

## **Secțiunea II**

### **CAIET DE SARCINI**

**Achiziția de unități mobile de screenig pentru cancer, în cadrul Investiției: I1.2. Unitati medicale mobile de screening, aferentă Componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR**

## CUPRINS

Nr. crt.	Capitol	Pagina
	Definiții / Abrevieri	3
1.	Introducere	4
2.	Contextul realizării acestei achiziții de produse	5
2.1.	Informații despre Autoritatea/ Entitatea contractantă	5
2.2.	Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor	6
2.3.	Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/ Entitatea contractantă. Impactul pe termen lung	7
2.4.	Alte inițiative/proiecte/programe asociate cu această achiziție de produse	7
2.5.	Cadrul general al sectorului în care Autoritatea/ Entitatea contractantă își desfășoară activitatea	7
2.6.	Factori interesați și rolul acestora	9
3.	Produsele solicitate	9
3.1.	Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor	9
3.2.	Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor	9
3.3.	Descrierea produselor solicitate	9
3.3.1	Produse solicitate	10
3.4.	Extensibilitate/ Modernizare	15
3.5.	Garanție / Termen de valabilitate	15
3.6.	Livrare, ambalare, etichetare, transport	17
3.7.	Operațiuni cu titlu accesoriu	18
3.7.1.2.	Proiectul de organizare generală, compartimentare și inscripționare	18
3.7.2.	Instruirea personalului pentru utilizare	19
3.8.	Servicii de mentenanță	19
3.8.1.	Mentenanța corectivă în perioada de garanție	19
3.8.2.	Mentenanța preventivă în perioada de garanție	20
3.8.3.	Mentenanța evolutivă în perioada de garanție	21
3.9.	Support tehnic	22
3.10	Mediul în care este operat produsul	24
4.	Atribuțiile și responsabilitățile părților	24
4.1.	Atribuțiile și responsabilitățile promitentului-achizitor	24
4.2.	Atribuțiile și responsabilitățile beneficiarului	24
4.3.	Atribuțiile și responsabilitățile Furnizorului	24
5.	Documentații ce trebuie furnizate beneficiarului în legătură cu unitatea mobilă de screening complet echipată	25
6.	Recepția produselor	26
7.	Modalități și condiții de plată	28
8.	Cadrul legal care guvernează relația dintre autoritatea contractantă și contractant/ furnizor (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)	28
9.	Factorii de evaluare	29
10.	Managementul/ gestionarea acordului-cadru și a contractelor subsecvente	32

**CAIET DE SARCINI ACHIZIȚIE AUTOSPECIALA - Unitate mobilă pentru screeningul de cancer  
mamar și cancer de col uterin.**

**Lista de acronime și abrevieri**

<b>CdS</b>	Caiet de Sarcini
<b>DDP</b>	<i>Delivered Duty Paid</i> , condiție de livrare potrivit ultimei versiuni Incoterms 2020
<b>JOUE</b>	Jurnalul Oficial al Uniunii Europene
<b>ONAC</b>	Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate
<b>RNTR 2</b>	Reglementări privind omologarea de tip și eliberarea cărții tehnice de identitate a vehiculelor rutiere, precum și omologarea de tip a produselor utilizate la acestea
<b>SNUAU</b>	Sistemul Național Unic pentru Apeluri de Urgență - este un serviciu telefonic din România, operat de Serviciul de Telecomunicații Speciale
<b>UMSC</b>	Unitate mobilă de screening pentru Cancer

<b>Autoritate Contractantă</b>	
<b>Promitent-achizitor</b>	Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate, care derulează procedura de achiziție pentru atribuirea acordului-cadru în numele și pentru Ministerul Sănătății
<b>Beneficiar</b>	Ministerul Sănătății, care va încheia contracte subsecvente în calitate de achizitor în baza acordului-cadru atribuit
<b>Promitent-Furnizor</b>	Operatorul economic semnatar al acordului-cadru
<b>Furnizor/Contractant</b>	Operatorul economic semnatar al contractelor subsecvente. Acesta va livra, pune în funcțiune UMSC și va instrui personalul din cadrul Ministerului Sănătății.
<b>Ofertant</b>	Operatorul economic care a depus ofertă pentru livrarea UMSC care fac obiectul prezentului CdS
<b>Produs</b>	Unitate mobilă de terapie intensivă neonatală (UMSC)
<b>Pachet obligatoriu de livrare</b>	Totalitatea documentelor și accesoriilor necesare pentru deplasarea UMSC pe drumurile publice, ce vor fi livrate de către Promitentul-Furnizor împreună cu UMSC, potrivit cerințelor de la secțiunea 3.6 din Caietul de Sarcini
<b>Proces verbal de recepție</b>	Documentul încheiat între Furnizor/Contractant și Beneficiar prin care sunt acceptate UMSC livrate ca urmare a procesului de recepție, realizat în conformitate cu cerințele formulate în Caietul de Sarcini și care confirmă că toate obligațiile contractuale care revin Contractantului cu privire la livrarea UMSC, punerea în funcțiune și instruirea personalului, au fost îndeplinite
<b>Livrare</b>	Punerea la dispoziția Beneficiarului a UMSC de către Contractant, la punctul de livrare selectat de Beneficiar și indicat în contractul subsecvent
<b>Recepție</b>	Activitatea realizată de către părți prin care se confirmă că au fost îndeplinite toate obligațiile contractuale ce revin Contractantului cu privire la livrarea UMSC, punerea în funcțiune și instruirea personalului

## 1 Introducere

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

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

Caietul de sarcini precizează și instituțiile competente de la care OE pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii acordului-cadru și care sunt în vigoare la nivel național.

Achiziția are la bază *Programul național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer aprobat prin HG nr. 642/ 2023, privind aprobarea Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor medicilor de familie sau pentru cabinetele medicale asociate, a Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor de planificare familială, a Programului național de dotare cu echipamente a centrelor comunitare integrate, a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer și a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer, precum și pentru modificarea unor acte normative prin care s-a prevăzut furnizarea de unități mobile de screening pentru cancer, repartizate centrelor regionale care derulează în acest moment activități de screening cervical și care au deja expertiză în astfel de activități, în vederea diagnosticării precoce a cancerului, în calitate de beneficiari ai contractelor de finanțare în cadrul componentei 12 - Sănătate, investiția: I1.2. Unități medicale mobile, se aprobă Programul național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer. Programul se derulează la nivelul Ministerului Sănătății și se implementează în vederea îndeplinirii țințelor și jaloanelor din cadrul investiției: I1.2. Unități medicale mobile, aferentă componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR.*

Obiectul achiziției constă în semnarea unui acord-cadru, cu o durată de 12 luni de la data intrării în vigoare a acordului-cadru, care să stabilească termenii, condițiile, precum și cadrul legal, financiar, tehnic și administrativ pentru atribuirea contractelor subsecvente de către beneficiar, în vederea asigurării de către ofertanții deveniți promitenți-furnizori, în condiții de siguranță, operativitate, calitate și eficiență financiară, de unități mobile de screening pentru cancer. De asemenea, obiectul achiziției include livrarea unităților mobile de screening pentru cancer, asigurarea garanției și a cerințelor de service aferente pe perioada garanției (verificări, inspecții, revizii, reparații, după caz), în conformitate cu cerințele prezentului Caiet de sarcini.

În cadrul acestei proceduri, Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate deține calitatea de promitent-achizitor în cadrul acordului cadru ce rezultă din această procedură, pentru beneficiul Ministerului Sănătății - potrivit Hotărârii de Guvern nr. 642/ 2023, *privind aprobarea Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor medicilor de familie sau pentru cabinetele medicale asociate, a Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor de planificare familială, a Programului național de dotare cu echipamente a centrelor comunitare integrate, a*

*Programului național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală și a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer, precum și pentru modificarea unor acte normative.*

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

## **2 Contextul realizării acestei achiziții de produse**

Prezenta achiziție se realizează în cadrul Planului Național de Redresare și reziliență - Pilonul V Sănătate, precum și reziliență economică, socială și instituțională. Componenta 12 - Sănătate - investiția: I1.2. Unități medicale mobile de screening pentru cancer. Programul se derulează la nivelul Ministerului Sănătății și se implementează în vederea îndeplinirii țintelor și jaloanelor din cadrul investiției: I1.2. Unități medicale mobile, aferentă componente 12 - Sănătate din cadrul PNRR.

### **2.1 Informații despre autoritatea/entitatea contractantă**

1. **Ministerul Sănătății** reprezintă autoritatea de stat în domeniul sănătății publice, iar în calitate de coordonator de reforme și investiții pentru Componenta 12 - *Sănătate* din cadrul PNRR este **beneficiarul** achiziției de unități mobile de terapie intensivă neonatală, în cadrul Investiției: I1.2. Unități medicale mobile de screening pentru cancer.

2. **Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate** este instituție publică în subordinea Ministerului Finanțelor, înființată în baza OUG 46/2018<sup>1</sup> în scopul achiziționării centralizate a unor tipuri de bunuri și/ sau servicii la nivelul administrației publice centrale. În conformitate cu Legea nr. 98/2016<sup>2</sup>, ONAC este unitate de achiziții centralizate care furnizează activități de achiziție centralizate și după caz, activități de achiziție auxiliare și își desfășoară activitatea în conformitate cu prevederile HG 119/2019<sup>3</sup>.

Conform art. III, alin (1) din HG 642/2023, organizarea procedurilor de achiziție pentru furnizarea a 12 unități mobile de terapie intensivă neonatală, în cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă Componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR, se realizează la solicitarea Ministerului Sănătății, în baza fundamentării necesarului, de către Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate și se finalizează prin încheierea de acorduri-cadru, în numele și pentru Ministerul Sănătății.

În acest scop, Ministerul Sănătății pune la dispoziția ONAC centralizatorul cu necesitățile colectate pentru fiecare beneficiar (inclusiv datele de identificare și adresele de livrare), respectiv cantitatea minimă și maximă estimată pentru acordul-cadru, precum și cantitatea pentru cel mai mic și pentru cel mai mare contract subsecvent, durata acordului-cadru, valoarea estimată pentru fiecare produs în parte, specificațiile tehnice, caietul de sarcini, precum și specialiștii care vor acorda suport tehnic pe toată durata procesului de achiziție, precum și persoanele care vor face parte din comisiile de evaluare.

---

<sup>1</sup> Ordonanță de Urgență nr. 46 din 31 mai 2018 privind înființarea, organizarea și funcționarea Oficiului Național pentru Achiziții Centralizate

<sup>2</sup> Art. 3 lit. bbb) din Legea 98 / 2016 privind achizițiile publice

<sup>3</sup> Hotărârea Guvernului nr. 119 din 27 februarie 2019 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 46/2018 privind înființarea, organizarea și funcționarea Oficiului Național pentru Achiziții Centralizate și pentru modificarea anexei nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. 502/2018

Prezentul Caiet de sarcini cuprinde în anexa 1 ansamblul specificațiilor tehnice minime privind furnizarea produselor care fac obiectul procedurii de atribuire - "unități mobile de screening", respectiv cerințe pe baza cărora Ofertantul va elabora și depune, în cadrul ofertei sale, propunerea tehnică și propunerea financiară.

Acest document va fi anexă la Acordul-cadru ce se va încheia între ONAC și ofertantul câștigător/ofertanții câștigători și la Contractul Subsecvent/Contractele Subsecvente ce se va/vor încheia între Ministerul Sănătății și ofertantul câștigător/ofertanții câștigători.

Informațiile din această secțiune trebuie citite și interpretate în corelație cu:

1. informațiile prezentate în toate celelalte secțiuni ale Documentației de atribuire;
2. orice eventuale clarificări și răspunsuri la solicitările de clarificări emise de către O.N.A.C.

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

În vederea achiziționării de unități mobile de screening pentru cancer, repartizate centrelor regionale care derulează în acest moment activități de screening cervical și care au deja expertiză în astfel de activități, în vederea diagnosticării precoce a cancerului, în calitate de beneficiari ai contractelor de finanțare în cadrul componentei 12 - Sănătate, investiția: I1.2. Unități medicale mobile, se aprobă Programul național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer. Programul se derulează la nivelul Ministerului Sănătății și se implementează în vederea îndeplinirii Țintelor și jaloanelor din cadrul investiției: I1.2. Unități medicale mobile, aferentă componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR.

Obiectivele generale ale proiectului sunt promovarea incluziunii sociale, combaterea sărăciei și a oricărei forme de discriminare, prin creșterea accesului la servicii accesibile, durabile și de înaltă calitate, inclusiv asistența medicală și servicii sociale de interes general, prin organizarea de programe de sănătate și servicii orientate către prevenție, depistare precoce (screening) diagnostic și tratament precoce al cancerului de col uterin pentru femei. Toate activitățile proiectului vin ca un răspuns față de nevoile identificate ale grupului țintă, contribuind la soluționarea problemelor identificate. Proiectul actual interesează un domeniu prioritar de sănătate - boli netransmisibile majore, iar cancerul reprezintă o prioritate de sănătate publică în România, fiind una din cele cinci patologii cronice la nivel național ce pot fi diagnosticate/tratate timpuriu, având un impact mai puternic asupra persoanelor mai sărace și vulnerabile.

Proiectul răspunde nevoilor populației și asigură un acces echitabil și optimizat din punct de vedere regional la asistența medicală de nivel înalt, ce va ameliora rezultatele în cazul acestei patologii care afectează în mod disproporționat persoanele sărace și care reprezintă cauza celor mai multe disparități în materie de morbiditate și mortalitate la adulți.

Accesul la serviciile primare de sănătate și de prevenire oferite prin proiect, inclusiv pentru segmentele cele mai vulnerabile ale populației care trăiesc în condiții socio-economice mai precare și cu accesibilitate mai redusă la servicii de sănătate, contribuie la promovarea coeziunii sociale prin sănătate.

Activitățile și obiectivele proiectului contribuie la soluționarea necesităților specifice ale grupului țintă, prin facilitarea accesului la servicii medicale, astfel oferind o permeabilitate mai mare în teritoriul a serviciilor de sănătate de calitate, conform normativelor Organizației Mondiale a Sănătății. În acest fel, se ating obiectivele Ariilor strategice de intervenție, privind asigurarea unui acces echitabil al tuturor cetățenilor, în special al grupurilor vulnerabile, la servicii de sănătate de calitate și cost-eficace, în final obținând un sistem de sănătate inclusiv, sustenabil și predictibil prin implementare de politici și programe transversale prioritare.

### **2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către autoritatea/entitatea contractantă Impactul pe termen lung:**

- Scaderea numărului de cazuri noi de cancer de col uterin (incidența)
- Scaderea gravității cazurilor de cancer de col uterin, reducerea numărului și severității complicațiilor acestora având drept consecință reducerea nevoilor de îngrijiri spitalicești, a costurilor legate de acestea și a dizabilităților provocate de complicații
- Prolungirea duratei de viață activă, în care persoanele își pot derula activitatea profesională și îndeplini atribuțiile familiale în mod independent
- Reducerea mortalității prin cancerul de col uterin
- Schimbarea comportamentelor populației, prin promovarea celor favorabile sănătății și reducerea celor care cresc riscul de boală
- Creșterea cererii de servicii preventive, dezvoltând în populație așteptarea de a primi asemenea servicii și nu doar servicii curative

**Beneficiile grupului țintă** - persoane care vor beneficia de programe de sprijin (screening) - obținute prin participarea la activitățile proiectului:

- Acces crescut la servicii medicale de calitate, în contextul în care persoanele care locuiesc în zonele rurale și grupurile vulnerabile au acces limitat la serviciile de asistență medicală, ceea ce, la rândul său, are un impact negativ asupra stării de sănătate a populației.

- Mai puține cazuri de cancer de col uterin: deoarece detectează leziunile precanceroase, procedura de screening scade sau chiar elimină riscul de a dezvolta **cancer de col uterin**.

- Mai puține cazuri de cancer avansat: screeningul detectează cancerul în faza timpurie, înainte de a metastaza.

- Mai puține decese în urma cancerului: deoarece cancerul în faza precoce beneficiază de tratamente eficiente, cu șanse crescute de vindecare, depistarea lui în această fază incipientă conduce la diminuarea riscului de deces (anual se pierde din cauza decesului prematur prin CCU în medie 2.6 ani potențial de viață/100.000 femei (~ 260 ani de viață)).

### **2.4. Alte inițiative/proiecte/programe asociate cu această achiziție**

Nu este cazul.

### **2.5 Cadrul general al sectorului în care autoritatea/entitatea contractantă își desfășoară activitatea**

Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate (ONAC) este o instituție publică cu personalitate juridică, în subordinea Ministerului Finanțelor, finanțată integral de la bugetul de stat. Principalul său rol este încheierea de acorduri-cadru și gestionarea sistemelor de achiziție dinamice într-un sistem centralizat, în numele și pentru utilizatorii săi, conform art. 1 din O.U.G. nr. 46/2018.

În conformitate cu dispozițiile art. 3 alin. (1) lit. a) din O.U.G. nr. 46/2018 O.N.A.C. încheie în numele și pentru utilizatori acorduri-cadru centralizate. În baza acordului-cadru centralizat atribuit de O.N.A.C., utilizatorii beneficiari ai acestuia vor încheia contractele subsecvente.

Totodată, în conformitate cu prevederile art. 4 alin. (2) din O.U.G. nr. 11/2020, ONAC a fost desemnat ca instituție abilitată pentru organizarea și derularea procedurilor de atribuire, în vederea încheierii de acorduri-cadru:

a) ori de câte ori este nevoie, pentru acoperirea necesităților cuprinse în Nomenclatorul produselor, prin aplicarea uneia dintre procedurile de atribuire prevăzute la art. 68 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare;

Prin Hotărârea nr. 642 din 27 iulie 2023 a fost reglementat rolul Oficiului Național pentru Achiziții Centralizate (ONAC) de autoritate contractantă în numele și pentru Ministerului Sănătății, pentru achiziționarea de Unități medicale mobile de screening.

ONAC organizează, potrivit dispozițiilor Legii nr. 98/2016 privind achizițiile publice, proceduri de atribuire și încheie acorduri-cadru în numele și pentru Ministerul Sănătății, având ca obiect Unități medicale mobile de screening.

**2.5.1. Ministerul Sănătății** reprezintă autoritatea de stat în domeniul sănătății publice.

Ministerul Sănătății îndeplinește următoarele atribuții principale:

- a) elaborează politici, strategii și programe de acțiune în domeniul sănătății populației, în acord cu Programul de guvernare, coordonează și controlează implementarea politicilor, strategiilor și programelor din domeniul sănătății populației, la nivel național, regional și local;
- b) evaluează și monitorizează starea de sănătate a populației, ia măsuri pentru îmbunătățirea acesteia și informează Guvernul referitor la indicatorii de sănătate, tendințele de evoluție și despre măsurile necesare pentru îmbunătățirea acestora;
- c) reglementează modul de organizare și funcționare a sistemului de sănătate;
- d) monitorizează, controlează și evaluează activitatea instituțiilor sanitare și ia măsuri pentru îmbunătățirea calității asistenței medicale acordate populației;
- e) asigură, în colaborare cu instituțiile administrației publice centrale și locale, resursele umane, materiale și financiare necesare funcționării instituțiilor din sistemul public de sănătate;
- f) colaborează cu reprezentanții autorităților administrației publice centrale și locale, cu cei ai societății civile și cu massmedia în scopul educației pentru sănătate a populației și adoptării unui stil de viață sănătos;
- g) participă la limitarea efectelor apărute în urma dezastrelor, calamităților și epidemiilor în domeniul său de competență;
- h) reprezintă Guvernul României în relațiile cu Organizația Mondială a Sănătății și cu alte organisme internaționale, în domenii de interes;
- i) elaborează, implementează și coordonează programe naționale de sănătate, în scopul realizării obiectivelor politicii de sănătate publică;
- j) gestionează, prin structuri specializate, programele internaționale de asistență financiară pentru susținerea reformei în sănătate și pentru creșterea calității asistenței medicale acordate populației;
- k) colaborează cu Ministerul Educației, Cercetării, Tineretului și Sportului și implementează proiecte și programe.

**2.5.2 Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate** a fost înființat ca unitate de achiziții centralizate în conformitate cu OUG nr.46/2018.

ONAC îndeplinește următoarele atribuții principale:

- a) colectarea necesităților utilizatorilor în legătură cu produsele și serviciile achiziționate în sistem centralizat;
- b) stabilirea programului anual al achizițiilor publice pentru produsele și serviciile achiziționate în sistem centralizat;
- c) organizarea procedurilor de atribuire centralizate și încheierea acordurilor-cadru centralizate;
- d) punerea la dispoziția utilizatorilor a acordurilor-cadru centralizate;



- e) monitorizarea acordurilor-cadru centralizate, precum și exercitarea drepturilor și îndeplinirea obligațiilor utilizatorilor rezultate din acestea în situațiile prevăzute de normele metodologice de aplicare a prezentei ordonanțe de urgență;
- f) participarea în calitate de parte în cadrul procedurilor administrativ-jurisdicționale sau în fața instanțelor de judecată în legătură cu actele sale emise în exercitarea atribuțiilor sale;
- g) furnizarea de activități de achiziție auxiliare.

## 2.6 Factori interesați și rolul acestora

**Principalii factorii interesați prin raportare la UMSC ce urmează a fi achiziționate sunt:**

- i. **Promitentul-Achizitor** - ONAC - este parte semnatară a acordului-cadru și va monitoriza derularea acestuia;
- ii. **Beneficiar** - Ministerul Sănătății - va încheia contracte subsecvente în calitate de achizitor în baza acordului-cadru atribuit și va monitoriza derularea acestora;
- iii. **Promitent-Furnizor** - Operatorul economic semnatar al acordului-cadru și, după caz, a contractelor subsecvente - va livra UMSC pentru Ministerul Sănătății.

## 3. Produsele solicitate

### 3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Unitate mobilă pentru screeningul cancerului de col uterin se va deplasa în zonele unde femeile au acces limitat la serviciile de asistență medicală. Obiectivul general al acestei achiziții este depistarea precoce (screening) diagnostic și tratament precoce al cancerului de col uterin.

### 3.2 Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor, dacă e cazul

Proiectul răspunde nevoilor populației și asigură un acces echitabil și optimizat din punct de vedere regional la asistență medicală de nivel înalt, ce va ameliora rezultatele în cazul acestei patologii care afectează în mod disproporționat persoanele sărace și care reprezintă cauza celor mai multe disparități în materie de morbiditate și mortalitate la adulți.

Accesul la serviciile primare de sănătate și de prevenire oferite prin proiect, inclusiv pentru segmentele cele mai vulnerabile ale populației care trăiesc în condiții socio-economice mai precare și cu accesibilitate mai redusă la servicii de sănătate, contribuie la promovarea coeziunii sociale prin sănătate.

### 3.3 Descrierea produselor solicitate

Obiectul prezentului caiet de sarcini îl constituie achiziția a 12 unități mobile de screening pentru cancer, echipate complet.

Configurațiile, condițiile tehnice și performanțele UMSC sunt menționate în Specificațiile Tehnice prevăzute în anexele la prezentul caiet de sarcini.

### 3.3.1 Produse solicitate

Obiectivul achiziției îl constituie atribuirea unui acord-cadru de furnizare a UMTIN, conform următoarelor cantități estimate:

- a) estimări ale cantităților minime și maxime care ar putea fi solicitate pe durata întregului acord-cadru:

Denumire produs	COD CPV	Cantități estimate acord-cadru		Valori estimate contract subsecvent (lei, fără TVA)	
		Min.	Max.	Min.	Max.
Unitate mobilă de screening pentru cancer complet dotată	34144000-8	10	20	991.774,2	19.835.484

Valoarea este calculate la cursul euro PNRR din data de 01.07.2023, adică 1 EURO=4.9638

- b) estimări ale cantităților minime și maxime care ar putea face obiectul unui singur contract subsecvent dintre cele care urmează să fie atribuite pe durata acordului-cadru:

Denumire produs	COD CPV	Cantitati estimate contract subsecvent		Valori estimate contract subsecvent (lei, fără TVA)	
		Min.	Max.	Min	Max
Unitate mobilă de screening pentru cancer complet dotată	34144000-8	1	10	991.774,2	9.917.742

c) Valoarea estimată unitară este de 991.774,2 Lei (fără TVA)

d) Valoarea estimată totală pe Acord-cadru este de 19.835.484 Lei (fără TVA)

nr crt	Denumire	Cantitate	UM	Loc de livrare	Perioadă de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințe de performanță / funcționale <u>minime</u>	Specificații tehnice SAU cerințe de performanță / funcționale <u>extinse/dorite</u>	Durată minimă garanție/ termen de valabilitate
1	UMSC	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani Putere motor - minim 110 kw	<b>3 ani</b>
2	Masa	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
3	Rafturi	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
4	DULAPIOR	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
5	SPATIU INREGISTRARE	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
6	Chiuvetă cu mobilier suport	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
7	Coș gunoi	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
8	Dozator dezinfectant	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
9	Recipient deșeuri periculoase	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
10	Dozator prosoape de hârtie	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
11	Scaun/ pat de examinare ginecologic electric	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>
12	Taburet	40	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>1 an</b>
13	Bancheta prevăzută cu spațiu frigorific,	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>

	cu capac imbracat in piele ecologica care sa poata fi utilizat ca si scaun/pat pentru pacient							
14	Laptop business cu procesor min I5- cu sistem de operare si aplicatie tip office cu licenta	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
15	Imprimanta laser multifunctionala-tehnologie laser, A4, cu functie de copiere si scanare	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
16	Sistem screening col uterin - kit 250 buc	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
17	Videocolposcop	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
18	Ecograf de inalta performanta portabil	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
19	Analizor de gaze in sange	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>
20	Electrocardiograf 12 canale cu	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garantie extinsa -2 ani	<b>2 ani</b>

	masuratori si interpretari							
21	Monitor functii vitale	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>
22	Defibrilator	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>
23	Trusa de resuscitare	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	-	<b>2 ani</b>
24	Lampa examinare	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>
25	Spirometru	20	Buc	MS	12 luni	Anexa nr. 1	Garanție extinsă -2 ani	<b>2 ani</b>

În susținerea Propunerii tehnice Ofertantul va depune cel puțin următoarele documente:

Fișa tehnică, care va cuprinde specificațiile tehnice și de calitate ale produsului, completată și susținută obligatoriu de documentațiile originale complete (sau fotocopii după documentația originală cu certificarea și semnarea conform cu originalul) - cataloage, pliante, sau prospecte ori fișe / cărți tehnice ale producătorului etc., semnate și ștampilate, pentru a demonstra îndeplinirea cerințelor din cadrul specificațiilor tehnice din caietul de sarcini, în limba română.

In oferta tehnică se vor anexa materiale foto/video de prezentare/instalare/punere în funcțiune și utilizare a fiecărui echipament din dotarea UMSC.

## **NOTĂ**

**Simpla copiere a cerințelor din caietul de sarcini nu este considerată un răspuns la cerințele autorității contractante și duce la descalificarea operatorului economic conform art. ...**

### **Norme și standarde**

#### **Legislația care se aplica in elaborarea specificațiilor tehnice:**

- Legea nr. 95/2006 privind reforma in sistemul sanitar cu modificările si completările ulterioare.
- Ordinul Ministerului Sanatatii nr. 1092/2006 autorizarea furnizorilor de asistenta medicala de urgenta prespitaliceasca si transport sanitar.
- Ordinul Ministrului Sanatatii nr. 748/2014 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a legii numărul 176 / 2000 privind dispozitivele medicale, cu modificările ulterioare, referitoare la avizarea unitatilor de tehnica medicala.
- Norma Europeană EN 1789 /1999 privind vehiculele medicale si echipamentele lor (adoptat ca standard roman SR EN 1789/2004 si amendat in același an prin SR EN 1789/A1) si modificările ei ulterioare.

Dispozitivele medicale trebuie sa respecte Directiva Europeana 93 / 42 / CEE transpusa prin HG nr. 54/2009 cu modificările aduse de HG nr. 617/ 2014 si HG nr. 1184/2014 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piața punerea pe piața si de punere in funcțiune a dispozitivelor medicale.

- Dispozitivele medicale vor respecta standardele de securitate SR EN 60601 - X (0-48).
- Dispozitivele medicale vor respecta standardele de securitate privind compatibilitatea electromagnetica CEN 60601-2 (transpus in SR EN 60601-1-2).
- Fiecare dispozitiv medical va fi insotit de Declarație de conformitate cu Directiva Europeana 93/42/CE si certificat de marcaj European CE mark.
- Ordinul Ministrului Sanatatii Publice nr. 372/2015 si nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale.
- Toți furnizorii și subcontractantii se vor încadra în standardul de calitate ISO 9001 / 2000 (sistem de management al calitatii).
- Pentru circulația pe drumurile publice din Romania autovehiculele ofertate vor respecta cerințele din OMLTL 211/2003 cu modificările si completările ulterioare. (RNTR 2)
- Aviz de funcționare emis de catre Ministerul Sanatatii pentru activitatea de reparare, verificare si punerea in funcțiune a dispozitivelor medicale a firmelor care vor asigura

intretinerea dispozitivelor respective in timpul garanției si post-garanție (se prezintă la contractare).

- Autospecialele si echipamentele aferente vor avea inscripționate marca CE.
- Autospeciala la momentul livrării va fi inscripționată specific pe costul ofertantului. De asemenea, omologarea intră în sarcina ofertantului care va livra autospeciala cu CIV ( carte de identitate emisa de RAR).
- Furnizorul trebuie să facă dovada existenței unui service autorizat pe teritoriul României.
- Documente ce trebuie livrate odată cu Unitatea mobilă de screening:
- Caiet de service și carnete de garanție pentru autospecială și echipamente predate la livrare
- Manual de utilizare in limba romana

### **3.4 Extensibilitate/ Modernizare, dacă este cazul**

Orice modificare a propunerii tehnice, ulterior semnării acordului-cadru/ contractului subsecvent, va fi luată în considerare numai în măsura în care va asigura un nivel calitativ și de performanță cel puțin egal față de aceasta și va reflecta cerințele documentației de atribuire.

Solicitarea de modificare a propunerii tehnice trebuie sa fie avizată de către beneficiar. În acest sens, aceasta trebuie clar justificată și probată cu documente de către furnizor, cu îndeplinirea cumulativă a următoarelor condiții:

- > noul produs prezentat la livrare respectă cerințele minime din caietul de sarcini;
- > noul produs are cel puțin același nivel calitativ și de performanță cu cel prevăzut în propunerea tehnică;
- > dacă în propunerea tehnică inițială ar fi fost prezentate noile specificații tehnice în locul celor prezentate inițial, acestea nu ar fi condus la stabilirea unui alt rezultat al procedurii;
- > noile specificații tehnice răspund cel puțin aceluiași necesități și exigențe ale autorității contractante, iar livrarea noului produs nu se realizează în condiții mai puțin avantajoase față de cele prevăzute în ofertă.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a nu acorda avizul favorabil, în sensul modificării propunerii tehnice, în cazul în care, în urma analizării documentelor depuse de solicitant, se constată că produsul propus nu îndeplinește cerințele cumulative menționate la paragraful anterior.

Nivelul tehnic cel puțin egal raportat la propunerea tehnică, va fi constatat de către personalul beneficiarului, în baza unui raport de specialitate aprobat de ordonatorul de credite.

Modificarea propunerii tehnice nu va afecta prețul de furnizare stabilit prin acordul cadru/ contract subsecvent și nu va genera costuri suplimentare de orice natură în sarcina promitentului achizitor.

### **3.5. Garanție / Termen de valabilitate**

Promitentul furnizor are obligația de a garanta că produsul furnizat prin contract este nou și nefolosit. De asemenea, Promitentul furnizor are obligația de a garanta că produsul furnizat prin contract nu va avea niciun defect ca urmare a proiectării, materialelor sau manoperei ori oricărei alte acțiuni sau omisiuni a furnizorului.

Perioada de garanție a UMSC va fi de minimum:

- 3 ani autovehiculul de bază;
- 2 ani pentru echipamentele specifice medicale;
- 2 ani pentru inscripționare;

- 2 ani pentru modulul de comunicații;

Termenele de garanție încep să curgă de la data încheierii procesului verbal de recepție. Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data instalării și punerii în funcțiune a produselor.

#### **Echipamentele medicale:**

Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor în perioada de garanție, inclusiv, dar fără a se limita la:

- diagnoza defectelor, inclusiv costurile de personal;
- repararea tuturor componentelor defecte sau furnizarea unor noi componente;
- înlocuirea părților defecte;
- instalarea în starea inițială;
- testarea pentru a asigura funcționarea corectă;

Reparațiile care nu sunt acoperite de condițiile de garanție se vor efectua pe cheltuiala beneficiarului.

#### **Termen de garanție solicitat:**

Toate echipamentele medicale vor avea cel puțin **24 luni** garanție de la semnarea procesului verbal de recepție.

#### **Garanția autovehicul:**

Vehiculul trebuie să aibă o garanție **minima de 36 luni** până la îndeplinirea uneia dintre acestea de la semnarea procesului verbal de recepție.

#### **Furnizorul va preciza modalitatea prin care va asigura service-ul în perioada de garanție.**

În perioada de garanție, furnizorul va asigura fără costuri suplimentare, orice operațiuni de mentenanță preventivă și corectivă prescrisă de producător, inclusiv înlocuirea pieselor și consumabilelor tehnice necesare sau reparații necesare pentru oricare din componentele Unității Mobile. Fac excepție cele rezultate în urma nerespectării condițiilor de utilizare.

În perioada de garanție, furnizorul se obligă să intervină la solicitarea telefonică și/sau scrisă a beneficiarului când constată funcționarea necorespunzătoare a autospecialei sau una din echipamentele medicale în termen de maxim 48 de ore de la primirea acesteia, în timpul programului normal de lucru și să stabilească diagnosticul.

În urma diagnosticării, furnizorul se obligă să remedieze defecțiunile în termen de 72 de ore de la solicitare. În situația în care furnizorul nu poate remedia defecțiunea la sediul beneficiarului în termen de 72 de ore și se impune transportul uneia din componentele unității mobile, acesta va înlocui componenta defectă cu una similară, iar în situația în care nu există posibilitatea asigurării acesteia, în cazuri temeinic justificate, va asigura repunerea unității mobile în stare de funcționare, în maxim 10 zile de la solicitare. În perioada de valabilitate a garanției furnizorul se obligă să efectueze verificările tehnice conform condițiilor prevăzute în certificatul de garanție și



în contract. În urma verificărilor, furnizorul va emite și va pune la dispoziția beneficiarului buletinul de verificare tehnică.

Service postgaranție (contra cost).

- Durata: 5 ani
- Timp maxim de intervenție: 72 ore

Instalare și punere în funcțiune

- Prin grija furnizorului, la sediul beneficiarului

Asigurarea pieselor de schimb și a consumabilelor pe 5 ani.

### **3.6. Livrare, ambalare, etichetare, transport**

Termenul de livrare a unităților mobile de screening pentru cancer complet dotate, este de maximum 12 luni de la semnarea contractului subsecvent.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către locul indicat de beneficiar.

Produsul se consideră livrat atunci când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul corespunde parametrilor agreeți și este acceptat, conform procesului verbal de recepție.

Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/ părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

Produsele se vor livra conform regulilor INCOTERMS 2020 aplicabile, condiția de livrare DDP, la locația indicată de beneficiar.

UMSC se vor livra complet echipate și pregătite pentru introducerea imediată în circuitul medical, în conformitate cu specificațiile tehnice și cerințele funcționale solicitate prin prezentul caiet de sarcini, respectând totodată prevederile legale în vigoare și conținând **Pachetul Obligatoriu de livrare:**

- (1) Numerele provizorii de înmatriculare și autorizația provizorie de circulație valabilă pentru 30 de zile;
- (2) Asigurarea de răspundere civilă auto (RCA) valabilă cel puțin pentru perioada de autorizare provizorie de circulație;
- (3) Documentația ce trebuie furnizată Beneficiarului în legătură cu autovehiculul de bază:
  - a) certificat de conformitate pentru autovehiculul de bază, emis de producător;
  - b) cartea tehnică de identitate a UMSC, securizată de către Registrul Auto Român;
  - c) manualul de utilizare a autovehiculului de bază;
  - d) certificat de garanție;
  - e) carnet de service, întreținere și garanție (în cazul în care nu sunt disponibile online).
- (4) Kitul legislativ, respectiv:
  - a) Vestă reflectorizantă conform legislației incidente;
  - b) Trusă de prim ajutor conform legislației incidente;
  - c) Triunghiuri reflectorizante de avertizare cu omologare în conformitate cu reglementările legislației incidente;
  - d) Stingător P1 certificat de conformitate potrivit legislației incidente;
- (5) Inventar complet incluzând accesoriile mașinii, respectiv: capace roți, cric; chei; și orice

alte accesorii prevăzute în contract.

Furnizorul este responsabil pentru livrarea în termenul agreat a UMSC și se consideră că a luat în considerare toate dificultățile pe care le-ar putea întâmpina în acest sens și nu va invoca nici un motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

Inscripționarea UMSC se va efectua în conformitate cu prevederile din specificațiile tehnice ale produselor și a destinației acestora. Nu se admite colantarea produselor în culoarea menționată în specificația tehnică și înscrisuri care promovează operatori economici/ servicii/ produse.

Având în vedere că achiziționarea UMSC se realizează prin programe cu fonduri nerambursabile, elementele de vizibilitate ale programului se vor inscripționa în conformitate cu manualul de vizibilitate al programului, în vigoare la data livrării produsului, astfel încât să nu afecteze modul de inscripționare solicitat prin specificațiile tehnice și contract, conform manualului de identitate vizuală care se regăsește la: <https://mfe.gov.ro/mipe-publica-manualul-de-identitate-vizuala-pentru-planul-national-de-redresare-si-rezilienta/manual-identitate-vizuala-pnrr/>.

Toate cheltuielile aferente inscripționării și marcării produselor vor fi suportate de furnizor.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a furnizorului. Produsele trebuie să fie asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

### **3.7. Operațiuni cu titlu accesoriu. Instalare, punere în funcțiune, testare**

#### **3.7.1. Instalare, punere în funcțiune, testare**

Se va efectua testarea și punerea în funcțiune pentru verificarea conformității UMSC cu prevederile specificațiilor tehnice și a ofertei tehnice. Transportul, punerea în funcțiune și testarea se realizează de către furnizor, fără costuri suplimentare.

Furnizorul va pune la dispoziția beneficiarului toate accesoriile, materialele consumabile necesare punerii în funcțiune, efectuării testelor, calibrării, etc., inclusiv cele nesolicitate prin prezentul caiet de sarcini.

Furnizorul va realiza toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

După punere în funcțiune, furnizorul va efectua teste funcționale ale UMSC și ale echipamentelor din dotare.

Testarea produsului va avea în vedere următoarele elemente: inspecții și teste în condiții de utilizare „reală” pentru verificarea conformității produsului cu cerințele fișelor de produs.

Furnizorul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând toate măsurile adecvate pentru a preveni lovituri, zgârieturi și alte deteriorări, până la acceptarea de către Beneficiar.

#### **3.7.1.2 Proiectul de organizare generală, compartimentare și inscripționare**

Furnizorul va prezenta beneficiarului, în cel mult 30 de zile de la data semnării contractului subsecvent, un proiect al modului de organizare generală, compartimentare și inscripționare a produsului, care trebuie să conțină detalii tehnice cu privire la construcția efectivă a interiorului acestuia.

Proiectul va fi prezentat atât în format tipărit, cât și electronic, într-un program care să permită vizualizarea 3D a proiectului.

### **3.7.2 Instruirea personalului pentru utilizare**

Furnizorul trebuie să instruiască la fața locului personalul desemnat de beneficiar, fără costuri suplimentare pentru beneficiar. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru a opera produsul.

Pentru fiecare produs ce urmează a fi recepționat, Furnizorul va asigura pregătirea persoanelor nominalizate de beneficiar. În perioada de pregătire, personalul trebuie să dobândească cunoștințe cu privire la utilizarea UMTIN în ansamblul lui (inclusiv a echipamentelor din dotare), precum și întreținerea acestuia (acestora).

Furnizorul trebuie să propună orice subiect suplimentar care ar putea fi necesar pentru a se asigura că personalul autorității contractante este pe deplin instruit pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a produsului.

Durata sesiunii de instruire va fi de 2 zile

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română, iar pe durata sesiunii de instruire vor fi asigurate materiale suport în limba română - acestea pot include manuale de operare, fișe tehnice etc, precum și materiale video de utilizare a produsului.

Activitatea va avea ca finalitate eliberarea unui document emis de reprezentatul furnizorului, care să ateste instruirea personalului.

## **3.8. Servicii de mentenanță**

**Mentenanța corectivă** reprezintă serviciile de mentenanță care sunt necesare doar în situația în care bunul / anumite părți ale acestuia se defectează. Mentenanța corectivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de intervenție la un echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, ca urmare a unor defecțiuni sau funcționării în afara parametrilor optimi cu scopul de a restabili capacitatea de funcționare optimă a echipamentului/produsului.

**Mentenanța preventivă** se realizează conform cerințelor din documentația de atribuire și trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de întreținere ale unui echipament/produs care se efectuează pe durata de utilizare a acestuia, la intervale regulate cu scopul de a asigura funcționarea optimă a echipamentului/produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

**Mentenanța evolutivă** a echipamentelor cuprinde o serie de activități riguroase menite să actualizeze modul de funcționare a echipamentelor în conformitate cu progresele tehnologice și/ sau modificările legislative, procedurale sau socio-economice.

### **3.8.1. Mentenanța corectivă în perioada de garanție**

În perioada de garanție, orice funcționare defectuoasă a produsului va fi înlăturată de către furnizor respectând următoarele termene:

> pentru partea de autoșasiu: cel mult 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. În cazul în care piesele necesare remedierii defecțiunilor sunt importate de către operatorul economic ce asigură service-ul, timpii de intervenție pentru remedierea defecțiunilor se vor stabili de comun acord cu reprezentanții furnizorului, dar nu vor depăși 30 de zile lucrătoare.

> pentru amenajarea specifică a compartimentului medical, a echipamentelor și dispozitivelor medicale cu care este dotată unitatea mobilă de screening pentru cancer: Furnizorul va asigura

preluarea echipamentelor/ dispozitivelor medicale, respectiv întreținerea compartimentului medical în maximum 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. Dacă intervenția asupra echipamentelor/ dispozitivelor medicale durează mai mult de 30 zile lucrătoare, Furnizorul va pune la dispoziție un echipament înlocuitor.

> pentru sistemele de avertizare optică și acustică: cel mult 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. În cazul în care piesele necesare remedierii defecțiunilor sunt importate de către operatorul economic ce asigură service-ul, timpii de intervenție pentru remedierea defecțiunilor se vor stabili de comun acord cu reprezentanții furnizorului, dar nu vor depăși 30 de zile lucrătoare.

> pentru modulul de comunicații: Furnizorul va asigura repararea/ înlocuirea în perioada de garanție a oricărui bun sau părți ale acestuia, în maximum 10 zile lucrătoare din momentul anunțării defectului la un punct de lucru/ sucursală/ reprezentanță. Termenele curg din momentul în care beneficiarul va notifica în scris Furnizorul cu privire la defectul survenit. Dacă terminalele se defectează în perioada de garanție, iar defectul este localizat la nivelul modulului/ plăcii de bază pe care sunt stocate informații programate de beneficiar (chei SCK, grupuri etc.), contractantul trebuie să furnizeze și să instaleze un nou modul/ placă de bază, modulul defect rămânând în posesia beneficiarului.

> pentru echipamentele de comunicații și tehnologia informației pentru integrarea resurselor mobile de intervenție medicală cu sistemul informatic al SNUAU: Furnizorul va asigura repararea/ înlocuirea în perioada de garanție a oricărui bun sau părți ale acestuia, în maximum 10 zile lucrătoare din momentul anunțării defectului la un punct de lucru/ sucursală/ reprezentanță de către beneficiar. Termenele curg din momentul în care Beneficiarul va notifica în scris Furnizorul cu privire la defectul survenit.

În cazul în care Furnizorul nu va respecta termenele menționate mai sus, pentru reparația vehiculului sau a unui echipament din dotarea acestuia, în perioada de garanție, achizitorul are dreptul, după transmiterea unei notificări prealabile, de a calcula penalități pentru fiecare zi de întârziere scursă între expirarea termenului de remediere și data îndeplinirii obligației, în quantum conform dobânzii legale penalizatoare prevăzută la art. 3 alin. 2<sup>1</sup> din O.G. nr. 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie și penalizatoare pentru obligații bănești, precum și pentru reglementarea unor măsuri financiar-fiscale în domeniul bancar, cu modificările și completările ulterioare, din valoarea cu TVA a unei unități complet echipate. Pentru fiecare produs livrat, quantumul penalităților calculate pentru întârzierea reparațiilor în perioada de garanție, nu va depăși 10% din valoarea cu TVA a unei unități complet echipate.

Garanția produsului (înlocuit sau reparat de către furnizor) se extinde cu perioada trecută de la data înștiințării furnizorului sau reprezentantului său în România asupra defecțiunii și până la data când produsul a revenit în stare bună de funcționare, în posesia cumpărătorului.

Alte facilități, care sunt eventual oferite în perioada de garanție, se vor prezenta suplimentar.

### **3.8.2. Mentenanța preventivă în perioada de garanție**

Serviciile de mentenanță preventivă sunt recomandate de către producătorul echipamentului/ produsului, în vederea menținerii perioadei de garanție acordate pentru echipamentul/ produsului respectiv.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului și a fiecărui echipament din dotare în perioada de garanție în conformitate cu recomandările producătorului.

Ofertanții vor prezenta în propunerea tehnică planul de service pentru autoșasiu elaborat de producătorul acestuia și în concordanță cu destinația unităților mobile de screening pentru cancer (se va ține cont de transformarea autovehiculului de bază), pentru minimum [3 ani] de la data recepției, plan care va cuprinde și costurile estimative ale reviziilor.

Operațiunile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

### **3.8.3. Mentenanța evolutivă în perioada de garanție**

Mentenanța evolutivă poate apărea pe durata de realizare contractului, datorită unui eveniment care nu poate fi prevăzut în momentul pregătirii documentației de atribuire, cum ar fi: modificări legislative, apariția unei tehnologii noi, update-ul unui software din cadrul echipamentului achiziționat inițial (de exemplu server, router).

Înainte de efectuarea operațiunilor de mentenanță evolutivă, contractantul prezintă spre aprobare beneficiarului planul de realizarea a mentenanței evolute care trebuie să cuprindă cel puțin lista echipamentelor la care se va interveni, perioada intervenției, documentația tehnică relevantă.

Contractantul va realiza și documenta o sesiune de instruire cu personalul beneficiarului privitoare la noile capacități ale echipamentului.

Mentenanța evolutivă nu trebuie să conducă la perturbarea activităților beneficiarului, degradarea performanței serviciilor și/sau pierderea unor informații.

Mentenanța evolutivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, echipamente, software și altele asemenea [inclusiv/ exclusiv] produse (componente/ piese de schimb).

Operațiunile de mentenanță evolutivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu asigurarea că sunt îndeplinite toate măsurile privind protecția, conform prevederilor legale, a personalului contractantului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

După fiecare intervenție evolutivă, contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare a echipamentului.

După fiecare intervenție evolutivă, contractantul trebuie să livreze documentația detaliată a intervenției (actualizare proiect tehnic, licențe, cod-sursă etc.). Drepturile de proprietate intelectuală ale oricărei intervenții de mentenanță evolutivă aparțin beneficiarului.

### 3.9. Suport tehnic

Pe perioada de garanție, furnizorul va asigura suport tehnic.

Va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al autorității contractante unde se pot semnală probleme/defecțiuni care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic furnizorului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Furnizorul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de autoritatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecare incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

Nivelele de prioritate sunt:

- i. Urgent - incidentul are impact major asupra funcționării produsului. Problema împiedică desfășurarea activității Autorității/entității contractante.
- ii. Critic - impact semnificativ asupra funcționării produsului. Problema împiedică desfășurarea în condiții normale a activității Autorității/entității contractante. Nici o soluție alternativă nu este disponibilă, însă activitatea Autorității/entității contractante poate totuși continua, însă într-un mod restrictiv.
- iii. Major - impact mediu asupra desfășurării activității autorității/entității contractante. Problema afectează minor funcționalitățile produsului. Impactul reprezintă un inconvenient care necesită soluții alternative pentru refacerea funcționalităților.
- iv. Minor - impact minim asupra desfășurării activității Autorității/entității contractante. Problema nu afectează funcționalitățile produsului. Rezultatul este o eroare minoră care nu împiedică desfășurarea în bune condiții a activității Autorității/entității contractante.

Furnizorul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Furnizorul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:

<i>Nivel prioritate</i>	<i>Timp de răspuns</i>	<i>Timp de implementare soluție provizorie</i>	<i>Timp de rezolvare</i>
<i>Urgent</i>	24 de ore	3 zile lucrătoare	5 zile lucrătoare
<i>Critic</i>	36 de ore	5 zile lucrătoare	7 zile lucrătoare
<i>Major</i>	48 de ore	7 zile lucrătoare	9 zile lucrătoare
<i>Minor</i>	60 de ore	9 zile lucrătoare	12 zile lucrătoare

Nerespectarea timpilor de mai sus dă dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/daune interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică/sectorială de produse.

Ofertantul va prezenta o declarație privind disponibilitatea/capacitatea de asigurare a suportului tehnic pe durata de viață a UMSC, pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție, cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz.

Furnizorul va asigura un punct de contact dedicat unde beneficiarul să poată semnală orice problemă/ defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic furnizorului în gestionarea unui incident, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

**Mentenanța autovehiculului de bază** oferat va fi asigurată de către ofertant, prin unități service de pe teritoriul României, autorizate de către R.A.R. clasă 1 (cu abilitare din partea unui producător de vehicule sau al reprezentantului autorizat al acestuia. Pentru îndeplinirea acestei cerințe, la momentul depunerii ofertelor, ofertanții trebuie să depună următoarele documente:

> autorizarea R.A.R., pentru activități de reparații ale vehiculelor rutiere, activități de întreținere a vehiculelor rutiere și activități de reglări funcționale ale vehiculelor rutiere, pentru categoria de vehicul pentru autoșasiul produsului oferat, conform Anexei 1 din O.M. T.C.T. nr. 2131/2005 pentru aprobarea Reglementărilor privind autorizarea operatorilor economici care desfășoară activități de reparații, de întreținere, de reglare, de modificări constructive, de reconstrucție a vehiculelor rutiere, precum și de dezmembrare a vehiculelor scoase din uz RNTR 9;

> lista unităților service pentru efectuarea de operațiuni de mentenanță pentru autoșasiul produsului oferat (denumire, CUI, adresă, persoană de contact, telefon, email);

În cazul în care remediarea defecțiunilor în perioada de garanție presupune deplasarea unității mobile de screening pentru cancer într-o altă țară, toate costurile generate (transport, asigurări, diurnă etc.) vor fi suportate de furnizor.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a verifica funcționalitatea și avizele necesare service-urilor din lista prezentată.

#### **Mentenanța dispozitivelor medicale cu care este dotată unitatea mobilă de screening pentru cancer**

Pentru dispozitivele medicale cu care este dotată unitatea mobilă de screening pentru cancer, mentenanța va fi asigurată de către ofertant prin unități service specializate din România, acreditate de Ministerul Sănătății.

Pentru îndeplinirea acestei cerințe, la momentul depunerii ofertelor, ofertanții trebuie să depună următoarele documente:

> lista unităților service pentru efectuarea de operațiuni de mentenanță pentru fiecare dispozitiv medical cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă (denumire, CUI, adresă, persoană de contact, telefon, email);

> avizul de funcționare al unităților service menționate în listă, emis de A.N.M.D.M, conform art. 3 din O.M.S. nr. 1008/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, referitoare la avizarea activităților în domeniul dispozitivelor medicale.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a verifica funcționalitatea și avizele necesare service-urilor din lista prezentată.

#### **NOTĂ:**

1. Operatorul Economic va prezenta în cadrul ofertei locațiile centrelor de service (proprii sau partenere) de care dispune, urmând ca ulterior, în termen de maxim 30 zile de la semnarea

contractului subsecvent, să pună la dispoziția beneficiarului acordurile de parteneriat cu fiecare centru de service propus.

2. La efectuarea mentenanței se vor utiliza piese de schimb și accesorii originale, garantate și agreate de producătorii echipamentelor.
3. Furnizorul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru o perioadă de minimum 5 ani de la data recepției.

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

### **3.10 Mediul în care este operat produsul**

UMSC va fi proiectat și echipat pentru accesul la serviciile primare de sănătate și de prevenire pentru segmentele cele mai vulnerabile ale populației care trăiesc în condiții socio-economice mai precare și cu accesibilitate mai redusă la servicii de sănătate.

### **3.11 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea**

Produsele se vor livra conform regulilor INCOTERMS 2020 aplicabile, condiția de livrare DDP, la o locație comunicată de beneficiar de pe teritoriul României.

## **4. ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE PĂRȚILOR**

### **4.1 Atribuțiile și responsabilitățile promitentului-achizitor**

ONAC, în calitate de promitent-achizitor, derulează această procedură de atribuire în scopul semnării unui acord-cadru pentru furnizarea de unități mobile screening pentru cancer, în numele și pentru Ministerul Sănătății, în cadrul Investiției: I1.2. Unități mobile screening, aferentă Componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR.

### **4.2 Atribuțiile și responsabilitățile beneficiarului**

- Se obligă să recepționeze produsele în termenul convenit
- Se obligă să plătească furnizorului produsele furnizate, în contul de trezorerie al furnizorului
- Se obligă să desemneze o persoană responsabilă cu implementarea contractului ca o măsură necesară pentru gestionarea riscurilor
- Se obligă să verifice toate documentele asociate recepției produselor și serviciilor suport care fac obiectul contractului, respectiv care confirmă furnizarea produselor potrivit condițiilor de calitate stabilite în caietul de sarcini.

Ministerul Sănătății, în calitate de beneficiar, încheie contracte subsecvente în executarea acordului-cadru.

### **4.3 Atribuțiile și responsabilitățile Furnizorului**

Prin raportare la rezultatele așteptate și produsele solicitate de autoritatea contractantă, atribuțiile și responsabilitățile furnizorului, fără a se limita la acestea, sunt:

- > să furnizeze produsele la standardele și / sau performanțele prezentate în propunerea tehnică;



- > să asigure condițiile necesare pentru efectuarea recepției calitative și cantitative;
- > să asigure instruirea personalului, privind utilizarea produselor livrate;
- > să furnizeze produsele în termenul de livrare menționat în prezentul Caiet de sarcini;
- > să asigure mentenanța corectivă în perioada de garanție pentru produsele livrate conform propunerii tehnice;
- > să asigure mentenanța preventivă pentru produsele livrate conform propunerii tehnice;
- > să asigure un punct de contact dedicat personalului autorizat al beneficiarului, unde se poate semnală orice problemă/ defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine;
- > să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru produsele livrate.

## **5 DOCUMENTAȚII CE TREBUIE FURNIZATE BENEFICIARULUI ÎN LEGĂTURĂ CU UNITATEA MOBILĂ DE SCREENING COMPLET ECHIPATĂ**

La livrare, toate produsele (iar după caz, inclusiv accesoriile și echipamentele din dotare) trebuie să fie însoțite de următoarele documente:

- a) factura fiscală conform art. 319 alin. (20) din Codul Fiscal;
- b) documentul de transport, intern sau internațional (ex.: aviz de însoțire a mărfii);
- c) proces verbal de predare-primire ale produsului;
- d) lista de inventar al UMSC complet echipată, în cadrul căreia vor fi menționate absolut toate echipamentele din dotare: cantitativ și valoric (preț unitar cu TVA și preț total);
- e) \*declarație/ certificat de conformitate pentru fiecare echipament din dotare în parte;
- f) cartea de identitate a UMSC, securizată de către Registrul Auto Român;
- g) carnet service, întreținere și garanție (în cazul în care nu sunt disponibile online);
- h) certificat de garanție pentru autovehiculul de bază și pentru fiecare echipament în parte;
- i) autorizația de circulație provizorie pe drumurile publice, valabilă pentru cel puțin 30 de zile de la data livrării și numere provizorii de înmatriculare;
- j) asigurarea de răspundere civilă RCA, valabilă pe perioada de valabilitate a autorizației de circulație provizorie;
- k) instrucțiunile de exploatare și întreținere, în limba română (tipărite și pe suport electronic), pentru autovehiculul de bază și pentru fiecare componentă/ echipament / dispozitiv medical în parte;
- l) lista unităților service autorizate de către R.A.R. pentru operațiuni de mentenanță a autoșasiului produsului oferat și lista unităților service avizate de ANMDM pentru operațiuni de mentenanță a dispozitivelor medicale cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală;
- m) certificat de conformitate pentru autovehicul, emis de producător.
- n) certificat de conformitate CE pentru echipamentele din dotarea UMSC conform normelor europene în vigoare (Directiva 2006/42)

\* **Declarația de conformitate** este emisă de producătorul produsului respectiv, aceasta conține un set minim de informații, fiind semnată de producător sau reprezentantul său autorizat.

**Certificatul de conformitate** este emis de un organism certificat fie la nivel național, european sau internațional care atestă conformitatea produselor, în baza unei verificări prealabile a produsului respectiv.

Produsele, inclusiv echipamentele din dotarea acestora, vor fi însoțite de instrucțiuni de exploatare și întreținere în limba română (tipărite și pe suport electronic). Suplimentar, pentru întreg lotul de produse livrate se va livra l set din documentația mai sus amintită (tipărită și pe suport electronic).

## 6 RECEPȚIA PRODUSELOR

Recepția produselor trebuie să se efectueze astfel încât să se permită, la final, obținerea confirmării că au fost îndeplinite toate obligațiile contractuale ce revin furnizorului, inclusiv predarea - primirea efectivă a acestora, respectiv:

- a. fiecare produs livrat este nou, neutilizat, neînmatriculat, în stare bună de funcționare, fără defecte de orice tip și fără elemente deteriorate,
- b. fiecare produs livrat este omologat și poate fi înmatriculat în termen de 90 de zile de la data recepției,
- c. fiecare produs livrat este în conformitate cu specificațiile tehnice și cerințele funcționale stabilite prin contractul subsecvent și anexele acestuia, respectând prevederile legale în vigoare,
- d. fiecare produs livrat are inventarul complet, incluzând toate accesoriile mașinii, respectiv: capace roți, cric; chei; covorașe cauciuc și orice alte accesorii prevăzute în contractul subsecvent și anexele acestuia.
- e. fiecare produs livrat a fost pregătit pentru livrare, având Lista de inspecție anexată, cu fiecare pas inclus realizat, asigurându-se cel puțin că este inspectat din punct de vedere tehnic (mechanic), este spălat, conține lichid de parbriz, are accesoriile complete și montate, după caz, conform contractului subsecvent.

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de contractant și reprezentanții părților.

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

- a) admiterea recepției cu sau fără obiecții;
- b) suspendarea recepției;
- c) respingerea recepției (dacă se constată vicii care nu pot fi remediate și care, prin natura lor, împiedică realizarea uneia sau a mai multor exigențe esențiale).

Cu ocazia efectuării recepției, Furnizorul va asigura o prezentare cu privire la modul de utilizare a unității mobile de creening pentru cancer, respectiv:

- prezentarea exteriorului UMSC - pentru a demonstra reprezentantului Beneficiarului că produsul este nou, neutilizat, nu are zgârieturi;
- prezentarea inventarului complet, potrivit listei de inspecție, cu verificarea, după caz, a: vestei reflectorizante, trusei de prim ajutor, triunghiului reflectorizant, covorașelor, stingătorului P1, cheilor unității mobile de terapie intensivă neonatală (dintre care cel puțin una cu telecomandă) etc;
- indicarea și verificarea recipientelor pentru fluide;
- prezentarea habitaclului - respectiv a funcțiilor UMSC și a fiecărei comenzi în parte.

Ca urmare a acestui proces, Furnizorul va întocmi **Lista de inventar al produsului complet**, pe care o va anexa procesului verbal de recepție, lista urmând a fi parcursă împreună cu reprezentantul beneficiarului, cu ocazia recepției, pentru a verifica îndeplinirea tuturor cerințelor.

Procesul verbal de recepție va face mențiune cu privire la parcurgerea pașilor de mai sus, indicând totodată cel puțin: numărul, denumirea, tipul, modelul, marca etc. pentru unitățile mobile de screening și pentru toate echipamentele acestora livrate.

Procesul verbal de recepție va avea ca anexă Lista de inventar al produsului, cu indicarea stării acestuia la livrare precum și inventarul acestuia, potrivit versiunii de echipare detaliate în Ofertă.

Eventualele neconformități, după caz, defecțiuni constatate cu ocazia efectuării recepției se vor consemna în cadrul Procesului verbal de recepție. Dacă o unitate mobilă de screening, care face obiectul recepției, nu corespunde cerințelor de conformitate menționate la primul paragraf al prezentei secțiuni, precum și specificațiilor tehnice detaliate în Contractul Subsecvent și Anexele acestuia, aceasta va fi respinsă, iar Furnizorul are obligația, fără a modifica prețul contractului:

- i. de a remedia toate neconformitățile identificate;
- ii. de a înlocui produsul refuzat cu altul conform, în cazul în care nu există soluție tehnică de remediere. În acest caz, Operatorul Economic va avea obligația de înlocuire a produsului și de suportare a tuturor cheltuielilor generate de această situație.

În situația în care neconformitățile identificate nu vor fi remediate în interiorul termenului de livrare stipulat în contractul subsecvent, se vor aplica sancțiuni potrivit prevederilor contractuale.

Comisia de recepție recomandă suspendarea recepției când:

- i. se constată existența unor neconformități, neconcordanțe, defecte ori deficiențe care sunt de natură să afecteze utilizarea produsului/produselor conform destinației sale/lor, dar care pot fi remediate;
- ii. se constată existența unor produse realizate necorespunzător sau nefinalizate, care pot afecta cerințele fundamentale aplicabile, dar care pot fi remediate;
- iii. se constată existența, în mod justificat, a unor suspiciuni rezonabile cu privire la calitatea produselor și este necesară realizarea unor expertize tehnice, încercări și teste suplimentare pentru a le clarifica;
- iv. Contractantul nu pune la dispoziția comisiei de recepție documentele prevăzute în contract și caietul de sarcini (dacă este cazul).

În cazul în care comisia de recepție decide suspendarea procesului de recepție, aceasta încheie un proces-verbal de suspendare a procesului de recepție în care consemnează decizia de suspendare, măsurile recomandate în scopul remedierii aspectelor constatate, precum și termenul de remediere, iar autoritatea/entitatea contractantă comunică Contractantului decizia comisiei în maxim 5 zile lucrătoare de la luarea la cunoștință a procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție, împreună cu un exemplar al acestuia. Termenul de remediere nu poate depăși 15 zile de la data încheierii procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție. În cazul în care Contractantul nu remediază aspectele constatate și nu adoptă măsurile recomandate în cadrul procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție în termenul stabilit, comisia de recepție va decide respingerea recepției.

## **7 MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATĂ**

Furnizorul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului subsecvent, datele de emiterie și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Beneficiar.

Factura va fi emisă după semnarea de către beneficiar a procesului verbal de recepție cantitativ și calitativ, acceptat, după livrare, testare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție;
- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă și calitativă;

Pentru produsele livrate și recepționate (calitativ și cantitativ), achizitorul va efectua plata acestora în termen de maximum 30 de zile de la data primirii facturii însoțită de procesul - verbal de recepție calitativă și cantitativă/ alte documente justificative prevăzute de legislație, fără obiecțiuni.

Plata se va efectua în baza facturii, pe care se vor menționa toate elementele obligatorii, prevăzute de art. 319 alin. (20) din Codul Fiscal, primite și acceptate de achizitor, prin ordin de plată, în lei, în contul de trezorerie al Furnizorului.

Dacă data scadență este o zi nelucrătoare, termenul de plată va fi decalat până la prima zi lucrătoare următoare acesteia.

## **8 CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZĂ RELAȚIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ ȘI CONTRACTANT/ FURNIZOR (INCLUSIV ÎN DOMENIILE MEDIULUI, SOCIAL ȘI AL RELAȚIILOR DE MUNCĂ)**

Operatorii economici vor indica în cadrul ofertei faptul că la elaborarea acesteia au ținut cont de obligații relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă.

Operatorii economici vor specifica în cadrul ofertei faptul că pe parcursul executării contractului de achiziție publică vor respecta obligațiile stabilite prin legislația adoptată la nivelul Uniunii Europene, legislația națională, prin acorduri colective sau prin tratatele, convențiile și acordurile internaționale din domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă.

În aplicare art. 51 alin (1) din Legea nr. 98/2016 instituțiile competente de la care operatorii economici pot obține informații detaliate privind reglementările obligatorii în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă care trebuie respectate pe parcursul executării contractului de achiziție publică sunt următoarele: Ministerul Muncii și Justiției Sociale, adresa web: <http://www.mmuncii.gov.ro/>, Ministerul Sănătății, adresa web: <http://www.ms.gov.ro/>, Inspekția Muncii, adresa web: <http://www.inspectiamuncii.ro/> iar cele referitoare la protecția mediului la Ministerul Mediului, adresa web: <http://www.mmediu.gov.ro/>, Ministerul Finanțelor Publice, adresa web: <http://www.mfinante.gov.ro/pagina.html?pagina=acasa>.

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului subsecvent, 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 nr. 2014/24, respectiv:

- Directiva nr. 2014/24/UE a Parlamentului European și a Consiliului privind achizițiile publice și de abrogare a Directivei 2004/18/CE;
- Regulamentul (CE) nr. 213/2008 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2195/2002 al Parlamentului European și al Consiliului privind Vocabularul comun privind achizițiile publice (CPV) și a Directivelor 2004/17/CE și 2004/18/CE ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește procedurile de achiziții publice, în ceea ce privește revizuirea CPV;
- Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice;
- H.G. nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice;
- H.G. nr. 901/2015 privind aprobarea Strategiei naționale în domeniul achizițiilor publice;
- Ordinul A.N.A.P. nr. 1554/2023 privind aprobarea structurii și conținutului Documentației standard de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială de produse;
- 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 său 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 persistenti (Convenția de la Stockholm privind POP);
- Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produși chimici periculoși și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.

## CRITERIUL DE ATRIBUIRE

În conformitate cu art. 187 din Legea nr. 98/2016, cu modificările și completările ulterioare, criteriul de atribuire este: **”cel mai bun raport calitate-preț”**

## 9 FACTORII DE EVALUARE

Nr. crt.	Factorii de evaluare	Punctaj maxim	Algoritmul de calcul
1	2	3	4
1	Componenta financiară - <u>Pretul total al ofertei</u>	40 puncte	Pentru oferta financiară cu prețul cel mai mic (Fmin), se primește punctajul maxim de 40 de puncte  Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:

			<p><math>P_i = (F_{min}/F_i) * 40</math>, unde:</p> <p><math>P_i</math> = punctajul obținut;</p> <p><math>F_{min}</math> = Oferta financiară cu prețul cel mai mic;</p> <p><math>F_i</math> = Oferta financiară a ofertantului.</p>
2	<p><u>Garanția autovehiculului de bază</u> Notă:</p> <p>1. Termenul de garanție pentru autovehiculul de bază trebuie să fie de minimum 36 de luni.</p> <p>2. Se consideră realist un termen de garanție situat între minimum de 36 de luni și maximum de 60 de luni.</p> <p>3. Nicio garanție care depășește 60 de luni nu va fi punctată suplimentar față de punctajul maxim.</p>	25 puncte	<p>Pentru cea mai mare perioadă de garanție suplimentară oferată (<math>G_{max}</math>), se primește punctajul maxim de 20 de puncte.</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p><math>P_i = (G_i/G_{max}) * 20</math>, unde:</p> <p><math>P_i</math> = punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Garanția autovehicul de bază”;</p> <p><math>G_i</math> = Termenul de garanție suplimentară a ofertantului;</p> <p><math>G_{max}</math> = Termenul de garanție suplimentară cel mai mare din ofertele primite.</p>
3	<p><u>Garanția echipamentelor medicale</u> Notă:</p> <p>1. Termenul de garanție a echipamentelor medicale trebuie să fie de minim 24 de luni.</p> <p>2. Se consideră realist un termen de garanție situat între minimum de 24 de luni și maximum de 48 de luni.</p> <p>3. Nicio garanție care depășește 48 de luni nu va fi punctată.</p>	25 puncte	<p>Pentru cea mai mare perioadă de garanție suplimentară oferată (<math>G_{max}</math>), se primește punctajul maxim de 20 de puncte.</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p><math>P_i = (G_i/G_{max}) * 20</math>, unde:</p> <p><math>P_i</math> = punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Garanția echipamentelor medicale”;</p> <p><math>G_i</math> = Termenul de garanție suplimentară oferat;</p> <p><math>G_{max}</math> = Termenul cel mai mare de garanție suplimentară din ofertele primite.</p>
4	<p><u>Termenul de livrare</u> Notă:</p> <p>1. Termenul de livrare al echipamentelor trebuie să fie de maxim 12 luni.</p> <p>2. Termenul de livrare prezentat în ofertă va fi exprimat în luni.</p>	3 puncte	<p>Pentru oferta cu termenul de livrare cel mai mic (<math>T_{min}</math>), se primește punctajul maxim de 3 de puncte</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p><math>P_i = (T_{min}/T_i) * 3</math>, unde:</p> <p><math>P_i</math> = punctajul obținut;</p> <p><math>T_{min}</math> = Termenul de livrare cel mai mic;</p> <p><math>T_i</math> = Termenul de livrare al ofertantului.</p>
5	<p><u>Puterea autovehiculului</u></p>	7 puncte	<p>Pentru puterea cea mai mare se alocă punctajul maxim, respectiv 7 puncte.</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p><math>P_i = (Q_i/Q_{max}) * 7</math>, unde:</p> <p><math>P_i</math> = punctajul obținut;</p> <p><math>Q_{max}</math> = Puterea maximă;</p> <p><math>Q_i</math> = Puterea autovehiculului ofertat.</p>

## **Justificarea factorilor de evaluare:**

### Justificarea factorului de evaluare – Componenta financiară:

Conform art 32 alin. (6) din HG nr. 395 din 2 iunie 2016 *pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice:*

Criteriile de atribuire prevăzute la se aplică în mod obligatoriu în cazul contractelor de achiziție publică/acordurilor-cadru prevăzute la art. 187 alin. (8) din Legea 98/2016, iar ponderea alocată factorului preț nu poate fi mai mare de 40%.

### Factorul de evaluare - Garanția autovehicul

Pornind de la faptul că factorii de evaluare trebuie să fie relevanți și să reflecte avantajele economice/financiare rezultate din cadrul ofertelor depuse, autoritatea contractantă a ales ca factorul de evaluare privind perioada de garanție fiind imperios necesar, susținută de necesitatea acordării unei perioade de garanție cât mai mare care asigură utilizarea acestuia pe o perioadă mai lungă fără cheltuieli suplimentare cu reparația acestuia.

### Justificarea factorului de evaluare - Garanția echipamentelor:

Prin introducerea acestui criteriu de evaluare se urmărește utilizarea echipamentelor pe o perioadă cât mai lungă, fără cheltuieli suplimentare cu reparația acestora. Prin achiziția unor echipamente cu o perioadă de garanție mai mare se asigură și continuitatea utilizării acestora și desfășurarea activității medicale în bune condiții.

### Justificarea factorului de evaluare - Termenul de livrare:

Prin introducerea acestui criteriu de evaluare se urmărește recepționarea și utilizarea în cel mai scurt timp a UMSC de la semnarea contractului.

### Justificarea factorului de evaluare - Puterea autovehiculului

Pornind de la faptul că factorii de evaluare trebuie să fie relevanți și să reflecte avantajele economice/financiare rezultate din cadrul ofertelor depuse, autoritatea contractantă a ales ca factorul de evaluare privind puterea autovehiculului ținând cont că autovehiculele vor circula și pe drumuri cu accesibilitate redusă, încărcate și utilizate. Puterea autovehiculului va fi dovedită prin prezentarea unui extras din COC/certificatul de conformitate al vehiculului.

NOTA 1: Toate condițiile și caracteristicile menționate în caietul de sarcini, sunt obligatorii. Neîndeplinirea unei singure cerințe atrage de la sine excluderea din competiție.

NOTA 2: Operatorul economic trebuie să declare conformitatea/neconformitatea cu cerința impusă de specificația tehnică, indicând în mod obligatoriu documentul producătorului și pagina din document care atestă cele declarate. Neatestarea celor declarate cu documentul original atrage de la sine excluderea din competiție.

NOTA 3: Specificațiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet de inventie, o licenta de fabricatie vor fi considerate ca avand mentiunea „sau echivalent”.

## 10 MANAGEMENTUL/ GESTIONAREA ACORDULUI-CADRU ȘI A CONTRACTELOR SUBSECVENTE

Managementul acordului-cadru include o componentă de coordonare și o componentă de administrare efectivă a acordului-cadru, implicând coordonarea continuă, precum și monitorizarea și controlul tuturor activităților și rezultatelor realizate de contractant/ ofertantul devenit furnizor.

Rațiunea managementului acordului-cadru este obținerea asigurării că la finalizarea procedurii, autoritatea contractantă a obținut ce și-a planificat și poate dovedi îndeplinirea obiectivelor și obținerea beneficiilor documentate în strategia de contractare. De aceea, gestionarea acordului-cadru trebuie planificată în etapa de pregătire a procesului de achiziție, la momentul elaborării caietului de sarcini și a acordului-cadru.

- (1) Coordonarea implică:
  - a. Coordonarea resurselor implicate și a activităților realizate în executarea contractului subsecvent de către fiecare parte contractantă, separat și împreună.
- (2) Monitorizarea implică:
  - a. Analiza/ măsurarea și evaluarea modalității de executare a obligațiilor contractuale prin raportare la prevederile din acordul-cadru și din contractele subsecvente. Pentru activitățile de monitorizare se utilizează cel puțin următoarele elemente:
    - (i) Informațiile din propunerea tehnică, pe baza cerințelor din caietul de sarcini,
    - (ii) Informațiile din propunerea financiară și clauzele contractuale privind modalitatea de plată;
  - b. Constatarea conformității, prin acceptarea UMSC livrate, pe baza procesului verbal de recepție, respectiv a clauzelor incluse în caietul de sarcini, acordul-cadru și contractele subsecvente;
- (3) Controlul implică centralizarea abaterilor de la acordul-cadru și contractele subsecvente și identificarea acțiunilor corective aferente, în cadrul întâlnirilor dintre contractant/ ofertantul devenit furnizor și autoritatea contractantă, respectiv beneficiarul achizitor și care se referă la aspecte legate de:
  - (i) Modalitatea de gestionare a contractelor subsecvente și de îndeplinire a obligațiilor contractuale de către contractant, cel puțin din punct de vedere al zonelor de risc identificate, precum calitatea UMSC livrate, respectarea termenelor de livrare, modalitatea de asigurare a condițiilor de acordare a garanției.
  - (ii) Nivelul de respectare a clauzelor contractuale, identificat în urma verificărilor efectuate de beneficiarul achizitor și/ sau stabilit în urma sesizărilor acestuia.

Potrivit prevederilor HG 642/ 2023, ONAC pune la dispoziția Ministerului Sănătății acordurile-cadru atribuite, în termen de 5 zile lucrătoare de la semnare.

- **Monitorizarea acordurilor-cadru** pentru achiziția de UMSC se realizează de către ONAC.
- **Monitorizarea încheierii contractelor subsecvente** pentru achiziția de UMSC se realizează de către Ministerul Sănătății.

Pentru respectarea prevederilor de mai sus, Ministerul Sănătății pune la dispoziția ONAC un tabel centralizator cu informații actualizate privind contractele subsecvente încheiate, în termen de 10 zile lucrătoare de la încheierea fiecărui trimestru.



Ministerul Sănătății transmite către ONAC, în format electronic, documentul constatator emis conform prevederilor art. 166 alin. (5) din normele metodologice, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 395/2016, cu modificările și completările ulterioare, în termen de maximum 40 de zile de la data emiterii acestuia în condițiile legii și în termen de maximum 10 zile de la data emiterii conform prevederilor art. 166 alin. (1) din normele metodologice menționate.

**Riscuri asociate procesului de achiziție și atribuiții/responsabilități pentru diminuarea acestora**

Nr. crt.	Riscuri	Atribuții și responsabilități		Obs.
		Autoritatea contractantă	Contractant	
1	Promitentul-contractant nu răspunde solicitării autorității contractante privind încheierea contractului-subsecvent	Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent-contractant din clasament. Emiterea documentului constatator operatorului economic aflat în culpă.	Răspunde solicitării autorității contractante privind atribuirea contractului subsecvent	
2	Modificarea acordului cadru în alte condiții decât cele prevăzute la art. 221 din Legea 98/2016	Urmărește încadrarea în cantitățile maxime ale acordului cadru. Denunță unilateral contractul în cazul modificării altfel decât în cazurile prevăzute la art. 221 din Legea 98/2016		
3	Riscuri în legătură cu excluderea din AC a unui promitent furnizor	Încetarea acordului-cadru cu promitentul-contractant respectiv. Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent contractant din clasament	Notificarea autorității contractante în cazul declarării falimentului sau apariției unei situații de excludere	
4	Forța majoră	Partea care o invocă trebuie să o notifice și să o dovedească conform clauzelor contractuale. Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent-contractant din clasament.	Partea care o invocă trebuie să o notifice și să o dovedească conform clauzelor contractuale.	
5	Produsele nu respectă cerințele autorității contractante din specificațiile tehnice	Notificarea contractantului privind nerespectarea cerințelor din caietul de sarcini.	Înlocuirea produselor cu unele conforme cerințelor din caietul de sarcini.	
6	Întârzieri față de termenele de livrare	Aplică sancțiuni privind îndeplinirea culpabilă a obligațiilor (penalități de întârziere).	Constituirea garanției de bună execuție. Notificarea autorității contractante cu cel puțin 5 zile lucrătoare înainte de expirarea termenului de livrare cu privire la motivele întârzierii. Plata penalităților de întârziere.	
7	Nelivrarea produselor parțial/total	Aplică sancțiuni privind îndeplinirea culpabilă a obligațiilor: - emiterea pretențiilor asupra garanției de bună execuție; - încetarea contractului.	Constituirea garanției de bună Execuție. Notificarea autorității contractante cu cel puțin 5 zile înainte de expirarea termenului de livrare cu privire la neîndeplinirea contractului. Plata penalităților de	

			neexecutare/Pierderea garanției de bună execuție proporțional cu produsele nelivrate.	
8	Documentele de livrare nu corespund cu cerințele autorității contractante	Informarea privind neconcordanțele identificate	Înlocuirea documentelor necorespunzătoare	
9	Riscuri legate de livrarea produselor (transportul)	-	Având în vedere condiția de livrare DDP (depozit – beneficiar) toate riscurile și taxele asociate aparțin contractantului de la origine la destinație.	
10	Probleme legate de garanția produselor	Notificarea contractantului referitor la problemele apărute.	Remedierea defectelor în termen de 10 zile lucrătoare de la data notificării, fără costuri suplimentare ale autorității contractante.	
11	Riscuri în legătură cu comunicarea dintre părți	Autoritatea contractantă pune la dispoziția operatorilor economici de la inițierea procedurii informații complete privind datele de contact. Orice document se va transmite în scris. Documentul va fi înregistrat în momentul transmiterii/primirii.	Orice document se va transmite în scris. Documentul va fi înregistrat în momentul transmiterii/primirii.	