



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA PATRIMONIU ȘI ACHIZIȚII
SERVICIUL ACHIZIȚII

Str. Cristian Popișteanu nr. 1-3, sector 1, Cod postal 010024, București
Tel.: 021 30 72 596/594 Fax: 021 30 72 508
e-mail: achizitii.centralizate@ms.ro

Nr.

Invitație de participare

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII DIRECȚIA PATRIMONIU ȘI ACHIZIȚII		
Nr.	2266	
Ziua	Luna	Anul
20	11	2023

Autoritatea contractantă: Ministerul Sănătății cu sediul în București, str. Cristian Popișteanu nr. 1-3, sector 1, cod poștal 010024 invita operatorii economici să depună oferte pentru achiziția de kituri material tehnico sanitar necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot, în cadrul proiectului „*Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)*”, cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439, conform caietului de sarcini anexat.

1. Achiziția directă se realizează în conformitate cu prevederile art.7 alin.5 din legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare;
2. **Cod CPV:** 33100000-1-Echipamente medicale, produse farmaceutice și produse de îngrijire personală (Rev.2)
3. Criteriul de atribuire: „**prețul cel mai scăzut**”
4. Estimarea achiziției publice: **240.000,00 lei fără TVA.**
5. Angajament legal: Contract de furnizare, conform modelului anexat. Cuantumul garanției de bună execuție: **10% din valoarea fără TVA a contractului.** Produsele vor fi livrate într-o singură tranșă.
6. Prezentarea ofertei: Nu se admit oferte parțiale și alternative. Operatorii economici vor respecta toate cerințele caietului de sarcini.
 - a) Perioada de valabilitate a ofertei: 60 de zile de la data înregistrării ofertelor la sediul autorității contractante.
 - b) Modul de prezentare a propunerii tehnice trebuie să asigure o corespondență între aceasta și cerințele impuse prin specificațiile tehnice solicitate de autoritatea contractantă. Se va prezenta în mod obligatoriu un tabel de concordanță. Operatorii economici au obligația de a asuma toate cerințele din caietul de sarcini fără a se limita la asumarea doar a specificațiilor tehnice.
 - c) Modul de prezentare a propunerii financiare – prețul va fi ferm.
Oferta va cuprinde prețul pe fiecare bucată, exprimat în lei fără TVA, cât și **valoarea totală** exprimată în lei fără TVA și cu TVA. La elaborarea ofertei financiare totale în lei fără TVA ofertantul nu are dreptul să depășească valoarea estimată.
 - d) **Condiții de plată** conform art. 6 din Legea 72/2013.

7. Criterii de calificare și selecție: Ofertanții vor prezenta următoarele documente:

- Declarație pe propria răspundere privind neîncadrarea în dispozițiile art. 164 din Legea nr. 98/2016, privind achizițiile publice (**Formularul nr. 1**);
- Declarație pe propria răspundere privind neîncadrarea în dispozițiile art. 165 din Legea nr. 98/2016, privind achizițiile publice (**Formularul nr. 2**);
- Declarație pe propria răspundere privind neîncadrarea în dispozițiile art. 167 alin (1) din Legea nr. 98/2016, privind achizițiile publice (**Formularul nr. 3**);
- Declarație pe propria răspundere privind conflictul de interese (**Formularul nr. 4**);



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA PATRIMONIU ȘI ACHIZIȚII
SERVICIUL ACHIZIȚII

Str. Cristian Popișteanu nr. 1-3, sector 1, Cod postal 010024, București
Tel.: 021 30 72 596/594 Fax: 021 30 72 508
e-mail: achizitii.centralizate@ms.ro

- Dovada detinerii avizului de functionare emis de **ANMDDMR** in care sa fie mentionat producatorul pentru care se efectueaza activitatea de import/distributie.
- Certificat constatator emis de **Oficiul Registrului** Comerțului in termen de valabilitate;
- Certificat de atestare fiscală eliberat de **Agencia Națională pentru Administrare Fiscală**, în termen de valabilitate, din care sa rezulte ca operatorul economic nu are datorii la bugetul consolidat.

8. Depunerea ofertei:

Oferta se va transmite la sediul Ministerului Sănătății, Str. Cristian Popișteanu nr. 1-3, sector 1, București, sau la email: achizitii.centralizate@ms.ro **până în data de 24.11.2023 ora 10.00.**

Ofertele transmise dupa expirarea termenului limita pentru depunere vor fi considerate oferte intarziate si nu vor fi luate in considerare.

9. Termen de livrare : **maxim 30 zile** de la semnarea contractului si constituirea garantiei de buna executie, la adresele mentionate in caietul de sarcini.

Director
Calin Robert TOMA



Sef Serviciu
Carmen Comandasu

Întocmit
Claudia Grigore



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

Aprob,
Manager de proiect

CAIET DE SARCINI

În cadrul proiectului „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439, autoritatea contractantă intenționează să achiziționeze **kituri materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot**

1. Contextul general

Obiectivul general al proiectului constă în crearea și introducerea unui mecanism unitar și fluent de planificare, dezvoltare, evaluare și monitorizare a unui sistem național de îngrijiri paliative (IP) și de îngrijiri generale la domiciliu (ID), în sensul îngrijirilor medicale și serviciilor de îngrijire personală (activități de bază ale vieții zilnice și activități instrumentale ale vieții zilnice), pentru asigurarea asistenței persoanelor care suferă de boli cronice progresive sau incurabile și a celor cu grad ridicat de dependență.

2. Date generale privind investiția propusă

Prezentul proiect propune crearea și introducerea unui mecanism unitar și fluent de planificare, dezvoltare, evaluare și monitorizare a unui sistem național de îngrijiri paliative (IP) și de îngrijiri generale la domiciliu (ID), în sensul îngrijirilor medicale și serviciilor de îngrijire personală (activități de bază ale vieții zilnice și activități instrumentale ale vieții zilnice), pentru asigurarea asistenței persoanelor care suferă de boli cronice progresive sau incurabile și a celor cu grad ridicat de dependență. Achiziția kiturilor de materiale sanitare pentru cele 8 Centre Pilot de Paliative sprijină realizarea obiectivului proiectului.

3. Aspecte detaliate legate de localizarea proiectului

Proiectul va fi implementat la nivel național în toate regiunile de dezvoltare.

Adresa Beneficiarului este:

Ministerul Sănătății, Strada Cristian Popișteanu, nr. 1-3, sector 1, cod 010024, București

Intocmit,

Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

4. Informații despre Autoritatea Contractantă

Ministerul Sănătății este o autoritate publică centrală.

4.1 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea Contractantă

Proiectul PAL-PLAN va crea și introduce un mecanism unitar și fluent de planificare, dezvoltare, evaluare și monitorizare a unui sistem național de îngrijiri paliative (IP) și de îngrijiri generale la domiciliu (ID), în sensul îngrijirilor medicale și serviciilor de îngrijire personală (activități de bază ale vieții zilnice și activități instrumentale ale vieții zilnice), pentru asigurarea asistenței persoanelor care suferă de boli cronice progresive sau incurabile și a celor cu grad ridicat de dependență. Proiectul va produce studii, metodologii, instrumente de lucru, programe educaționale, proiecte pilot pentru creșterea capacității instituționale la nivel central, județean și local de a planifica, implementa și monitoriza servicii de calitate de îngrijiri paliative în unități cu paturi și ambulatorii precum și în vederea creșterii calității serviciilor de îngrijiri la domiciliu (ID), inclusiv îngrijiri paliative la domiciliu (IPD).

5. Valoare estimată totală, fără TVA: 240.000,00 lei

6. CPV: 33000000-0 Echipamente medicale, produse farmaceutice și produse de îngrijire personală

7. Produsele și cantitățile prevăzute în cadrul achiziției sunt:

Nr. Crt.	Denumire produs	U.M.	Cant.
1	Film protector neiritant protejează tegumentul peristomal împotriva iritațiilor	buc	384
2	Pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe. Fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor;	buc	320
3	Comprese cu structură din tifon, nețesute, albe, confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa marcat CE	plicuri	11712
4	Bandaj tubular din tricot fără cusătură pentru fixarea pansamentelor pe plăgi, pentru imobilizare și pentru captusire; Să aibă extensibilitate ridicată în direcție transversală Să fie sterilizabil, ambalat individual Compoziția materialului: 70% vascoză, 30% bumbac	buc	16

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

	<p>Construcție: material tubular Dimensiune: 5R - pentru cap, șold, trunchiul de copil, zona axilară și facială, aprox. 12 cm x 15 m Valabilitate 5 ani Sa fie clasificata ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE</p>		
5	<p>Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată poate fi spălată la 60°C și sterilizată Dimensiune: aprox. 8 cm x 5 m Valabilitate 5 ani clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE</p>	buc	640
6	<p>Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată poate fi spălată la 60°C și sterilizată. Dimensiune: aprox. 10 cm x 5 m Valabilitate 5 ani clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE</p>	buc	640
7	<p>Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; presiune bună de lucru cu grad adecvat de compresie; poate fi spălată la 60°C și sterilizată. Dimensiune: aprox. 12 cm x 5 m Valabilitate 5 ani clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE</p>	buc	320
8	<p>Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 6 cm x 5 m Valabilitate 5 ani clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE</p>	buc	320
9	<p>Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe, Pentru tratamentul general al plăgilor; confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucati/plic.</p>	plicuri	57600

Intocmit,
 Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

	Sterilizate la abur printr-un proces validat clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa marcat CE		
10	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe, Pentru tratamentul general al plăgilor; confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x20 cm, 25 bucati/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa marcat CE	plicuri	5760
11	Plasture autoadeziv transparent pentru protecția plagii; aprox. 10/12	buc	12032
12	pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe, fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor; Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm; 10 bucati/cutie Valabilitate: 5 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b Sa fie marcat CE	cutii	1152
13	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual dimensiune: aprox. 10 x 20 cm Valabilitate: 3 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III Sa fie marcat CE	buc	120
14	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual dimensiune: aprox. 10 x 20 cm Valabilitate: 3 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III Sa fie marcat CE	buc	640
15	Pansament hidroactiv din spumă poliuretanică. Material de suport exterior: Strat superior poliuretanic elastic, permeabil la vaporii de apă Spumă poliuretanică moale, absorbantă, Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm Valabilitate: 3 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b Sa fie marcat CE	buc	640

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

16	Compresa absorbanta din fibre de celuloza pentru tratamentul plagilor moderat sau puternic exsudative Dimensiunea: aprox. 10 x 10 cm 25 buc/pachet Mod de ambalare: individual steril, in plicuri termosudate clasificat ca dispozitiv medical din clasa I marcat CE	pachet	480
17	Compresa absorbanta din fibre de celuloza pentru tratamentul plagilor moderat sau puternic exsudative Dimensiunea: aprox. 10 x 20 cm, 25 buc/pachet Mod de ambalare: individual steril, in plicuri termosudate clasificat ca dispozitiv medical din clasa I marcat CE	pachet	400
18	Compresa absorbanta din fibre de celuloza pentru tratamentul plagilor moderat sau puternic exsudative Dimensiunea: aprox. 20 x 20 cm, 15 buc/pachet Mod de ambalare: individual steril, in plicuri termosudate clasificat ca dispozitiv medical din clasa I marcat CE	pachet	192
19	Pansament hidrocoloidal, absorbant, autoadeziv Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 bucati/cutie Valabilitate: 5 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b sa poarte marcajul CE	cutii	200
20	Pansament hidroactiv indicat pentru tratamentul umed al plăgilor. Sa fie activat (preumezit) cu Soluție Ringer. Compozitie: 2 x netesut din polipropilena Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 buati/cutie Valabilitate: 3 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa IIb Sa fie marcat CE	cutii	120
21	Pansament impregnat cu unguent pentru tratamentul plăgilor. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm, 10 bucati/cutie Valabilitate: 5 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b Sa fie marcat CE	cutii	1600
22	Leucoplast: bandă adezivă chirurgicală hipoalergenică, Dimensiune: aprox. 2.5 cm x 9.2 m Valabilitate: 5 ani	buc	120

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

	clasificat ca dispozitiv medical clasa I marcat CE		
23	Leucoplast: plasture adeziv chirurgical hipoalergenic Dimensiune: aprox. 2.5cm x 9.2m Valabilitate: 5 ani clasificat ca dispozitiv medical clasa I marcat CE	buc	80
24	Leucoplast: Rolă din material neșesut, autoadezivă, pentru fixarea oricărui tip de pansament al plăgilor Dimenisune: aprox. 5 cm x 10 m; Nesteril, ambalat individual. Valabilitate: 5 ani Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I Sa fie marcat CE	buc	960
25	Pasta protectoare dermica, pentru nivelarea pliurilor cutanate din jurul stomelor	buc	160
26	Semicercuri autoadezive din hidrocoloid, pentru marirea suprafeței de aderare a flansei	buc	176
27	Placa de hidrocoloid pentru stome dificil de protezat	buc	368
28	Spray protector pentru piele aprox. 50 ml	buc	80
29	Spray neiritant pentru indepartarea adezivului aprox. 50 ml	buc	32
30	Fluturas 25G	buc	1504
31	Manusi examinare latex fara pudra: Manusi nesterile 100 buc / cutie	cutii	400
32	manusi chirurgicale sterile pudrate: Manusi sterile	buc	1072
33	Ace seringă 18G	buc	400
34	Seringă 2 ml cu ac	buc	7000
35	Seringă 5 ml cu ac	buc	800
36	Seringă 20 ml cu ac	buc	600
37	Seringă Guyon 50 ml	buc	100
38	Pensa pentru pansamente, sterila, sa fie ambalata individual, de unica folosinta. Lungime de cca 12.5cm.	buc	300
39	Sonda Foley 10-22 CH	buc	64
40	Set recoltare fluturas 21 G: fluturas 21 G + adaptor luer	buc	80
41	Sonda aspiratie CH 8-16	buc	320
42	Tampon impregnat cu alcool, din material neșesut, impregnat cu alcool izopropilic (70 %) gata de utilizare, în particular flexibil și moale. indicat pentru curățarea pielii înainte de injecțiile subcutanate și recoltare de sânge capilar. Dimensiune: aprox. 30 x 60 mm pliat o data la 30 x 30 mm, 100 bucati/cutie	cutii	120

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

Cantitatea totala pentru fiecare produs prezentat in tabelul de mai sus este divizibila in mod egal pentru cele 8 Centre Pilot la adresele mentionate mai jos.

Termen de livrare: maxim 30 zile de la semnarea contractului si constituirea garantiei de buna executie, 10% din valoarea contractului.

Specificatiile 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, 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 cu mentiunea de "sau echivalent".

8. Adresele de livrare pentru cele 8 Centre Pilot sunt :

Nr. Crt.	Nume Spital/Centru Pilot de paliatie	Adresa Spital/Centru Pilot de paliatie
1.	Spitalul Municipal „Prof. Dr. Irinel Popescu” Băilești	Str. Victoriei nr. 18 A, Băilești, jud. Dolj.
2.	Spitalul Municipal Curtea de Argeș	Str. Cuza Vodă 6-8, Curtea de Argeș, jud. Argeș
3.	Spitalul de Obstetrică- Ginecologie Buna Vestire Galați	Str. Nicolae Alexandrescu nr. 99, Galați, jud. Galați
4.	Spitalul Județean de Urgență Ploiesti	Str. Buna Vestire nr. 1-3, Ploiești, jud. Prahova
5.	Spitalul clinic judetean Târgu Mures	P-ța Bernády György, Nr. 6, Tîrgu-Mureș, jud. Mures
6.	Spitalul Clinic de Urgenta "Pius Brinzeu" Timisoara	Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Timișoara, jud. Timis
7.	Spitalul Municipal Turda	Str. Andrei Muresanu nr. 12-16 Turda, jud. Cluj
8.	Spitalul Municipal Vatra Dornei	Str. Mihai Eminescu nr. 12, Vatra Dornei, jud. Suceava

Calendarul de livrare al produselor se va stabili de comun acord între Contractant și Autoritatea Contractantă.

Specificatiile tehnice solicitate in caietul de sarcini sunt minime si obligatorii, fiind acceptate doar produse cu aceste caracteristici sau superioare.

Vor fi respinse ca neconforme, ofertele care nu se incadreaza in cerintele minime si obligatorii mentionate.

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

9. Atribuții și responsabilitati

9.1. Contractantul are următoarele atribuții și responsabilitati:

1. Contractantul acționează în interesul Autorității Contractante pe durata furnizării produselor, în condițiile și cu limitele descrise în documentația aferentă prezentei proceduri de atribuire;
2. Contractantul acționează în sensul realizării obiectivelor prezentate pentru Contract în ceea ce privește optimizarea folosirii resurselor necesare îndeplinirii obiectivelor Contractului.

9.2. Autoritatea Contractanta are următoarele atribuții și responsabilitati:

1. Pune la dispoziția Contractantului a tuturor informațiilor disponibile pentru îndeplinirea condițiilor Contractului.
2. Asigura toate resursele care sunt în sarcina sa pentru buna derulare a Contractului.
3. Numeste Comisia de evaluare a ofertelor și Comisia de recepție a produselor pentru achiziția produselor menționate.
4. Efectuează controale privind modul de realizare al obiectului Contractului de către Contractant.
5. Recepționează produsele furnizate de către Contractant.
6. Verifică corespondența specificațiilor produselor furnizate de Contractant cu specificațiile produselor din prezentul Caiet de sarcini.
7. Autoritatea Contractanta va comunica în scris Contractantului, în termen de maxim 48 de ore, orice nereguli constatate referitoare la modul de derulare a Contractului. Comunicarea se poate face prin email, fax sau întâlniri directe.
8. Efectuează plata în termen de maxim 60 de zile de la emiterea facturii de către furnizor.

10. Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Termenul de livrare este de maxim 30 zile de la semnarea contractului. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate, produsul se prezintă/functionează la parametrii agreeți și este acceptat de autoritatea contractanta.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea Contractanta pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/partile componente necesare punerii și mentinerii în funcțiune, acolo unde este cazul.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinația stabilită. Ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutateii ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

Toate materialele de ambalare, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (folii de protecție, cutii, etc.) vor fi preluate de Contractant după livrarea produselor, cu excepția acelor ambalaje care sunt necesare a fi prezentate în vederea acordării garanției.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a Contractantului. Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

Destinația de livrare este cea specificată în Caietul de Sarcini pentru fiecare tip de produs.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat al produselor 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.

11. Garanție și termen de valabilitate oferta

11.1 Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs, adică minim 24 luni. Perioada de garanție începe de la data acceptării produsului sau de la data punerii în funcțiune, după caz.

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

- ambalaje, inclusiv furnizarea de material protector pentru transport (carton, cutii, lăzi etc.);
- transport prin intermediul transportatorului, inclusiv de transport internațional (dacă situația o impune).

Toate produsele trebuie să fie însoțite de:

➤ **pentru dispozitive medicale:**

- Dovada deținerii avizului de funcționare emis de ANMDMR în care să fie menționat producătorul pentru care se efectuează activitatea de import/distribuire.
- Declarația de conformitate emisă de producător
- Certificatul de conformitate CE, emis de un organism notificat, cu excepția claselor I pentru dispozitive medicale și a claselor A pentru dispozitive pentru diagnostic in vitro;
- Instrucțiuni de utilizare în limba română;
- Etichetare în limba română.

➤ **pentru echipamentele medicale:**

- Certificat de garanție
- Instrucțiuni de utilizare în limba română;
- Etichetare în limba română.

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

Pentru scopul acestei proceduri, notiunea de „defect” trebuie interpretată ca un comportament al produsului diferit de parametrii agreeți de parti, având ca referință pentru determinarea defectelor specificațiile tehnice și cerințele funcționale din Caietul de sarcini.

11.2. Termenul de valabilitate pentru care operatorul economic trebuie să mențină valabilă oferta este de minim 60 de zile de la data limită de depunere a ofertelor.

12. Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de **proces verbal de recepție cantitativă și calitativă** semnat de Contractant și Autoritatea Contractantă. Recepția produselor se va realiza în mai multe etape, în funcție de progresul contractului, respectiv:

- **Recepția cantitativă** se va realiza după livrarea produselor în cantitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea Contractantă;
- **Recepția calitativă** se va realiza după testarea produselor și, după caz, după ce toate defectele au fost remediate.

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

- **Acceptat** (acceptarea fără observații impune derularea acceptanței fără identificarea vreunui defect).
- **Acceptat cu observații minore** (presupune identificare numai a unor defecte minore care pot fi remediate în termen de 3 zile lucrătoare).
- **Acceptat cu rezerve** (presupune remedierea defectelor observate în termen de 10 zile lucrătoare).
- **Refuzat** (refuzarea are ca efect neacceptarea echipamentelor/dispozitivelor întrucât acestea nu funcționează la parametrii agreeți):
 - Refuzul presupune reluarea testelor de acceptanță la o dată ulterioară (după 15 zile lucrătoare), în care furnizorul va remedia defectele astfel încât produsul să funcționeze la parametrii optimi.
 - În situația în care în urma refuzului și reluării testelor de acceptanță (după cele 15 zile lucrătoare), în continuare, nu sunt obținuți parametrii optimi de funcționare, Autoritatea Contractantă este îndreptățită să rezilieze contractul și să perceapă Contractantului penalități, conform contractului.

13. Riscurile datorate Contractantului

- (1) Contractantul să nu furnizeze produsele în cantitățile, la standardele și performanțele conform contractului.
- (2) Contractantul să nu aducă la îndeplinire dispozițiile contractului de furnizare a produselor pe perioada de derulare a acestuia, conform caietului de sarcini și documentelor contractului.
- (3) Produsele furnizate să nu corespundă din punct de vedere calitativ și cantitativ cu condițiile impuse în caietul de sarcini.

Intocmit,

Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

- (4) Contractantul să nu furnizeze produsele în condițiile convenite în contract privind ambalarea, marcarea, transportul, asigurarea, livrarea și instalarea pe cheltuiala prestatorului.
- (6) Contractantul să nu mențină prețul produselor conform contractului, pe toată perioada de derulare a contractului.
- (7) Contractantul să nu își asume întreaga responsabilitate privind calitatea produselor și să nu respecte toate cerințele minime obligatorii la livrare și transport;
- (8) Contractantul să nu despăgubească achizitorul împotriva oricărui:
- i) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală, legate de produsele achiziționate și orice alte prejudicii produse ca urmare a neîndeplinirii culpabile a contractului.
 - ii) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.
 - iii) pretenții și acțiuni în justiție rezultate din orice încălcări ale prevederilor contractului în vigoare de către prestator sau personalul său, salariat sau contractat de acesta.
- (9) Contractantul să cesioneze obligațiile contractuale pe durata de valabilitate a contractului.
- (10) Contractantul să nu constituie garanția de buna executie a contractului.

14. Riscurile datorate achizitorului

- (1) Achizitorul să nu achiziționeze, respectiv să nu cumpere și să nu plătească prețul convenit în prezentul contract.
- (2) Achizitorul să nu recepționeze produsele furnizate.
- (3) Achizitorul să nu plătească Contractantului prețul produselor furnizate, în conformitate cu prevederile art. 6 din Legea nr. 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante, respectiv în cel mult 60 de zile calendaristice calculate conform art. 6 alin. 1 și alin. 4 din Legea nr. 72/2013.

În sensul prevenirii unor astfel de riscuri, Autoritatea Contractantă va solicita constituirea garanției de bună-execuție și va impune penalități de întârziere în cuantumul stabilit de dispozițiile Codului de procedură fiscală, precum și denunțarea unilaterală în condițiile legale în vigoare, prin clauze contractuale. Anexat, modelul de contract de furnizare care conține clauzele contractuale obligatorii și care va face parte integrantă din documentația de atribuire.

15. Documentații ce trebuie furnizate Autorității Contractante în legătură cu produsele

Documentațiile pe care Contractantul trebuie să le livreze Autorității Contractante în cadrul contractului sunt prevăzute mai jos:

1. certificatul de calitate și garanție (pentru echipamentele medicale);
2. declarația de conformitate CE (pentru dispozitive medicale);

Intocmit,
Emilia El-mouatamid



PROIECT SIPOCA 733 „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu (Acronim: PAL-PLAN)”, cod MySMIS 129439

3. certificatul de conformitare CE, emis de un organism notificat, cu excepția claselor I pentru dispozitive medicale și a claselor A pentru dispozitive pentru diagnostic in vitro;
4. documentație și instrucțiuni de utilizare în limba română;

16. Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de scadență facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea Contractantă.

Factura finală va fi emisă după semnarea de către Autoritatea Contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, după livrare. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

1. certificatul de calitate și garanție (pentru echipamentele medicale);
2. declarația de conformitate CE (pentru dispozitive medicale);
3. certificatul de conformitare CE, emis de un organism notificat, cu excepția claselor I pentru dispozitive medicale și a claselor A pentru dispozitive pentru diagnostic in vitro;
4. instrucțiuni de utilizare în limba română;
5. etichetare în limba română.
6. avizul de expediție a produsului;
7. procesul verbal de recepție cantitativă și calitativă.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de maximum 60 de zile de la data primirii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor aferente livrării precizate mai sus.

17. Criteriul de atribuire:

Pentru determinarea ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, autoritatea contractantă va aplica criteriul de atribuire **“pretul cel mai scăzut”**.

ALTE MENȚIUNI

Prezentul caiet de sarcini constituie anexă la contractul încheiat.

Sursa de finanțare: cheltuielile aferente achiziției vor fi suportate din fondurile alocate proiectului.

Durata contractului este până la data de 27.12.2023.

Intocmit,
Emilia El-mouatamid

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr.Data.....

SC SRL
Nr.....Data.....

Model CONTRACT DE FURNIZARE

kituri materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot în cadrul Proiectului cu titlul „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu ” cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439

1. În baza:

- Legii nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare;
- Hotărârii Guvernului 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, cu modificările și completările ulterioare;
- Raportul procedurii de atribuire nr, înregistrat la Ministerul Sănătății,

s-a încheiat prezentul contract de furnizare de produse, între

Ministerul Sănătății cu sediul în municipiul București, intr. Cristian Popișteanu nr. 1 – 3, sector 1, telefon 021/307.26.00, fax 021/312.49.06, cod fiscal 4266456, cont trezorerie RO69TREZ23A665050580201X, reprezentată prin Dl. Prof. Univ. Dr. Alexandru RAFILA - Ministru, în calitate de **Achizitor**, pe de o parte,

și

SC S.R.L., cu sediul social în telefon/fax
....., C.U.I....., cont
....., reprezentată legal prin....., în calitate de **Furnizor**, pe de altă, parte.

2. Definitii

2.1 - În prezentul contract următorii termeni vor fi interpretați astfel:

- a. contract – actul juridic care reprezintă acordul de voință al celor două părți încheiat între o autoritate contractantă în calitate de achizitor și un furnizor de produse în calitate de furnizor.
- b. achizitor și furnizor - părțile contractante, așa cum sunt acestea denumite în prezentul contract;
- c. prețul contractului - prețul plătit furnizorului de către achizitor, în baza contractului, pentru îndeplinirea corespunzătoare a obligațiilor asumate prin contract;
- d. produse - bunurile cuprinse pe care furnizorul se obligă, prin contract, să le furnizeze achizitorului;
- e. forța majoră - un eveniment mai presus de controlul părților, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut la momentul încheierii contractului și care face imposibilă executarea și, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: războaie, revoluții, incendii, inundații sau orice alte catastrofe naturale, restricții apărute ca urmare a unei carantine, embargou, enumerarea nefiind exhaustivă, ci enunțiativă. Nu este considerat forță majoră un eveniment asemenea celor de mai sus care, fără a crea o imposibilitate de executare, face extrem de costisitoare executarea obligațiilor uneia din părți;
- f. destinație finală – locul unde furnizorul are obligația de a furniza produsele;
- g. zi - zi calendaristică; an - 365 de zile.

3. Interpretare

3.1 - În prezentul contract, cu excepția unei prevederi contrare, cuvintele la forma singular vor include forma de plural și viceversa, acolo unde acest lucru este permis de context.

3.2 - Termenul "zi" ori "zile" sau orice referire la zile reprezintă zile calendaristice dacă nu se specifică în mod diferit.

4. Obiectul contractului

4.1 - Furnizorul se obligă să furnizeze, respectiv să vândă și să livreze kituri materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot, Cod CPV: 33000000-0 Echipamente medicale, produse farmaceutice și produse de îngrijire personală, în cadrul proiectului, „**Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu.**”, cod SIPOCA 733, cod SMIS 12943, în conformitate cu obligațiile asumate prin prezentul contract și prin documentele contractului, acesta fiind compus din:

Nr. Crt.	Denumire produs	U.M.	Cant.
1	Film protector neiritant protejează tegumentul peristomal împotriva iritațiilor.	buc	384
2	Pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe. Fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor;	buc	320
3	Comprese cu structură din tifon, nețesute, albe, confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat; Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa; Marcat CE	plicuri	11.712
4	Bandaj tubular din tricot fără cusătură pentru fixarea pansamentelor pe plăgi, pentru imobilizare și pentru căptușire; Să aibă extensibilitate ridicată în direcție transversală. Să fie sterilizabil, ambalat individual. Compoziția materialului: 70% vâscoză, 30% bumbac. Construcție: material tubular. Dimensiune: 5R - pentru cap, șold, trunchiul de copil, zona axilară și facială, aprox. 12 cm x 15 m. Valabilitate 5 ani; Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	16
5	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 8 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	640
6	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 10 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	640
7	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; presiune bună de lucru cu grad adecvat de compresie; poate fi spălată la 60°C și sterilizată. Dimensiune: aprox. 12 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	320

8	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 6 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	320
9	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe. Pentru tratamentul general al plăgilor; confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat. Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. Marcat CE	plicuri	57.600
10	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe. Pentru tratamentul general al plăgilor; confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x20 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat. Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. Marcat CE	plicuri	5.760
11	Plasture autoadeziv transparent pentru protecția plăgii; aprox. 10/12 cm	buc	12.032
12	Pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe, fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor; Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm; 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	cutii	1.152
13	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm. Valabilitate: 3 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III. Să fie marcat CE	buc	120
14	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm. Valabilitate: 3 ani Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III. Să fie marcat CE	buc	640
15	Pansament hidroactiv din spumă poliuretanică. Material de suport exterior: Strat superior poliuretanic elastic, permeabil la vaporii de apă. Spumă poliuretanică moale, absorbantă; Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm. Valabilitate: 3 ani Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	buc	640
16	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 10 x 10 cm. 25 buc/pachet Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	480
17	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 10 x 20 cm. 25 buc/pachet Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	400

18	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 20 x 20 cm, 15 buc/pachet. Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	192
19	Pansament hidrocoloidal, absorbant, autoadeziv. Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să poarte marcajul CE.	cutii	200
20	Pansament hidroactiv indicat pentru tratamentul umed al plăgilor. Să fie activat (preumezit) cu Soluție Ringer. Compoziție: 2 x neșesut din polipropilenă. Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 3 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa IIb. Să fie marcat CE.	cutii	120
21	Pansament impregnat cu unguent pentru tratamentul plăgilor. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	cutii	1.600
22	Leucoplast: bandă adezivă chirurgicală hipoalergenică. Dimensiune: aprox. 2.5 cm x 9.2 m. Valabilitate: 5 ani Clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Marcat CE	buc	120
23	Leucoplast: platură adezivă chirurgicală hipoalergenică. Dimensiune: aprox. 2.5 cm x 9.2 m. Valabilitate: 5 ani Clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Marcat CE	buc	80
24	Leucoplast: Rolă din material neșesut, autoadezivă, pentru fixarea oricărui tip de pansament al plăgilor. Dimensiune: aprox. 5 cm x 10 m; Nesteril, ambalat individual. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Să fie marcat CE	buc	960
25	Pastă protectoare dermică, pentru nivelarea pliurilor cutanate din jurul stomelor.	buc	160
26	Semicercuri autoadezive din hidrocoloid, pentru mărirea suprafeței de aderare a flanșei.	buc	176
27	Placă de hidrocoloid pentru stome dificil de protezat.	buc	368
28	Spray protector pentru piele aprox. 50 ml	buc	80
29	Spray neiritant pentru îndepărtarea adezivului aprox. 50 ml	buc	32
30	Fluturaș 25G	buc	1.504
31	Mănuși examinare latex fără pudră: Mănuși nesterile 100 bucăți/cutie	cutii	400
32	Mănuși chirurgicale sterile pudrate: Mănuși sterile	buc	1.072
33	Ace seringă 18G	buc	400
34	Seringă 2 ml cu ac	buc	7.000
35	Seringă 5 ml cu ac	buc	800
36	Seringă 20 ml cu ac	buc	600
37	Seringă Guyon 50 ml	buc	100
38	Pensă pentru pansamente, sterilă, să fie ambalată individual, de unică folosință. Lungime de cca 12.5 cm.	buc	300
39	Sondă Foley 10-22 CH	buc	64
40	Set recoltare fluturaș 21 G: fluturaș 21 G + adaptor luer	buc	80

41	Sondă aspirație CH 8-16	buc	320
42	Tampon impregnat cu alcool, din material neșesut, impregnat cu alcool izopropilic (70 %) gata de utilizare, în particular flexibil și moale. Indicat pentru curățarea pielii înainte de injecțiile subcutanate și recoltare de sânge capilar. Dimensiune: aprox. 30 x 60 mm pliat o data la 30 x 30 mm, 100 bucăți/cutie.	cutii	120

4.2 - Achizitorul se obligă să achiziționeze produsele și serviciile prevăzute la pct. 4.1, respectiv să cumpere și să plătească prețul convenit în prezentul contract.

5. Prețul și valoarea contractului

5.1 - Prețul contractului este de lei fără TVA, la care se adaugă TVA în valoare de lei, detaliat după cum urmează:

Nr Crt	Denumire produs	U.M.	Cantitate totală pentru 8 Centre Pilot	Preț unitar (lei, fără TVA)	Valoare (lei, fără TVA)
1	Film protector neiritant protejează tegumentul peristomal împotriva iritațiilor.	buc	384		
2	Pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe. Fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor;	buc	320		
3	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe, confecționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat; Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa; Marcat CE	plicuri	11.712		
4	Bandaj tubular din tricot fără cusătură pentru fixarea pansamentelor pe plăgi, pentru imobilizare și pentru căptușire; Să aiba extensibilitate ridicată în direcție transversală. Să fie sterilizabil, ambalat individual. Compoziția materialului: 70% vâscoză, 30% bumbac. Construcție: material tubular Dimensiune: 5R - pentru cap, șold, trunchiul de copil, zona axilară și facială, aprox. 12 cm x 15 m. Valabilitate 5 ani; Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	16		
5	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 8 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	640		
6	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi	buc	640		

	spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 10 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE				
7	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; presiune bună de lucru cu grad adecvat de compresie; poate fi spălată la 60°C și sterilizată. Dimensiune: aprox. 12 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	320		
8	Fașă elastică permanentă, coezivă, din bumbac creponat, nu pierde elasticitatea după plasare; Indicată pentru compresie moderată; poate fi spălată la 60°C și sterilizată; Dimensiune: aprox. 6 cm x 5 m. Valabilitate 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marca CE	buc	320		
9	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe. Pentru tratamentul general al plăgilor; Confeționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x10 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat. Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. Marcat CE	plicuri	57.600		
10	Comprese cu structură din tifon, neșesute, albe. Pentru tratamentul general al plăgilor; confeționate din fibre de vâscoză și poliester; 4 straturi, aprox. 10x20 cm, 25 bucăți/plic. Sterilizate la abur printr-un proces validat. Clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. Marcat CE	plicuri	5.760		
11	Plasture autoadeziv transparent pentru protecția plăgii; aprox. 10/12 cm	buc	12.032		
12	Pansament nemedicamentos din fibre de alginat de calciu pentru toate tipurile de plăgi externe, fibrele din alginat trebuie să formeze un gel hidrofilic neaderent în contact cu sărurile de sodiu conținute în sânge și în exsudatul plăgilor; Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm; 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	cutii	1.152		
13	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm. Valabilitate: 3 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III. Să fie marcat CE	buc	120		
14	Pansament (tul) nonaderent ce conține argint pentru tratamentul atraumatic al plăgilor. Steril, ambele laturi acoperite și sigilat individual. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm. Valabilitate: 3 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa III.	buc	640		

	Să fie marcat CE.				
15	Pansament hidroactiv din spumă poliuretanică. Material de suport exterior: Strat superior poliuretanic elastic, permeabil la vaporii de apă. Spumă poliuretanică moale, absorbantă; Dimensiune: aprox. 10 x10 cm. Valabilitate: 3 ani Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	buc	640		
16	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 10 x 10 cm. 25 buc/pachet. Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	480		
17	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 10 x 20 cm. 25 buc/pachet. Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	400		
18	Compresă absorbantă din fibre de celuloză pentru tratamentul plăgilor moderat sau puternic exsudative. Dimensiunea: aprox. 20 x 20 cm, 15 buc/pachet. Mod de ambalare: individual steril, în plicuri termosudate. Clasificat ca dispozitiv medical din clasa I. Marcat CE	pachet	192		
19	Pansament hidrocoloidal, absorbant, autoadeziv. Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să poarte marcajul CE.	cutii	200		
20	Pansament hidroactiv indicat pentru tratamentul umed al plăgilor. Să fie activat (preumezit) cu Soluție Ringer. Compoziție: 2 x neșesut din polipropilenă. Dimensiune: aprox. 10 x 10 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 3 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa IIb. Să fie marcat CE.	cutii	120		
21	Pansament impregnat cu unguent pentru tratamentul plăgilor. Dimensiune: aprox. 10 x 20 cm, 10 bucăți/cutie. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa II b. Să fie marcat CE	cutii	1.600		
22	Leucoplast: bandă adezivă chirurgicală hipoalergenică. Dimensiune: aprox. 2.5 cm x 9.2 m. Valabilitate: 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Marcat CE	buc	120		
23	Leucoplast: platură adezivă chirurgicală hipoalergenică. Dimensiune: aprox. 2.5 cm x 9.2 m. Valabilitate: 5 ani. Clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Marcat CE	buc	80		

24	Leucoplast: Rolă din material neșesut, autoadezivă, pentru fixarea oricărui tip de pansament al plăgilor. Dimenisune: aprox. 5 cm x 10 m; Nesteril, ambalat individual. Valabilitate: 5 ani. Să fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I. Să fie marcat CE	buc	960		
25	Pastă protectoare dermică, pentru nivelarea pliurilor cutanate din jurul stomelor.	buc	160		
26	Semicurci autoadezive din hidrocoloid, pentru mărirea suprafeței de aderare a flanșei.	buc	176		
27	Placă de hidrocoloid pentru stome dificil de protezat.	buc	368		
28	Spray protector pentru piele aprox. 50 ml	buc	80		
29	Spray neiritant pentru îndepărtarea adezivului aprox. 50 ml	buc	32		
30	Fluturaș 25G	buc	1.504		
31	Mănuși examinare latex fără pudră: Mănuși nesterile 100 bucăți/cutie.	cutii	400		
32	Mănuși chirurgicale sterile pudrate: Mănuși sterile	buc	1.072		
33	Ace seringă 18G	buc	400		
34	Seringă 2 ml cu ac	buc	7.000		
35	Seringă 5 ml cu ac	buc	800		
36	Seringă 20 ml cu ac	buc	600		
37	Seringă Guyon 50 ml	buc	100		
38	Pensă pentru pansamente, sterilă, să fie ambalată individual, de unică folosință. Lungime de cca 12.5 cm.	buc	300		
39	Sondă Foley 10-22 CH	buc	64		
40	Set recoltare fluturaș 21 G: fluturaș 21 G + adaptor luer	buc	80		
41	Sondă aspirație CH 8-16	buc	320		
42	Tampon impregnat cu alcool, din material neșesut, impregnat cu alcool izopropilic (70 %) gata de utilizare, în particular flexibil și moale. Indicată pentru curățarea pielii înainte de injecțiile subcutanate și recoltare de sânge capilar. Dimensiune: aprox. 30 x 60 mm pliat o dată la 30 x 30 mm, 100 bucăți/cutie.	cutii	120		

5.2 - Valoarea totală a contractului cu TVA inclus este de lei.

6. Durata contractului

6.1 - Contractul intră în vigoare după semnarea acestuia de către ambele părți și este valabil până la data de 27.12.2023.

7. Executarea contractului

7.1 - Executarea contractului începe după semnarea acestuia de către ambele părți și constituirea garanției de buna execuție de către furnizor.

8. Documentele contractului

8.1 - Documentele contractului sunt:

- a) caietul de sarcini
- b) propunerea tehnică;
- c) propunerea financiară;
- d) garanția de bună execuție
- e) alte anexe, după caz

9. Obligațiile furnizorului

9.1 – Furnizorul se obligă să furnizeze kiturile materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot, prevăzute la pct. 4.1, în cadrul Proiectului cu titlul „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu” cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439 la standardele și/sau performanțele conform contractului și documentelor contractului prevăzute la pct. 8.1 din prezentul contract.

9.2 – În caz de neconcordanță între prevederile prezentului contract și caietul de sarcini prevalează cerințele prevăzute în caietul de sarcini.

9.3 - Furnizorul se obligă să furnizeze produsele în termenele convenite la pct. 15.1. Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Achizitor pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune, acolo unde este cazul. Produsele vor fi transportate, asigurate și livrate pe cheltuiala furnizorului conform caietului de sarcini. Ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. Toate materialele de ambalare, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (folii de protecție, cutii, etc.) vor fi preluate de Furnizor după livrarea produselor, cu excepția acelor ambalaje care sunt necesare a fi prezentate în vederea acordării garanției.

9.4 - Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a furnizorului. Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern. Furnizorul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

9.5 - Furnizorul se obligă să mențină prețul produselor de la pct. 4.1 pe toată perioada de derulare a contractului.

9.6 - Furnizorul își asumă întreaga responsabilitate privind calitatea produselor livrate și va respecta toate cerințele minime obligatorii la livrare și transport prevăzute în caietul de sarcini.

9.7 - Toate produsele trebuie să corespundă din punct de vedere calitativ și cantitativ cu condițiile impuse în caietul de sarcini, anexă la contract.

9.8 - Furnizorul va respecta toate prevederile legale în vigoare la nivel național, care conțin reglementări referitoare la protecția muncii, prevenirea incendiilor și protecția mediului, specifice activităților din domeniu, prin luarea tuturor măsurilor ce se impun în vederea îndeplinirii obiectului contractului, precum și pentru protecția personalului. Furnizorul este răspunzător de exactitatea și legalitatea datelor înscrise în facturi.

9.9 - Furnizorul se obligă să asigure măsurile organizatorice și tehnologice corespunzătoare, pentru respectarea strictă a Caietului de sarcini și a tuturor prevederilor legale specifice activităților contractate.

9.10 – Furnizorul se obligă ca produsele livrate să fie intacte, fără defecțiuni, conform destinației acestora și să respecte standardele de calitate acceptate de uzanțele generale. Furnizorul trebuie să furnizeze produsele în condițiile convenite în contract privind ambalarea, marcarea, transportul, asigurarea, livrarea și instalarea pe cheltuiala sa. Fiecare produs trebuie să fie etichetat cu caracteristicile produselor în limba română.

9.11 - Furnizorul se obligă să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală, legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate și orice alte prejudicii produse ca urmare a neîndeplinirii cuplabile a contractului.

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

c) pretenții și acțiuni în justiție rezultate din orice încălcări ale prevederilor contractului în vigoare de către furnizor sau personalul său, salariat sau contractat de acesta.

9.12 – Furnizorul se obligă să nu cesioneze obligațiile contractuale pe durata de valabilitate a contractului.

9.13 - Furnizorul se obligă să depună dovada constituirii garanției de bună execuție prevăzută la punctul 12 .1 din prezentul contract, în original, la sediul autorității contractante, în maxim 1 zi de la constituire.

9.14 - Furnizorul trebuie să facă dovada deținerii avizului de funcționare emis de ANMDMR în care să fie menționat producătorul pentru care se efectuează activitatea de import/distribuție.

10. Obligațiile achizitorului

10.1 - Achizitorul se obligă să achiziționeze și să recepționeze kiturile de materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot, prevăzute la pct. 4.1, în cadrul Proiectului cu titlul „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu” cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439 în termenul convenit, conform standardelor și/sau performanțelor prezentate în propunerea tehnică, anexă la contract, în concordanță cu cerințele caietului de sarcini și termenul oferit.

10.2 - Achizitorul se obligă să plătească prețul produselor către furnizor în conformitate cu prevederile art. 6 din Legea nr. 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante, respectiv în cel mult 60 de zile calendaristice calculate conform art. 6 alin. (1) și alin. (4) din Legea nr. 72/2013.

10.3 - Plata va fi efectuată la final pe baza facturii emise de furnizor însoțită de avizul de însoțire al mărfii și de către documentația tehnică și vizată pentru ”Bun de plată” dar numai după primirea și validarea procesului verbal de recepție cantitativă și calitativă.

Factura finală va fi emisă după semnarea de către Autoritatea Contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, după livrare. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

1. certificatul de calitate și garanție (pentru echipamentele medicale);
2. declarația de conformitate CE (pentru dispozitive medicale);
3. certificatul de conformitate CE, emis de un organism notificat, cu excepția claselor I pentru dispozitive medicale și a claselor A pentru dispozitive pentru diagnostic in vitro;
4. instrucțiuni de utilizare în limba română;
5. etichetare în limba română.
6. avizul de expediție a produsului;
7. procesul verbal de recepție cantitativă și calitativă.

11. Sancțiuni pentru neîndeplinirea culpabilă a obligațiilor

11.1 - În cazul în care, din culpa sa, furnizorul nu își îndeplinește obligațiile asumate la termenele prevăzute în prezentul contract, atunci achizitorul are dreptul de a reține plata dobânzii legale penalizatoare aplicată la valoarea obligației neexecutate, pentru fiecare zi de întârziere, în conformitate cu art. 3 alin (2¹) din Ordonanța Guvernului nr. 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie și penalizatoare pentru obligațiile bănești precum și pentru reglementarea unor măsuri financiar - fiscale în domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012 cu modificările și completările ulterioare.

11.2 - În cazul în care, din vina sa exclusivă, achizitorul nu efectuează plata facturilor în condițiile stabilite la pct. 10.2, furnizorul are dreptul de a solicita plata dobânzii legale penalizatoare aplicată la valoarea plății neefectuate, pentru fiecare zi de întârziere, în conformitate cu art. 4 din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

11.3 - Achizitorul își rezervă dreptul de a renunța la contract, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nicio compensație, dacă acesta din urmă intră în insolvență cu condiția ca această anulare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru furnizor. În acest caz, furnizorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzătoare pentru partea din contract îndeplinită până la data denunțării unilaterale a contractului.

12. Garanția de bună execuție a contractului

12.1 - Furnizorul se obligă să constituie garanția de bună execuție în sumă de lei, reprezentând 10% din valoarea fără TVA a contractului.

Garanția de bună execuție se va constitui în termen de 5 zile lucrătoare de la data semnării prezentului contract. Potrivit prevederilor legale, acest termen poate fi prelungit la solicitarea justificată a furnizorului, fără a depăși 15 zile de la data semnării prezentului contract.

Potrivit prevederilor art. 154 alin. (4) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, garanția de bună execuție trebuie să fie irevocabilă, necondiționată și se constituie prin:

a) virament bancar;

b) instrumente de garantare emise în condițiile legii astfel:

(i) scrisori de garanție emise de instituții de credit bancare din România sau din alt stat;

(ii) scrisori de garanție emise de instituții financiare nebankare din România sau din alt stat pentru achizițiile de lucrări a căror valoare estimată este mai mică sau egală cu 40.000.000 lei fără TVA și respectiv pentru achizițiile de produse sau servicii a căror valoare estimată este mai mică sau egală cu 7.000.000 lei fără TVA;

(iii) asigurări de garanții emise:

- fie de societăți de asigurare care dețin autorizații de funcționare emise în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene și/sau care sunt înscrise în registrele publicate pe site-ul Autorității de Supraveghere Financiară, după caz;

- fie de societăți de asigurare din state terțe prin sucursale autorizate în România de către Autoritatea de Supraveghere Financiară;

c) depunerea la casierie a unor sume în numerar dacă valoarea este mai mică de 5.000 lei;

d) rețineri succesive din sumele datorate pentru facturi parțiale, în cazul garanției de bună execuție;

e) combinarea a două sau mai multe dintre modalitățile de constituire prevăzute la lit. a) - c), în cazul garanției de bună execuție.

12.2 Garanția constituită conform prevederilor de la pct. 12.1 devine anexă la contract, prevederile art. 36 alin. (5) din HG nr. 395/2016 aplicându-se în mod corespunzător.

12.3 Perioada de valabilitate a garanției de bună execuție va fi egală cu durata contractului, respectiv până la data de 27.12.2023

12.4 - Achizitorul are dreptul de a emite pretenții asupra garanției de bună execuție, oricând pe parcursul derularii contractului în limita prejudiciului creat, dacă furnizorul nu își îndeplinește obligațiile asumate prin prezentul contract. Anterior emiterii unei pretenții asupra garanției de bună execuție, achizitorul are obligația de a notifica acest lucru furnizorului, precizând totodată obligațiile care nu au fost respectate și modul de calcul al prejudiciului. În situația executării garanției de bună execuție, parțial sau total, furnizorul are obligația de a reîntregi garanția în cauză, raportat la restul contractului rămas de executat, conform art. 41 din HG 395/2016.

12.5 - Achizitorul se obligă să restituie garanția de bună execuție, în cel mult de 14 zile de la data întocmirii procesului-verbal de recepție calitativă a produselor care fac obiectul contractului și/sau de la plata facturii finale, dacă nu a ridicat până la acea dată pretenții asupra ei.

13. Recepția produselor

13.1 - Achizitorul sau reprezentantul său are obligația de a efectua recepția produselor achiziționate și are dreptul de a inspecta produsele pentru a verifica conformitatea lor cu documentele prevăzute la pct. 10.3.

13.2 - Achizitorul are obligația de a notifica, în scris, furnizorului identitatea reprezentanților săi împuterniciți pentru efectuarea recepției produselor.

13.3 - Recepția produselor se va face la locurile de livrare, conform caietului de sarcini.

13.4 - Recepția produselor se va efectua pe bază de proces verbal de recepție cantitativă și calitativă semnat de către achizitor și furnizor sau reprezentantul acestora. Recepția produselor se va realiza în mai multe etape, în funcție de progresul contractului, respectiv:

- Recepția cantitativă se va realiza după livrarea produselor în cantitatea solicitată la locația indicată de Achizitor.

- Recepția calitativă se va realiza după testarea produselor și, după caz, după ce toate defectele au fost remediate.

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

- Acceptat (acceptarea fără observatii impune derularea acceptantei fără identificarea vreunui defect).
- Acceptat cu observatii minore (presupune identificare numai a unor defecte minore care pot fi remediate în termen de 3 zile lucratoare).
- Acceptat cu rezerve (presupune remedierea/inlocuirea defectelor observate în termen de 10 zile lucratoare).
- Refuzat (refuzarea are ca efect neacceptarea produselor intrucat acestea nu se incadreaza in parametrii agreati):
- Refuzul presupune reluarea testelor de acceptanta la o data ulterioara (dupa 15 zile lucratoare), in care furnizorul va remedia defectele astfel incat produsul sa se inscrie in parametrii optimi.
- In situatia in care in urma refuzului si reluarii testelor de acceptanta (dupa cele 15 zile lucratoare), in continuare, nu sunt obtinuti parametrii optimi de functionare, Autoritatea Contractanta este indreptatita sa rezilieze contractul si sa perceapa Furnizorului penalități, conform contractului.

13.6 - Prevederile clauzelor 13.1 - 13.5 nu îl vor absolve pe furnizor de obligația asumării garanțiilor sau altor obligații prevăzute în contract.

14. Perioada de garanție acordată produselor

14.1 - Furnizorul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt în conformitate cu specificațiile tehnice și propunerea sa tehnică, anexă la contract. Perioada de garanție a produselor va fi de minim 24 luni de la data acceptării produsului, conform caietului de sarcini și a propunerii tehnice.

14.2 - Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în conformitate cu această garanție.

14.3 - La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a înlocui produsul fără costuri suplimentare pentru achizitor. Produsele care, în timpul perioadei de garanție, le înlocuiesc pe cele neconforme beneficiază de o nouă perioadă de garanție care curge de la data livrării acestora.

14.4 - Pe toată perioada garanției furnizorul va asigura suport. În cazul unor incidente constatările se va realiza în maxim 24 de ore de la momentul primirii sesizării, iar înlocuirea produsului va fi asigurată în maxim 48 de ore de la data efectuării constatării.

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

- ambalaje, inclusiv furnizarea de material protector pentru transport (carton, cutii, lăzi etc.);
- transport prin intermediul transportatorului, inclusiv de transport internațional (dacă situația o impune).

- pentru scopul acestei proceduri, noțiunea de „defect” trebuie interpretată ca un comportament al produsului diferit de parametrii agreeți de părți, avînd ca referința pentru determinarea defectelor specificațiile tehnice și cerințele funcționale din Caietul de sarcini.

15. Livrarea și documentele care însoțesc produsele

15.1 - Furnizorul are obligația de a livra kiturile de materiale tehnico sanitare necesare pentru desfășurarea activității de îngrijiri paliative în cele 8 Centre Pilot, prevăzute la pct. 4.1, în cadrul Proiectului cu titlul cu titlul „Creșterea capacității instituționale pentru dezvoltarea națională coordonată a îngrijirilor paliative și îngrijirilor la domiciliu” cod SIPOCA 733, cod SMIS 129439, în maxim 30 zile de la semnarea contractului și constituirea garanției de bună execuție. Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la adresele de livrare pentru cele 8 Centre Pilot, menționate în caietul de sarcini, pe cheltuiala furnizorului. Furnizorul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat al produselor 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.

15.2 – Furnizorul are obligația să respecte condițiile de livrare și transport prevăzute în caietul de sarcini. Certificarea de către achizitor a faptului că produsele au fost livrate parțial sau total se face prin semnarea de către reprezentantul autorizat al acestuia a procesului verbal de recepție elaborat la recepția produselor în baza documentelor prevăzute la pct. 10.3 din prezentul contract.

15.3 - Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de recepție a produselor. Un produs este considerat livrat când produsul se prezintă/funcționează la parametrii agreeți și este acceptat de achizitor.

15.4 - Documentele pe care Furnizorul trebuie să le puna la dispoziția Autorității Contractante în cadrul contractului sunt:

1. *certificatul de calitate și garanție (pentru echipamentele medicale);*
2. *declarația de conformitate CE (pentru dispozitive medicale);*
3. *certificatul de conformitate CE, emis de un organism notificat, cu excepția claselor I pentru dispozitive medicale și a claselor A pentru dispozitive pentru diagnostic in vitro;*
4. *documentație și instrucțiuni de utilizare în limba română;*

16. Ajustarea / modificarea prețului contractului

16.1 – Prețul este ferm pe durata de derulare a contractului și nu se ajustează.

17. Forța majoră

17.1 - Forța majoră este constatată de o autoritate competentă.

17.2 - Forța majoră exonerează părțile contractante de îndeplinirea obligațiilor asumate prin prezentul contract, pe toată perioada în care aceasta acționează.

17.3 - Îndeplinirea contractului va fi suspendată în perioada de acțiune a forței majore, dar fără a prejudicia drepturile ce li se cuveneau părților până la apariția acesteia.

17.4 - Partea contractantă care invocă forța majoră are obligația de a notifica celeilalte părți, imediat și în mod complet, producerea acesteia și să ia orice măsuri care îi stau la dispoziție în vederea limitării consecințelor.

17.5 - Dacă forța majoră acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 30 zile, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea de plin drept a prezentului contract, fără ca vreuna din părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.

18. Încetarea contractului

18.1 - Prezentul contract încetează de plin drept, fără a mai fi necesară intervenția unui/unei tribunal arbitral/instanțe judecătorești, în următoarele situații:

a) prin acordul de voință al părților;

b) prin rezilierea de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul contract, de către cealaltă parte, în termen de 15 zile de la data primirii notificării prin care i s-a adus la cunoștință că nu și-a executat ori își execută în mod

necorespunzător oricare din obligațiile care îi revin, fără intervenția instanței și alte formalități prealabile. Partea care notifică rezilierea contractului ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul contract are dreptul de a pretinde daune-interese. Termenul de 15 zile este un termen de grație în cadrul căruia partea în culpă poate să își îndeplinească obligațiile care au condus la transmiterea notificării de reziliere. Numai dacă aceste obligații nu sunt îndeplinite în acest termen, cealaltă parte poate considera contractul reziliat în condițiile acestui articol.

c) în cazul în care furnizorul cesionează obligațiile contractuale;

d) la încetarea perioadei de valabilitate a contractului, conform punctului 6 din prezentul contract.

e) neconstituirea garanției de bună execuție a contractului în termenul prevăzut la art. 39, alin (3) din HG nr. 395/2016 și nedepunerea acesteia la sediul autorității contractante în termenul prevăzut la pct. 9.13 din prezentul contract.

18.2. Rezilierea prezentului contract nu va avea efect asupra obligațiilor deja scadente între părțile contractante.

18.3. Prevederile prezentului articol nu înlătură răspunderea părții care în mod culpabil a cauzat încetarea contractului.

18.4. Încălcarea prevederilor pct. 9.1, 9.3, 9.4 și 9.12 dă dreptul achizitorului la aplicarea pactului comisoriu, reglementat de art. 1553 alin. 2 teza finală din Legea nr. 287/2009 privind Codul Civil, contractul desființându-se de plin drept, fără punere în întârziere, fără acțiune în justiție și fără nicio altă formalitate prealabilă.

19. Denunțarea unilaterală

19.1 - Achizitorul își rezervă dreptul de a renunța la contract, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nici o compensație, dacă împotriva acestuia din urmă este pronunțată o decizie a Curții Europene de Justiție, a CNSC sau a instanțelor de judecată sau în cazul în care furnizorul se regăsește în una din situațiile de excludere, cu condiția ca aceasta anulare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru furnizor.

19.2 - Achizitorul își rezervă dreptul de a renunța la contract, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nici o compensație, dacă furnizorul de regăsește într-una din situațiile de excludere prevăzute de Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, cu condiția ca această anulare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru furnizor.

19.3 - Achizitorul își rezervă dreptul de a denunța unilateral contractul, în cel mult 5 de zile de la apariția unor circumstanțe de orice natură care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului, inclusiv inexistența fondurilor externe, care afectează derularea acestuia și care determină imposibilitatea achizitorului de a derula contractul.

19.4 - În cazurile prevăzute la pct. 19.1, 19.2 și 19.3, furnizorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzătoare pentru partea din contract executată până la data denunțării unilaterale a contractului.

20. Modificarea Contractului

20.1.- Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, de a conveni modificarea clauzelor contractului, prin act adițional, cu excepția clauzelor referitoare la obiectul și prețul contractului.

20.2.- Părțile au dreptul, pe durata perioadei de valabilitate a Contractului, de a conveni modificarea și/sau completarea clauzelor acestuia, fără organizarea unei noi proceduri de atribuire, cu acordul Părților, fără a afecta caracterul general al Contractului, în limitele dispozițiilor prevăzute de art. 221-222 din Legea nr. 98/2016, coroborate cu prevederile referitoare la modificări contractuale din HG nr. 395/2016 (art. 165).

20.3.- Modificările nesubstanțiale sunt singurele modificări ale Contractului care pot fi făcute fără organizarea unei noi proceduri de atribuire.

20.4. - Modificările contractuale nu trebuie să afecteze, în nici un caz și în nici un fel, rezultatul procedurii de atribuire, prin anularea sau diminuarea avantajului competitiv pe baza căruia furnizorul

a fost declarat câștigător în cadrul procedurii de atribuire.

20.5 Partea care propune modificarea Contractului are obligația de a transmite celeilalte Părți propunerea de modificare a Contractului cu minimum 5 zile înainte.

21. Cesiunea

21.1 - Furnizorul poate transmite, total sau parțial, prin acte juridice, cu respectarea prevederilor art. 6¹ din OUG nr. 146/2002 Republicată privind formarea și utilizarea resurselor derulate prin trezoreria statului, cu modificările și completările ulterioare, creanțele născute din prezentul contract numai cu acordul prealabil, exprimat în scris, al achizitorului.

22. Conflictul de interese

22.1 - Furnizorul nu are dreptul de a angaja sau încheia orice alte înțelegeri privind prestarea de servicii, direct ori indirect, în scopul îndeplinirii contractului cu persoane fizice care au fost implicate în procesul de verificare/evaluare a solicitărilor de participare/ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire ori angajați/foști angajați ai autorității contractante pe parcursul unei perioade de cel puțin 12 luni de la încheierea contractului, sub sancțiunea rezoluțiunii ori rezilierii de drept a contractului respectiv.

23. Solutionarea litigiilor

23.1 - Achizitorul și furnizorul vor face toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă orice divergență contractuală care se poate ivi între ei în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea contractului.

23.2 - Dacă, după 15 de zile, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare parte poate solicita ca disputa să se soluționeze, de către instanțele judecătorești competente din România.

24. Limba care guvernează contractul

24.1 - Limba care guvernează contractul este limba română.

25. Comunicari

25.1 - Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului contract, trebuie să fie transmisă în scris.

25.2 - Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii cât și în momentul primirii.

25.3 - Comunicările între părți se pot face și prin telefon, fax sau e-mail cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

26. Legea aplicabilă contractului

26.1 - Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

Părțile au înțeles să încheie azi,, la sediul, prezentul contract în două exemplare originale, cate unul pentru fiecare parte.

Achizitor,
MINISTERUL SANATATII
Prof.Univ.Dr. Alexandru RAFILA

Furnizor,
S.C. S.R.L
Administrator

Formularul nr. 1

Operator economic

.....

(denumirea)

Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 164 din **Legea nr. 98/2016**

Subsemnatul,, reprezentant împuternicit al (denumirea operatorului economic), în calitate de candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 164 din **Legea 98/2016** privind achizițiile publice, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești pentru participarea la activități ale unei organizații criminale, pentru corupție, infracțiuni împotriva intereselor financiare ale Uniunii Europene, acte de terorism, traficul și exploatarea persoanelor vulnerabile, fraudă și/sau spălare de bani.

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

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

Totodată, declar că am luat cunoștință de prevederile art. 326 "Falsul în declarații" din Codul penal referitor la: "Declarația necorespunzătoare a adevărului, făcută unui organ sau instituții de stat ori unei alte unități (...) în vederea producerii unei consecințe juridice, pentru sine sau pentru altul, atunci când, potrivit legii ori împrejurărilor, declarația făcută servește pentru producerea acelei consecințe, se pedepsește cu închisoare de la 3 luni la 2 ani sau cu amendă."

Semnătura ofertantului sau a reprezentantului ofertantului

Numele și prenumele semnatarului

Capacitate de semnătură

Data

NOTĂ:

Toate câmpurile trebuie completate de ofertant sau, după caz, de către reprezentantul ofertantului. Această declarație, în cazul asocierii, se va prezenta de către fiecare membru în parte, semnată de reprezentantul său legal.

Formular nr. 2

Operator economic
..... (denumirea)

Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 165 din Legea nr. 98/2016

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al
..... (denumirea operatorului economic) în calitate de candidat/ofertant/ofertant
asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului, la procedura de
..... (Se menționează procedura) pentru atribuirea acordului-cadru având ca obiect
....., organizată de..... (denumirea autorității
contractante) declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub
sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 165 din Legea
98/2016 privind achizițiile publice, respectiv nu mi-am încălcat obligațiile privind plata impozitelor, taxelor sau a
contribuțiilor la bugetul general consolidat, iar acest lucru a fost stabilit printr-o hotărâre judecătorească sau
decizie administrativă având caracter definitiv și obligatoriu în conformitate cu prevederile legale.

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

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

Totodată, declar că am luat cunoștință de prevederile art. 326 "Falsul în declarații" din Codul penal referitor la:
"Declararea necorespunzătoare a adevărului, făcută unui organ sau instituții de stat ori unei alte unități (...) în
vederea producerii unei consecințe juridice, pentru sine sau pentru altul, atunci când, potrivit legii ori
împrejurărilor, declarația făcută servește pentru producerea acelei consecințe, se pedepsește cu închisoare de la 3
luni la 2 ani sau cu amendă."

Semnătura ofertantului sau a reprezentantului ofertantului
Numele și prenumele semnatarului
Capacitate de semnătură
Data

NOTĂ:

Toate câmpurile trebuie completate de ofertant sau, după caz, de către reprezentantul ofertantului. Această
declarație, în cazul asocierii, se va prezenta de către fiecare membru în parte, semnată de reprezentantul său legal.

Formularul nr. 3

Operator economic
..... (denumirea)

Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 167 alin (1) din Legea nr. 98/2016

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al
..... (denumirea operatorului economic) în calitate de candidat/ofertant/ofertant
asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului, la procedura de
..... (Se menționează procedura) pentru atribuirea acordului-cadru având ca obiect
....., organizată de..... (denumirea autorității
contractante) declar pe propria răspundere că nu mă aflu în vreuna din situațiile prevăzute la art. 167 alin (1) din
Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, respectiv în ultimii 3 ani:

- a) (denumirea operatorului economic) nu a încălcat obligațiile stabilite
potrivit art. 51 din Legea 98/2016;
- b) (denumirea operatorului economic) nu se află în procedura insolvenței
sau în lichidare, în supraveghere judiciară sau în încetarea activității;
- c) (denumirea operatorului economic) nu a comis o abatere profesională
gravă care îi pune în discuție integritatea;
- d) (denumirea operatorului economic) nu a încheiat cu alți operatori
economici acorduri care vizează denaturarea concurenței în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
- e) (denumirea operatorului economic) nu se află într-o situație de conflict
de interese în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
- f) (denumirea operatorului economic) nu a participat anterior la pregătirea
procedurii de atribuire;
- g) (denumirea operatorului economic) nu și-a încălcat în mod grav sau
repetat obligațiile principale ce-i reveneau în cadrul unui contract de achiziții publice, al unui contract de achiziții
sectoriale sau al unui contract de concesiune încheiate anterior, având drept consecință încetarea anticipată a
respectivului contract, plata de daune-interese sau alte sancțiuni comparabile;
- h) (denumirea operatorului economic) nu este în situația în care să
prezinte declarații false în conținutul informațiilor transmise la solicitarea autorității contractante;
- i) (denumirea operatorului economic) nu a încercat să influențeze în mod
nelegal procesul decizional al autorității contractante.

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

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

Totodată, declar că am luat cunoștință de prevederile art. 326 "Falsul în declarații" din Codul penal referitor la:
"Declararea necorespunzătoare a adevărului, făcută unui organ sau instituții de stat ori unei alte unități (...) în
vederea producerii unei consecințe juridice, pentru sine sau pentru altul, atunci când, potrivit legii ori
împrejurărilor, declarația făcută servește pentru producerea acelei consecințe, se pedepsește cu închisoare de la 3
luni la 2 ani sau cu amendă."

Semnătura ofertantului sau a reprezentantului ofertantului
Numele și prenumele semnatarului
Capacitate de semnătură
Data

NOTĂ:

Toate câmpurile trebuie completate de ofertant sau, după caz, de către reprezentantul ofertantului. Această
declarație, în cazul asocierii, se va prezenta de către fiecare membru în parte, semnată de reprezentantul său legal.

Formularul nr. 4

Operator economic
..... (denumirea)

Declarație privind conflictul de interese

Subsemnatul,, reprezentant împuternicit al,
(denumirea și datele de identificare ale operatorului economic) declar pe propria răspundere, sub
sanctiunea excluderii din procedură și sub sancțiunile aplicate faptei de fals în acte publice, că nu mă
aflu în situațiile prevăzute la art. 60 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice.

În sensul celor de mai sus, depun anexat prezentei declarații certificat constatator eliberat de
Ministerul Justiției - oficiul registrului comerțului (sau echivalent în cazul persoanelor juridice străine)
[sau] extras din Registrul acționarilor, certificate de administrator, în cazul societăților pe acțiuni, din
care să rezulte că nu am acționari persoane care sunt soț/soție, rudă sau afin până la gradul al doilea
inclusiv sau care se află în relații comerciale cu persoanele nominalizate în fișa de date a achiziției cap.
III.2.1.a), subpct. 4 "Situația personală a candidatului sau ofertantului".

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

Totodată, declar că am luat cunoștință de prevederile art. 326 "Falsul în declarații" din Codul penal
referitor la: "Declarația necorespunzătoare a adevărului, făcută unui organ sau instituții de stat ori unei
alte unități (...) în vederea producerii unei consecințe juridice, pentru sine sau pentru altul, atunci când,
potrivit legii ori împrejurărilor, declarația făcută servește pentru producerea acelei consecințe, se
pedepsește cu închisoare de la 3 luni la 2 ani sau cu amendă".

Semnătura ofertantului sau a reprezentantului ofertantului

Numele și prenumele semnatarului
Capacitate de semnătură
Data

Formular nr. 5

.....
(denumirea/numele ofertantului)

FORMULAR DE OFERTĂ

Către
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

1. Examinând documentația de atribuire, subsemnații, reprezentanți ai ofertantului (denumirea/numele ofertantului) ne oferim ca, în conformitate cu prevederile și cerințele cuprinse în documentația mai sus menționată, să furnizăm și să prestăm (denumirea produselor și serviciilor) pentru suma de platibilă după recepția produselor și a serviciilor, (suma în litere și în cifre, precum și moneda ofertei), la care se adaugă TVA în valoare de (suma în litere și în cifre, precum și moneda)
2. Ne angajăm ca, în cazul în care oferta noastră este stabilită câștigătoare, să furnizăm produsele și să prestăm serviciile în graficul de timp anexat.
3. Ne angajăm să menținem această ofertă valabilă pentru o durată de zile, (durata în litere și cifre) respectiv până la data de (ziua/luna/anul) și ea va rămâne obligatorie pentru noi, și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.
4. Am înțeles și consimțim că, în cazul în care oferta noastră este stabilită ca fiind câștigătoare, să constituim garanția de bună execuție în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire.
5. Precizăm că: (se bifează opțiunea corespunzătoare)
 depunem ofertă alternativă, ale carei detalii sunt prezentate într-un formular de ofertă separat, marcat în mod clar „alternativă”/”altă ofertă”.
 nu depunem ofertă alternativă.
6. Până la încheierea și semnarea contractului de achiziție publică aceasta ofertă, împreună cu comunicarea transmisă de dumneavoastră, prin care oferta noastră este acceptată ca fiind câștigătoare, vor constitui un contract angajant între noi.
7. Înțelegem că nu sunteți obligați să acceptați oferta cu cel mai scăzut preț sau orice ofertă primită.

Data ____/____/____

.....
(nume, prenume și semnătură),

Formular nr. 6

.....
(denumirea/numele ofertant)

CENTRALIZATOR DE PREȚURI

Anexă la ofertă

Nr. crt	Tip produs/ serviciu	Descriere produs/ serviciu	Cantitate	Preț unitar RON (fără TVA)	Valoare totala RON fără TVA (col 3 x col 4)	TVA	Valoare totala RON (cu TVA)
0	1	2	3	4	5	6	7
1							
2							
3							
.....							
TOTAL							

TOTAL LEI:% asociati lei:% subcontractanti lei:
-------------------	---

.....
(semnătura autorizată)