

Caiet sarcini

pentru

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

1. 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 Neuropsihiatrie 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, Investitiei 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,

Adresa internet (URL): www.primariacraiova.ro,

Adresa profilului cumparatorului (URL): www.e-licitatie.ro

Utilizator: Spitalului Clinic de Neuropsihiatrie 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 Neuropsihiatrie 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, Investitiei 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 deficiențele majore din cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihiatrie 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 Neuropsihiatrie 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 în care Autoritatea contractanta își desfășoară activitatea

Autoritatea contractanta se organizează și funcționează în temeiul principiilor descentralizării, autonomiei locale, deconcentrării serviciilor publice, eligibilității autorităților administrației publice locale, legalității și al consultării cetățenilor în soluționarea problemelor locale de interes deosebit.

2.7 Factori interesați și rolul acestora, dacă este cazul

Beneficiarii proiectului:

- Beneficiari directi:

Pacienții ce se investighează sau tratează în regim de spitalizare continuă în cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihiatrie Craiova.

Cadrele medicale care își desfășoară activitatea în cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihiatrie Craiova.

- Beneficiari indirecti: Locuitorii Municipiului Craiova care se pot adresa Spitalului, beneficiind astfel de consultării și investigații complexe în vederea stabilirii stării de sănătate a acestora.

3. Produsele solicitate

Echipamentele, aparatura și instrumentarul medical ce urmează a fi achiziționate trebuie să permită realizarea unui act medical de înaltă calitate la standarde europene.

Descrierea situației actuale la nivelul Autorității/entității contractante

Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova este un spital clinic de monospecialitate, încadrat în categoria II M de competent, având în componență 378 de paturi. Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova asigură servicii medicale în sistem de spitalizare continuă DRG, internări de zi și consultării în Centrele de Sănătate Mintală Adulți și Copii, în specialitățile Neurologie și Psihiatrie adulți și copii atât pentru populația județului Dolj cât și pentru populația din județele limitrofe (Mehedinți, Olt, Valcea, Gorj), având un grad ridicat de adresabilitate. Asistentă medicală de urgență este asigurată prin cele trei linii de gardă existente în specialitățile psihiatrie și neurologie. Clinicile de Neurologie și Psihiatrie constituie baza de pregătire pentru studenții Universității de Medicină și Farmacie din Craiova, dar și pentru medicii rezidenți din diverse specialități.

Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova dispune de Laborator de Analize Medicale cu compartimentele: Hematologic, Biochimie, Imunologie, Microbiologic, Compartiment Prevenire Infecții Asociate Asistentei Medicale asigurând investigațiile de laborator pentru pacienții internați în cadrul secțiilor și compartimentelor spitalului (378 paturi) astfel:

Secția Clinică Neurologie 1-68 paturi din care terapie acută 3 paturi

Secția Clinică Neurologie 11-68 paturi din care terapie acută 3 paturi

Secția Clinică Recuperare Neurologică-45 paturi

Compartiment Îngrijiri Paleative-5 paturi

Secția Clinică Psihiatrie 1-70 paturi

Secția Clinică Psihiatrie 11-60 paturi

Compartiment Neurologie pediatrică-10 paturi

Compartiment Psihiatrie pediatrică-10 paturi

Secția Clinică exterioară Psihiatrie Melinești-42 de paturi.

De asemenea, Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova este organizat în sistem pavilionar și are în componență 4 locații, respectiv: o locație în Bld. Calea București, nr. 99 în care se află Clinica de Neurologie, cu un regim de înaltă S+P+4E și Clinica de Psihiatrie II, cu un regim de înaltă S+P; o locație în Aleea Potelu, nr. 24 în care se află Clinica de Psihiatrie I, cu un regim de înaltă S+P+2E+M; o locație în str. Renasterii, nr. 1A în care se află Compartimentul de Neurologie Pediatrică și Compartimentul de Psihiatrie Pediatrică, cu un regim de înaltă P+1E; o locație în Comuna Melinești, județul Dolj, în care se află Secția de Psihiatrie Cronici, cu un regim de înaltă P+1E.

3.1. Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul acestei investiții îl reprezintă creșterea calității actului medical și a siguranței pacienților din cadrul Spitalului Clinic de Neuropsihiatrie Craiova prin dotarea acestuia cu echipamente și materiale destinate reducerii riscului de infecții asociate asistentei medicale.

3.2. Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor

Adaptarea infrastructurii existente pentru această componentă poate include investiții pentru (lista este orientativă):

- A: reabilitarea/modernizarea/extinderea infrastructurii existente in vederea organizarii in unitatile medicale de spitalizare continua a unor structuri functionale 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 incat 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 "ECHIVALENT" (art. 56 din Legea 98/2016)

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

Nr. Crt.	Denumire produs	Canitate	U.M.	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale extinse	Durata minimă garanție/termen 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 bacterii gram pozitive -GP	6	cutii.	str. Calea Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr. 1 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
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 semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.2 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
3	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - ESB-L- N437	38	cutii.	str. Calea Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.3 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
4	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi- N439	2	cutii.	str. Calea Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.4 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
5	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi -N440	2	cutii.	str. Calea Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.5 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
6	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor gram negativi - N438	4	cutii.	str. Calea Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnării furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.6 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie

Manager proiect
Cristiana Ghitalau

7	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacteriilor gram negativi - XN26	2	cutii.	str. Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnarii furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.7 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
8	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2 – Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a stafilococilor -P659	2	cutii	str. Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnarii furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.8 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
9	Carduri de efectuare a antibiogramelor 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 semnarii furnizare	Conform Anexa 1 - fișa tehnică nr.9 lot3	Nu este cazul	Minim 6 luni de la receptie
10	Carduri de efectuare a antibiogramelor compatibile cu analizorul automat Vitek 2– Carduri pentru testarea sensibilitatii la antifungice -YS08	2	cutii	str. Bucuresti nr.99	1 luni de la data semnarii furnizare	Conform Anexa 1 - fișa 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 semnarii furnizare	Conform Anexa 1 - fișa 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 receptie.

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 începe de la data aditerii 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 in perioada de valabilitate a produsului: se va inlocui reactivul in maxim 5 zile de la informarea scrisa a utilizatorului.

Reactivii noi care ii înlocuiesc pe cei defecti vor trebui sa indeplineasca conditia de valabilitate de minim 6 luni la momentul la care se face inlocuirea.

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 referința specificatiile tehnice pentru determinarea defectelor din caietul de sarcini.

3.7 Livrare, ambalare, etichetare, transport

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

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

Reactivii vor fi livrati 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 funcțiune, testare

Contractantul trebuie să livreze toate produsele în mod corespunzător.

3.8.2 Instruirea personalului pentru utilizare

3.9 Servicii de mentenanță

Nu e cazul.

3.9.1 Mentenanță preventive în perioada de garanție

Nu e cazul.

3.9.2 Mentenanță evolutivă în perioada de garanție

Nu este cazul.

3.10 Suport tehnic

Nu este cazul

3.11 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectivă după expirarea garanției

Nu este cazul.

3.12 Mediul în care este operat produsul, dacă este cazul

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

3.13 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea dacă este cazul

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

4. Atribuțiile și responsabilitățile Partilor

În raport cu produsele solicitate și cu cerințele stipulate în prezentul Caiet de Sarcini, responsabilitățile și atribuțiile partilor sunt:

Ofertantul are următoarele obligații principale:

- *mobilizarea de resurse suficiente și cu expertiză adecvată pentru a asigura gestionarea contractului, astfel cum este solicitat la nivelul Caietului de Sarcini,*
- *indeplinirea obligațiilor contractuale, cu respectarea bunelor practici din domeniu, a prevederilor legale și contractuale relevante, astfel încât să se asigure că obligațiile sunt îndeplinite la parametrii solicitați,*
- *asigurarea unui grad de flexibilitate în planificarea modalității de gestionare a contractului, pe toată durata de derulare a contractului,*
- *transmiterea datelor de identificare și de contact ale personalului alocat pentru executarea contractului*
- *colaborarea cu personalul autorității/entității contractante alocat pentru verificarea produselor livrate și realizarea recepțiilor,*
- *reducerea, în măsura posibilă la minim, a situațiilor de întârzieri în efectuarea livrarilor, minimalizând astfel impactul negativ asupra activității autorității/entității contractante,*
- *asigurarea ca orice documente, documentații și/sau instrucțiuni furnizate către personalul autorității/entității contractante sunt exacte și elaborate în conformitate cu bunele practici specifice în domeniu,*
- *colaborarea cu personalul autorității/entității contractante alocat pentru furnizarea produselor care fac obiectul contractului și pentru asigurarea serviciilor accesorii.*

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

Autoritatea contractantă are următoarele obligații principale

- *desemnarea unei persoane sau a unei echipe pentru monitorizarea contractului*

- *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 dispozitie 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 în legatura cu produsul

Toate produsele incluse in prezentul contract vor fi furnizate impreuna cu documentatia adecvata, 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 expediție a produsului*

6. Receptia produselor

Receptia produselor se va efectua pe baza de proces verbal calitativ și cantitativ semnat de către 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 incheie 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 incheierii 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 vicii care nu pot fi remediate si care, prin natura lor, impiedica realizarea uneia sau a mai multor exigente esentiale).

7. Modalitati si conditii de plata

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 aprobate 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 resectiv 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 contractantă 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 contractantă 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 obligatia de a respecta obligatiile aplicabile in domeniul mediului, social si al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul national, prin acorduri colective sau prin dispozitiile internationale de drept in domeniul mediului, social si al muncii enumerate in anexa X la Directiva 2014/24, respectiv *[selectati din lista de maijos dupa 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 forțată;

Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;

Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;

Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);

Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;

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

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

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

Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenți (Convenția de la Stockholm privind POP);

Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produse chimici periculoși 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 oferită ca referință și nu trebuie considerată limitativă:

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

Pe parcursul derulării Contractului, Autoritatea contractantă verifică la intervale stabilite și comunicate prin Caietul de sarcini dacă toate activitățile planificate au fost realizate conform cerințelor și ca 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 rezultate lor realizate de contractant.

1. Coordonarea implica:

- organizarea întâlnirilor de analiză 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 conformitatii prin acceptarea produselor livrate, pe baza procedurii si criteriilor de receptie incluse in caietul de sarcini, conditiile contractuale;

3. Controlul implică identificarea acțiunilor corective pentru abordarea 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 aparitie 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 indeplineste la termen obligatiile de furnizare a bunurilor, atunci Autoritatea contractanta are dreptul de a percepe dobanda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. 2' 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 nelivrate.*

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

-Nerespectarea termenului de plata

In cazul in care Autoritatea contractanta, din vina sa exclusiva, nu isi indeplineste obligatia de plata a facturii in termenul prevazut la pet. 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 plata 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 plata. Penalitati 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/ remedieze 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 expediată prin scrisoare recomandată 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, reproducata si inregistrata.
- Orice comunicare intre Parti trebuie sa contina precizari cu privire la elementele de identificare ale Contractului (titlul si numarul de inregistrare) si sa fie transmisa la adresa/adresele mentionate 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 obligatia 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 ji 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 actiunile necesare sau corespunzatoare pentru realizarea cel putin a performantelor contractuale astfel cum sunt stabilite in 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 prezentate 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 stabiliti 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
Tehnic	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 contractul de furnizare.	Foarte satisfactor (5 pct) – transmise in termenele convenite in contract, Satisfactor (4 pct) – transmise imediat dupa incheierea termenelor convenite in contract insa fara intarzierea 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) Nesatisfactor (2 pct) – transmise in termen de maxim 30 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri ale activitatilor din contract. Foarte nesatisfactor (1 pct) – transmise in termen de maxim 60 de zile de la incheierea termenelor convenite in contract conducand la intarzieri majore ale activitatilor din contract.	Evaluarea termenelor contractuale de livrare a produselor.
Predarea documentelor	Documentele care trebuie sa insoteasca	Art. 5 (privind documentele	Documentele care insotesc produsul sunt	Predarea la timp a documentelor	Foarte satisfactor (5 pct) – transmise in termenele convenite in contract, Satisfactor (4 pct) – transmise imediat dupa	Evaluarea predarii la timp a

Manager proiect
Cristiana Ghitalau

produsul predate in termenul contractual	ce trebuie sa insoteasca produsul)*	predate conform termenului contractual.	incheierea termenelor convenite in contract insa fara intarzierea 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 constatator negativ

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

Manager proiect
Cristiana Ghitalau

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: 13.07 2024

Semnatura: _____

Asistent Manager, Costea Cristina

*Imi asum responsabilitatea pentru
fundamentarea, realitatea si legalitatea
intocmirii acestui act oficial*

Data: 17.07 2024

Semnatura: _____

Asistent Manager, Adriana Motocu

*Imi asum responsabilitatea privind realitatea
si legalitatea in solidar cu intocmitorii
inscrisului*

Data: 17.07 2024

Semnatura: _____

Manager Tehnic, Tershyaku Ruxandra

*Imi asum responsabilitatea pentru
fundamentarea, realitatea si legalitatea
intocmirii acestui act oficial*

Data: 11.07 2024

Semnatura: _____

Responsabil Comunicare, Serbanoiu Irina Gabriela

*Imi asum responsabilitatea pentru
fundamentarea, realitatea si legalitatea
intocmirii acestui act oficial*

Data: 11.07 2024

Semnatura: _____

Sef Serviciu

Octavian Iures

*Imi asum responsabilitatea privind realitatea
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 Achizitii, Trandafir Maria-Dorina

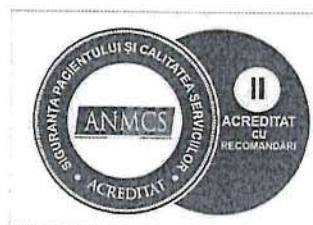
*Imi asum responsabilitatea pentru
fundamentarea, realitatea si legalitatea
intocmirii acestui act oficial*

Data: 11.07 2024

Semnatura: _____



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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 în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

Nr. crt.	Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini	Correspondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
1	Parametri tehnici și funcționali: - Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a microorganismelor Gram pozitive. - Să fie de unică folosință și să conțină 43 de teste biochimice. - Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 8 ore sau mai puțin. - Împachetare: Cutie cu 20 de carduri		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare: - Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2-8°C		
3	Condiții privind conformitatea cu standardele relevante: - Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU		
4	Termen de valabilitate: - Minim 6 luni de la recepția produsului		
5	Condiții cu caracter tehnic: - Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99		

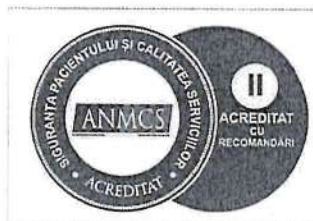
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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	Correspondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
1	Parametri tehnici și funcționali: • Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a levurilor. • Să fie de unică folosință și să conțină 46 de teste biochimice. • Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 18 ore. • Împachetare: Cutie cu 20 de carduri		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare: - Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C		
3	Condiții privind conformitatea cu standardele relevante: - Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU		
4	Termen de valabilitate: - Minim 6 luni de la recepția produsului		
5	Condiții cu caracter tehnic: - Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99		

*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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

SPECIFICAȚII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N437 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITĂȚII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI

În cadrul proiectului: "Măsurile de reducere a riscului de infecții nosocomiale în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

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

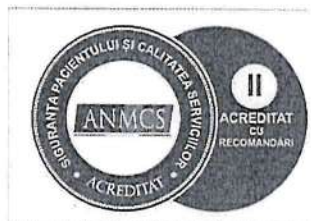
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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

SPECIFICAȚII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N439 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITĂȚII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI

În cadrul proiectului: "Măsură de reducere a riscului de infecții nosocomiale în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

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

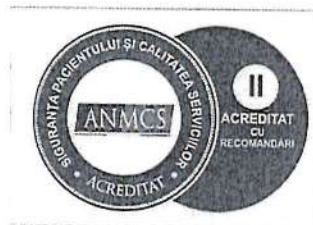
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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

SPECIFICAȚII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- N440 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITĂȚII LA ANTIBIOTICE A BACILILOR GRAM NEGATIVI

În cadrul proiectului: "Măsurile de reducere a riscului de infecții nosocomiale în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

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

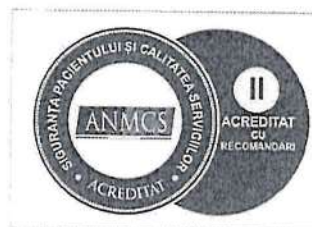
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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

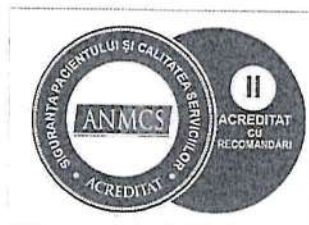
În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infectii nosocomiale in cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

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

*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim-Costeș Cristina



ISO 9001 Certificat nr. 282C

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	Correspondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
1	Parametri tehnici și funcționali: - Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru testarea sensibilității la antibiotice a bacililor Gram negativi. - Să conțină testul ESBL, Ampicilină-Sulbactam, Aztreonam, Cefotaxim-Avibactam, Ceftriaxon-Tazobactam, Imipenem-Relebactam, Meropenem-Vaborbactam, Tigeciclină. - Împachetare: Cutie cu 20 de carduri		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare: - Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C		
3	Condiții privind conformitatea cu standardele relevante: - Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU		
4	Termen de valabilitate: - Minim 6 luni de la recepția produsului		
5	Condiții cu caracter tehnic: - 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 oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Coslea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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 Neuropsihiatrie Craiova"

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

*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIIATRIE 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

SPECIFICAȚII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- ST03 - CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITĂȚII LA ANTIBIOTICE A STREPTOCOCILOR

În cadrul proiectului: "Masuri de reducere a riscului de infecții nosocomiale în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

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

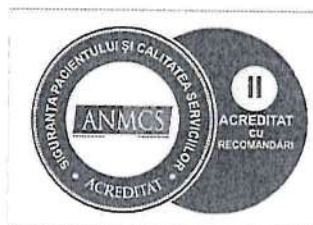
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferit

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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

SPECIFICAȚII TEHNICE PENTRU: TRUSE VITEK 2 AST- YS08- CARDURI DE TESTARE A SENSIBILITĂȚII LA ANTIFUNGICE

În cadrul proiectului: "Măsuri de reducere a riscului de infecții nosocomiale în cadrul Spitalului de Neuropsihiatrie Craiova"

Nr. crt.	Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini	Correspondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
1	Parametri tehnici și funcționali: - Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru testarea sensibilității la antifungice a levurilor. - Să conțină Amfotericină B, Caspofungină, Fluconazol, Flucitozina, Micafungină, Voriconazol. - Împachetare: Cutie cu 20 de carduri		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare: - Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C		
3	Condiții privind conformitatea cu standardele relevante: - Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU		
4	Termen de valabilitate: - Minim 6 luni de la recepția produsului		
5	Condiții cu caracter tehnic: - Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea București nr.99		

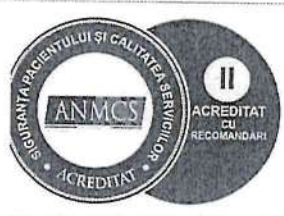
*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Cristea Cristina



**SPITALUL CLINIC DE
NEUROPSIHIATRIE 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	Correspondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
1	Parametri tehnici și funcționali: • Compatibil cu sistemul VITEK 2 Compact pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi. • Să fie de unică folosință și să conțină 47 de teste biochimice. • Rezultatele finale să fie disponibile în aproximativ 10 ore sau mai puțin. • Împachetare: Cutie cu 20 de carduri		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare: - Respectarea condițiilor de păstrare și utilizare: păstrare la temperatura între 2 - 8°C		
3	Condiții privind conformitatea cu standardele relevante: - Produsul să fie însoțit de Declarație de conformitate CE sau EU		
4	Termen de valabilitate: - Minim 6 luni de la recepția produsului		
5	Condiții cu caracter tehnic: - Transport fără costuri suplimentare până la sediul beneficiarului final, respectiv Spitalul Clinic de Neuropsihiatrie Craiova – str. Calea Bucuresti nr.99		

*Ofertantul va preciza producătorul și denumirea produsului oferat

Manager tehnic
Dr. Tershnjaku Ruxandra

Întocmit
Asistent manager
Chim. Costea Cristina