreze autoritatii contractante in cadrul contractului sunt:

- declaratie de conformitate CE sau EU
- avizul de expediere a produsului

## 6. Receptia produselor

Receptia produselor se va efectua pe baza de proces verbal calitativ si cantitativ semnat de catre Contractant si Autoritatea contractanta.

Receptia produselor se va realiza dupa ce produsele au fost furnizate si pozitionate la locul indicat de beneficiarul final si, dupa caz, toate defectele au fost remediate, in termen de maxim 5 zile.

Procesul verbal de receptie calitativa si cantitativa va include unul din urmatoarele rezultate:

- a) admiterea receptiei cu sau fara obiectii;
- b) suspendarea receptiei;

Comisia de receptie recomanda suspendare receptiei cand:

- se constata existenta unor neconformitati, neconcordante, defecte ori deficiente care sunt de natura sa afecteze utilizarea produsului/produselor conform destinatiei sale/lor, dar care pot fi remediate;
- se constata existenta unor produse realizate necorespunzator sau nefinalizate, care pot afecta cerintele fundamentale aplicabile, dar care pot fi remediate;
- se constata existenta, in mod justificat, a unor suspiciuni rezonabile cu privire la calitatea produselor si este necesara realizarea unor expertize tehnice, incercari si teste suplimentare pentru a le clarifica;
- contractantul nu pune la dispozitia comisiei de receptie documentele prevazute in contract si caietul de sarcini (daca este cazul).

In cazul in care comisia de receptie decide suspendarea procesului de receptie, aceasta inchide un proces-verbal de suspendare a procesului de receptie in care consemneaza decizia de suspendare, masurile recomandate in scopul

remedierii aspectelor constatate, precum si termenul de remediere, iar autoritatea contractanta comunica Contractantului decizia comisiei in maximum 3 zile lucratoare de la luarea la cunostinta a procesului-verbal de suspendare a procesului de receptie, impreuna cu un exemplar al acestuia. Termenul de remediere nu poate depasi 5 zile de la data inchiderii procesului-verbal de suspendare a procesului de receptie. In cazul in care Contractantul nu remediaza aspectele constatate si nu adopta masurile recomandate in cadrul procesului-verbal de suspendare a procesului de receptie in termenul stabilit, comisia de receptie va decide respingerea receptiei.

c) respingerea receptiei (daca se constata vicia care nu pot fi remediate si care, prin natura lor, impiedica realizarea uneia sau a mai multor exigente esentiale).

## **7. Modalitati si conditii de plată**

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate, pe care o va încărca în sistemul electronic de facturare, conform prevederilor legislative în vigoare, după livrarea, și după semnarea de către Autoritatea contractantă a procesului verbal de recepție cantitativă și calitativă, acceptat, împreună cu celelalte documente justificative, respectiv:

- declaratie de conformitate CE sau EU
- avizul de expediție a produsului

Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de emitere și de scadență ale facturii respective.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua potrivit mecanismului cererilor de transfer prevăzut de Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 124/2021, cu modificările și completările ulterioare și de normele de aplicare ale acesteia aprobată prin Hotărârea de Guvern nr. 209/2022. Astfel, după ce factura va fi vizată cu mențiunea "bun de plată", aceasta va fi inclusă într-o cerere de transfer care va fi depusă la finanțator (Ministerul Sănătății).

Având în vedere prevederile Legii nr.72/2013 resecțiv art.6 și art.7 , OUG nr.124/2021 și H.G.209/2022 privind mecanismul cererilor de transfer, plata se va efectua în maxim 60 de zile calendaristice de la data comunicării facturii electronice către autoritatea contractanta în sistemul național privind factura electronică RO e-Factura , conform prevederilor OUG nr.120/2021 cu modificările și completările ulterioare și numai în conformitate cu prezentul caiet de sarcini.

Autoritatea contractanta nu acorda avans.

## **8. Cadrul legal care guverneaza relatia dintre Autoritatea contractanta si Contractant (inclusiv in domeniile mediului, social si al relatiilor de munca)**

Ofertantul devenit contractant are obligația de a respecta obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv *[selectați din lista de mai jos după cum este aplicabil]*:

*Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;*

*Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;*

*Convenția nr. 29 a OIM privind munca forfată;*

*Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forfate;*

*Convenția nr. 138 a OIM privind vîrstă minima de încadrare în munca;*

*Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forfei de munca și profesiei);*

*Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerării;*

*Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;*

*Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;*

*Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și a eliminderii acestora (Convenția de la Basel);*

*Convenția de la Stockholm privind poluananții organici persistenți (Convenția de la Stockholm privind POP);*

*Convenția de la Rotterdam privind procedura de consens față de cazuță, aplicabilă anumitor produse chimice periculoase și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.]*

*Actele normative și standardele indicate mai sus sunt considerate indicative și nelimitative; enumerarea actelor normative din acest capitol este oferita ca referință și nu trebuie considerata limitativa.*

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

Pe parcursul derulării Contractului, Autoritatea contractanta verifică la intervale stabilite și comunicate prin Caietul de sarcini dacă toate activitatile planificate au fost realizate conform cerintelor și că produsele au fost livrate și acceptate.

Managementul contractului include o componentă de management și o componentă administrativă (de administrare efectivă a contractului) și presupune coordonarea continuă, monitorizarea și controlul tuturor activităților și rezultatelor lor realizate de contractant.

### **1. Coordonarea implica:**

- organizarea întâlnirilor de analiza a modalității de executare a contractului,
- coordonarea resurselor implicate și a activităților realizate în executarea contractului;

## **2. Monitorizarea implica:**

- analiza/masurarea si evaluarea modalitatii de executare a obligatiilor contractuale prin raportare la prevederile contractuale. Pentru activitatile de monitorizare se utilizeaza cel putin urmatoarele elemente:
  - informatiile din propunerea tehnica, pe baza cerintelor din caietul de sarcini,
  - informatiile din propunerea financial si clauzele contractuale privind modalitatea de plata;
- constatarea conformității prin acceptarea produselor livrate, pe baza procedurii și criteriilor de recepție incluse în caietul de sarcini, condițiile contractuale;

**3. Controlul** implică identificarea acțiunilor corective pentru abaterilor de la condițiile contractuale, constatate în cadrul întâlnirilor dintre contractant și autoritatea contractantă și care se referă la aspecte precum:

### **Riscuri si masuri de gestionare a acestora**

Riscurile cu cea mai mare probabilitate de apariție pe durata derularii contractului, identificate de autoritatea contractanta in etapa de pregatire a documentatiei de atribuire, pot consta in:

#### **-Nerespectarea termenului de livrare**

In cazul in care, Contractantul nu isi indeplinește la termen obligatiile de furnizare a bunurilor, atunci Autoritatea contractanta are dreptul de a percepe dobanda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. 2<sup>a</sup> din O.G. nr. 13/2011 privind dobanda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatii banesti, precum si pentru reglementarea unor masuri financiar-fiscale in domeniul bancar, cu modificarile si completarile ulterioare. Dobanda se aplica la valoarea produselor nelivrate pentru fiecare zi de intarziere, *dar nu mai mult de valoarea produselor nelivrante*.

Penalitatile de intarziere datorate curg de drept din data scadentei obligatiilor asumate conform contractului.

#### **- Nerespectarea termenului de plată**

In cazul in care Autoritatea contractanta, din vina sa exclusiva, nu isi indeplinește obligatia de plată a facturii in termenul prevazut la pct. 27.3, Contractantul are dreptul de a solicita plata dobanzii legale penalizatoare, aplicata la valoarea platii neefectuate, in conformitate cu prevederile art. 4 din Legea 72/2013 privind masurile pentru combaterea intarzierii in executarea obligatiilor de plată a unor sume de bani rezultand din contracte incheiate intre profesionisti si intre acestia si autoritati contractante, dar nu mai mult decat valoarea platii neefectuate, care curge de la expirarea termenului de plată. Penalitatile de intarziere datorate curg de drept din data scadentei obligatiilor asumate conform contractului.

#### **- Livrarea de produse care nu corespund specificatiilor**

In cazul in care Contractantul livreaza bunuri afectate de vicii sau necoforme, iar Autoritatea contractanta opteaza pentru acordarea unui termen in care Contractantul sa inlocuiasca Vremedieze deficientele bunurilor respective, aceasta are dreptul de a percepe penalitati de intarziere potrivit dispozitiilor art. 3 alin. 21 din O.G. nr. 13/2011 pentru fiecare zi cuprinsa intre momentul la care trebuia efectuata livrarea si ziua in care bunurile inlocuite au fost predate sau au fost remediate deficientele. Dobanda se calculeaza in functie de valoarea bunurilor afectate de vicii sau neconformitati si nu poate depasi valoarea acestora.

Autoritatea contractanta notifica Contractantul cu privire la fiecare Neconformitate imediat ce acesta o identifica. La Finalizare, Contractantul notifica Autoritatea contractanta cu privire la Defectele /Neconformitatile care nu au fost remediate si comunica Autoritatii contractante perioada de remediere a acestora. Drepturile Autoritatii contractante cu privire la orice Defect / Neconformitate neidentificat(a) sau nenotificata de catre Contractant, pe perioada de derulare a Contractului, nu sunt afectate. Contractantul remediază Defectele / Neconformitatile, in termenul comunicat de Autoritatea contractanta.

#### **Gestionarea contractului presupune comunicarea intre Parti:**

- Orice comunicare facuta de **Parti** va fi redactata in scris si depusa personal de Parte sau expediata prin scrisoare recomandata cu confirmare de primire sau prin alt mijloc de comunicare care asigura confirmarea primirii documentului.
- Comunicarile intre Parti se pot face si prin fax sau e-mail, cu conditia confirmarii in scris a primirii comunicarii.
- In cazul in care expeditorul solicita confirmare de primire, aceasta trebuie sa indice aceasta cerinta in comunicarea sa si sa solicite o astfel de dovada de primire ori de cate ori exista un termen limita pentru primirea comunicarii. In orice caz, expeditorul ia toate masurile necesare pentru a asigura primirea la timp si in termen a comunicarii sale.
- Orice document (dispozitie, adresa, propunere, inregistrare, Proces-Verbal de Receptie, notificare si altele) intocmit in cadrul Contractului, este realizat si transmis, in scris, intr-o forma ce poate fi citita, reprodusa si inregistrata.
- Orice comunicare intre Parti trebuie sa contine precizari cu privire la elementele de identificare ale Contractului (titlul si numarul de inregistrare) si sa fie transmisa la adresa/adresele menionate la 2.1.
- Orice comunicare facuta de una dintre Parti va fi considerata primita:

- la momentul inmanarii, daca este depusa personal de catre una dintre Parti,
- la momentul primirii de catre destinatar, in cazul trimiterii prin scrisoare recomandata cu confirmare de primire,
- la momentul primirii confirmarii de catre expeditor, in cazul in care comunicarea este facuta prin fax sau e-mail (cu conditia ca trimiterea sa nu fi intervenit intr-o zi nelucratoare, caz in care va fi considerata primita la prima ora a zilei lucratoare urmatoare).

Raportarea in cadrul Contractului de achizitie publica de Produse

- Daca este cazul, Contractantul va prezenta documentele si rapoartele conform celor specificate in Caietul de Sarcini.
- Contractantul are obligarea sa elaboreze, pe perioada de furnizare a Produselor, toate documente solicitate conform prevederilor cuprinse in Caietul de Sarcini.

- Aprobarea de catre Autoritatea contractanta a documentelor realizate si furnizate de catre Contractant, va fi facuta astfel cum este stabilit in Caietul de Sarcini si va certifica faptul ca acestea sunt conforme cu termenii Contractului.  
**Contractantul va intreprinde toate masurile si acțiunile necesare sau corespunzătoare pentru realizarea cel puțin a performanțelor contractuale astfel cum sunt stabilite în Caietul de Sarcini.**

#### **10. Evaluarea performanfei Contractantului, *daca e cazul***

Pentru activitatile si rezultatele relevante pentru indeplinirea obiectului contractului autoritatea/entitatea contractanta defineste nivelurile de performanta prezентate in continuare.

Contractantul va tine evidenta valorilor asociate indicatorilor de performanta si va include informatii referitoare la nivelul de performanta inregistrat in toate rapoartele si documentele intocmite pentru realizarea intalnirilor de pe durata derularii contractului, asa cum sunt acestea descrise in caietul de sarcini.

Autoritatea Contractanta utilizeaza indicatorii de performanta stabiliți in tabelul de mai jos:

| Categorie indicator   | Indicator de performanta  | Referinta in Caiet de Sarcini   | Nivelul de performanta asteptat (conform contract / Caiet de Sarcini ) | Ce se masoara  | Modalitate de evaluare   | Scop   |
|-----------------------|---|---------------------------------|--|--|--|--|
|                       | Livrare produse aferente contractului de furnizare in termenul precizat | Art. 3.7 din Caiet de Sarcini , | 100%   | Perioada in care sunt livrate produsele in conformitate cu contractual de furnizare. | <p><b>Foarte satisfacator (5 pct)</b> – transmisse in termenele convenite in contract,</p> <p><b>Satisfacator (4 pct)</b> – transmise imediat dupa incheierea termenelor convenite in contract insa fara intarzirea activitatilor din contract <b>(in maxim 5 zile)</b></p> <p><b>Aceptabil (3 pct)</b> – transmisse dupa incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri ale activitatilor contract ce pot fi neglijate.<b>(in maxim 10 zile)</b></p> <p><b>Nesatisfacator (2 pct)</b> – transmisse in termen de maxim 30 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri ale activitatilor din contract.</p> <p><b>Foarte nesatisfacator (1 pct)</b> – transmisse in termen de maxim 60 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri majore ale activitatilor din contract.</p> | Evaluarea termenelor contractuale de livrare a produselor. |
| Predarea documentelor | Documentele care trebuie sa insotesc documentele                        | Art. 5 (privind documentele     | Documentele care insotesc produsul sunt documentelor                   | Predarea la timp a documentelor  | <p>Foarte satisfacator (5 pct) – transmisse in termenele convenite in contract,</p> <p><b>Satisfacator (4 pct)</b> – transmise imediat dupa</p>  | Evaluarea predarii la timp a                               |

|  |                                   |   |   |   |  |  |                                    |
|--|-----------------------------------|---|---|---|--|--|------------------------------------|
| produsul predate in termenul contractual | ce trebuie sa insotesc produsul)* | predate conform termenului contractual. | incheierea termenelor convenite in contract insa fara intarzirea activitatilor din contract (in maxim 5 zile) | Acceptabil (3 pct) – transmise dupa incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri ale activitatilor contract ce pot fi neglijate.(in maxim 10 zile) | Nesatisfacator (2 pct) - transmise in termen de 30 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri ale activitatilor din contract. | Foarte nesatisfacator (1 pct) – transmise in termen de 60 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri majore ale activitatilor din contract. | documentelor ce insotesc produsul. |
|--|-----------------------------------|---|---|---|--|--|------------------------------------|

\*Emitere document/certificat constataitor negativ

*În cazul în care se constată neîndeplinirea sau îndeplinirea defectuoasă/necorespunzătoare a obligațiilor asumate prin Contract, în condițiile legislației aplicabile, autoritatea contracitantă va emite document constatator care va contine informații cu privire la neîndeplinirea obligațiilor contractuale de către contractant/contractant asociaț, dacă este cazul, la eventualele prejudicii.*

## I.ANEXE

Numar anexa  
Anexa 1

Denumire anexa  
Fise tehnice

### Director Executiv Adriana Motocu

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 17.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Manager Proiect, Cristiana Ghitalau

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 11.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Manager Tehnic

Alisa Costinela Grigorie

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 18.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Asistent Manager, Costea Cristina

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 17.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Sef Serviciu Octavian Iures

*Imi asum responsabilitatea privind realizarea  
si legalitatea in solidar cu intocmitorii  
inscrisului*  
Data: 17.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Asistent Manager, Adriana Motocu

*Imi asum responsabilitatea privind realizarea  
si legalitatea in solidar cu intocmitorii  
inscrisului*  
Data: 17.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Manager financiar, Zaharia Marinela

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 11.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Manager Tehnic,

Tershnjaku Ruxandra

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 18.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Manager Achizitii, Trandafir Maria-Dorina

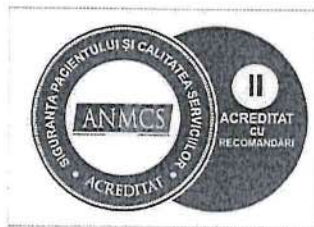
*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 11.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_

### Responsabil Comunicare, Serbanou Irina Gabriela

*Imi asum responsabilitatea pentru  
fundamentarea, realitatea si legalitatea  
intocmirii acestui act oficial*  
Data: 11.07.2024  
Semnatura: \_\_\_\_\_



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHATRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89, 0351.40.56.92,  
Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 GP - CARDURI DE IDENTIFICARE MICROORGANISME GRAM POZITIVE**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a microorganismelor Gram pozitive.</li><li>- Să fie de unică folosință și să conțină 43 de teste biochimice.</li><li>- Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 8 ore sau mai puțin.</li><li>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri</li></ul> |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2-8°C</li></ul>  |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU</li></ul>  |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Minim 6 luni de la receptia produsului</li></ul>  |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99</li></ul>  |   |   |

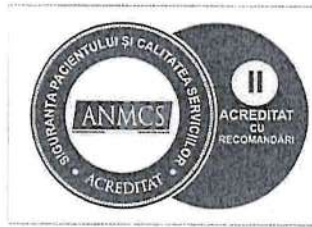
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89, 0351.40.56.92,  
Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

#### SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 YST – CARDURI DE IDENTIFICARE LEVURI

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini   | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|---|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a levurilor.</li><li>Să fie de unică folosință și să conțină 46 de teste biochimice.</li><li>Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 18 ore.</li><li>Împachetare: Cutie cu 20 de carduri</li></ul> |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C</li></ul>   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU</li></ul>   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Minim 6 luni de la recepția produsului</li></ul>   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99</li></ul>  |   |   |

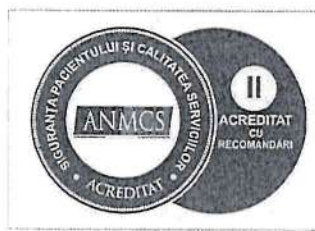
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHATRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89, 0351.40.56.92,  
Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N437 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi.<br>- Să conțină testul ESBL.<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la recepția produsului   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99   |   |   |

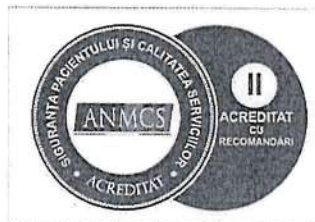
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89, 0351.40.56.92,  
Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N439 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini   | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|---|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi.<br>- Să conțină Colistin, Amoxicilina/Acid clavulanic, Cefepim, Ceftazidim-Avibactam, Ceftolozan-Tazobactam, Imipenem-Relebactam, Meropenem-VaborbactamL.<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C  |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU  |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la recepția produsului  |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea București nr.99   |   |   |

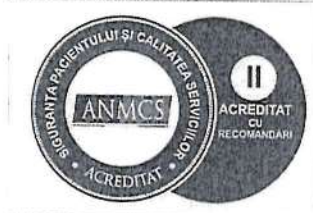
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N440 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini   | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|---|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi.<br>- Să conțină Colistin, Ampicilină-Sulbactam, Aztreonam, Ceftazidim-Avibactam, Cefotolan-Tazobactam, Imipenem-Relebactam.<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C  |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU  |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la recepția produsului  |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea București nr.99   |   |   |

\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N438 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><ul style="list-style-type: none"><li>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi.</li><li>- Să conțină Amoxicilina/Acid clavulanic, Cefepim, Cefotaxim, Colistin, Ertapenem.</li><li>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri</li></ul> |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><ul style="list-style-type: none"><li>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C</li></ul>   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><ul style="list-style-type: none"><li>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU</li></ul>   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><ul style="list-style-type: none"><li>- Minim 6 luni de la recepția produsului</li></ul>   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><ul style="list-style-type: none"><li>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99</li></ul>  |   |   |

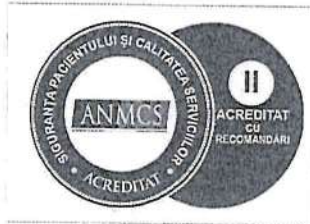
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim-Coștea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST - XN26 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini   | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|---|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi.<br>- Să conțină testul ESBL, Ampicilină-Sulbactam, Aztreonam, Ceftazidim-Avibactam, Ceftolozan-Tazobactam, Imipenem-Relebactam, Meropenem-Vaborbactam, Tigeciclină.<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C  |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU  |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la recepția produsului  |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea București nr.99   |   |   |

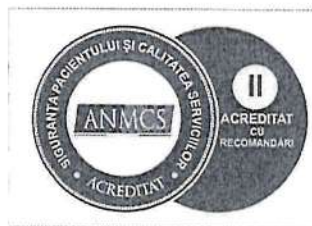
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Coșteea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHATRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- P659 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A STAFILOCOCILOR**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru testarea sensibilității la antibiotice a speciilor de stafilococi.<br>- Să conțină Ceftarolin și testul de screening pentru Cefoxitin .<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la recepția produsului   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova – str. Calea București nr.99   |   |   |

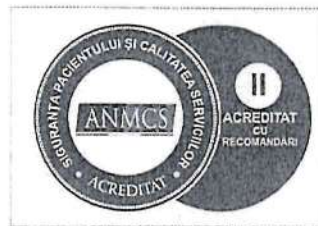
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHATRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- ST03 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE A STREPTOCOCILOR**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b><br><br>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru pentru testarea sensibilității la antibiotice a speciilor de <i>S. pneumoniae</i> , streptococilor beta –hemolitic și viridans.<br>- Să conțină testul de rezistență inductibilă la Clindamicină.<br>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b><br><br>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b><br><br>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b><br><br>- Minim 6 luni de la receptia produsului   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b><br><br>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99   |   |   |

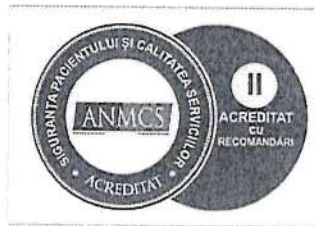
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHATRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89,  
0351.40.56.92, Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

**SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- YS08- CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIFUNGICE**

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini   | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|---|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru pentru testarea sensibilității la antifungice a levurilor.</li><li>- Să conțină Amfotericină B, Caspofungină, Fluconazol, Flucitozina, Micafungină, Voriconazol.</li><li>- Împachetare: Cutie cu 20 de carduri</li></ul> |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C</li></ul>   |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU</li></ul>   |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Minim 6 luni de la receptia produsului</li></ul>   |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99</li></ul>   |   |   |

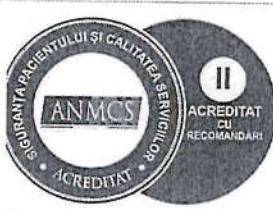
\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. ~~Emilia~~ Cristina



**SPITALUL CLINIC DE  
NEUROPSIHIASTRIE CRAIOVA**  
CIF 12688940, Calea București, nr. 99,  
CP 200473, Craiova, jud. Dolj  
Telefon: 0251.43.11.89, 0351.40.56.92,  
Fax: 0251.59.78.57  
Adresa email: contact@scnpc.ro  
Site : <https://www.scnpc.ro>



ISO 9001 Certificat nr. 282C

#### SPECIFICATII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 GN - CARDURI DE IDENTIFICARE BACILI GRAM NEGATIVI

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

| Nr. crt. | Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini  | Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini | Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax) |
|----------|--|---|---|
| 1        | <b>Parametri tehnici și funcționali:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi.</li><li>Să fie de unică folosință și să conțină 47 de teste biochimice.</li><li>Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 10 ore sau mai puțin.</li><li>Împachetare: Cutie cu 20 de carduri</li></ul> |   |   |
| 2        | <b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C</li></ul>  |   |   |
| 3        | <b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU</li></ul>  |   |   |
| 4        | <b>Termen de valabilitate:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Minim 6 luni de la recepția produsului</li></ul>  |   |   |
| 5        | <b>Condiții cu caracter tehnic:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99</li></ul>   |   |   |

\*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic  
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit  
Asistent manager  
Chim. Costea Cristina