



**CATRE,  
POTENTIALI OFERTANTI PENTRU PROCEDURA DE NEGOCIERE FARA PUBLICAREA  
PREALABILA A UNUI ANUNT DE PARTICIPARE  
PENTRU ANTISEPTICE SI DEZINFECTANTE, COD CPV 33631600-8**

Institutul National de Neurologie si Boli Neurovasculare, cu sediul in Sos. Berceni 10-12, sector 4, Bucuresti, reprezentata legal prin manager Dr. Corneliu Toader, va invita sa depuneti oferta pentru procedura de negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare conform art. 104, alin. 1, lit c din Legea 98/2016, cod CPV 33631600-8

Tipul contractului: Contract de furnizare produse

Durata contractului: pana la 31.12.2018. Ofertantii vor putea depune oferte pentru unul sau mai multe loturi.

Sursa de finantare: buget de stat/alte fonduri

La oferta de baza nu se accepta oferte alternative.

Limba de redactare a ofertei: Limba romana

Propunerea financiara preliminara de la care se va incepe negocierea, va fi prezentata de persoana imputernicita la data sedintei de negociere

Criteriul de atribuire: pretul cel mai scazut.

Adresa la care se depune oferta: Sos. Berceni 10-12, sector 4, Bucuresti – Cladire Administrativ, Registratura sau e-mail [aprovizionare.ibcv@gmail.com](mailto:aprovizionare.ibcv@gmail.com)

Data limita de depunere a ofertelor: 10.12.2018 ora 10:00

Data sedintei de negociere: 10.12.2018, ora 12:00

Detaliile tehnice ale prezentei invitatii in baza carora se va elabora propunerea tehnica si financiara sunt prezentate in caietul de sarcini.

Ofertantii vor prezenta urmatoarele documente:

1. Declaratia de neincadrare la art. 59-63, 164, 165, 167 din Legea 98/2016
2. Certificat privind impozitele si taxele locale eliberat de Directia Impozite si Taxe Locale din care sa reiasa ca ofertantul/candidatul nu are datorii scadente in luna anterioara celei in care se depun ofertele/candidaturile.
3. Certificat eliberat de catre Agentia Nationala de Administrare Fiscala, Sucursala Teritoriala din care sa reiasa ca ofertantul/candidatul nu are datorii scadente in luna anterioara celei in care se depun ofertele/candidaturile.
4. Certificat constatator emis de catre ONRC, prezentat in original sau copie conform cu originalul semnat si stampilat de operatorul economic, informatiile cuprinse trebuie sa fie reale/actuale la data limita de depunere a ofertelor. Se pot prezenta orice alte documente din care sa reiasa faptul ca obiectul de activitate al ofertatului corespunde cu obiectul procedurii in cazul in care nu reiese din documentele mai sus solicitate – prezentare conform legii
5. Aviz emis de MS privind activitatile de comercializare pentru produsele ofertate conform art. 927 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma in sanatate

- Propunere tehnica

Ofertantul va elabora propunerea tehnica astfel aceasta sa respecte in totalitate cerintele prevazute in caietul de sarcini.

- Propunerea financiara

Ofertantul va elabora propunerea financiara astfel aceasta sa contina toate informatiile solicitate cu privire la pret precum si la alte conditii financiare si comerciale legate de obiectul contractului de furnizare produse.

6. Comisia de evaluare a INNBN:

1. Director Financiar Contabil Ec. Ligia Zamfira – presedinte comisie evaluare oferte
2. Medic primar epidemiolog Vlad Irina – membru comisie evaluare oferte
3. Asist. Principal igiena Mihai Vasilica – membru comisie evaluare oferte
4. Compart. Achizitii Publice – Contractare Ref. Spec. Irina Cinciu – membru comisie evaluare oferte
5. Consilier Juridic Danut Ionescu – membru comisie evaluare oferte

**ATENTIE ! : Toate documentele vor fi semnate si stampilate “conform cu originalul”**

Valoarea estimată a achiziției (fără TVA_este de:	<b>30.992,80</b>	<b>Lei</b>
---	------------------	------------

MANAGER,  
DR. CORNELIU TOADER



Aprobat,  
Manager  
Dr. Corneliu Toader

## CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIA DE PRODUSE BIOCIDЕ

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

În mod obligatoriu, caietul de sarcini conține specificații tehnice. Acestea definesc, după caz, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante, etc. De asemenea conține indicații privind regulile de bază care trebuie respectate astfel încât potențialii ofertanți să elaboreze propunerea tehnică în raport cu necesitățile autorității contractante.

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

**Ofertantul va trebui sa insoteasca propunerea tehnica a fiecarui produs cu fise tehnice traduse in limba romana, semnate si stampilate conform cu originalul, astfel incat sa se poate face corespondenta intre caracteristicile tehnice solicitate si oferta tehnica a fiecarui participant ( se va trece in dreptul fiecărei cerinte pagina din catalog/fisa tehnica unde se regaseste) Autoritatea contractanta isi rezerva dreptul ca pe parcursul evaluarii sa solicite participantilor la procedura fise tehnice, autorizatii sau orice alte documente necesare in procesul de evaluare.**

**NOTA: 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 CA AVAND MENTIUNEA “COMPATIBIL SAU ECHIVALENT”**

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

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

Întocmit în conformitate cu:

- Ord. MS 961 din 19 august 2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curățarea, dezinfectia și sterilizarea în unitățile sanitare publice și private, tehnicii de lucru și interpretare



pentru testele de evaluare a eficienței procedurii de curățenie și dezinfecție, procedurilor recomandate pentru dezinfecția mâinilor, în funcție de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice în funcție de suportul care urmează să fie tratat și a metodelor de evaluare a derulării și eficienței procesului de sterilizare

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

Riscuri aferente implementării contractului ce cad în responsabilitatea părților:

- nerespectarea termenelor de livrare;
- neconcorondanta caracteristicilor tehnice ale produselor cu cerințele caietului de sarcini la recepția calitativă a acestora;
- interpretarea eronată a cerințelor caietului de sarcini;
- schimbări legislative;
- forța majoră;
- respectiv de măsuri de gestionare a acestora – eliminare/diminuare):
- includerea unor clauze în contract care permit evitarea materializării riscurilor;
- ulterior încheierii contractului de achiziții publice, va fi desemnată o persoană autorizată din cadrul autorității contractante, cu urmărirea contractului de achiziție publică;
- formularea clară a cerințelor din caietul de sarcini.

Atribuții și responsabilități ale autorității contractante în implementarea contractului:

- achizitorul se obligă să asigure accesul furnizorului la sediul autorității contractante în vederea livrării produselor ce fac obiectul prezentului contract;
- achizitorul se obligă să recepționeze produsele în termenul convenit;



- 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 60 de zile calendaristice de la data recepției bunurilor;
- achizitorul se obligă să pună la dispoziția furnizorului orice facilități și/sau informații pe care acesta le consideră necesare îndeplinirii contractului.

Condiția de livrare franco depozit beneficiar în conformitate cu Regulile INCOTERMS 2010 la:

- Institutul National de Neurologie si Boli Neurovasculare, Sos. Berceni 10-12, sector 4, Bucuresti - magazia centrală a unității;

În baza contractelor se vor lansa comenzi și livra în termen de 24 ore de la primirea comenzii scrise de către furnizor. Plățile se fac în termen de 60 de zile calendaristice de la data recepției produselor livrate, în ordinea cronologica a înregistrării lor în evidența autorității contractante, termen ce reprezintă scadența la plată. În termen de 2 zile lucrătoare de la data recepției, autoritatea contractantă (derulatorul contractului) va transmite furnizorului, dacă este cazul, motivul refuzului acceptării la plata a facturii. În termen de 2 zile lucrătoare de la primirea unui eventual refuz la plată, furnizorul este obligat să refacă factura și documentele justificative care o însoțesc, situație în care termenul de plata al obligațiilor curge pentru autoritatea contractanta de la data transmiterii documentelor rectificate. Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de recepție a produselor.

Plata contravalorii produselor furnizate se face, prin virament bancar, în baza facturii, emisă de către contractant pentru suma la care este îndreptățit conform prevederilor contractuale, direct în contul de plată al contractantului deschis la Trezorerie indicat pe factură.

Cerințe de calitate/performanță asociate dispozitivelor/produselor ce vor fi livrate în cadrul contractului subsecvent:

- conform legislației în vigoare pentru fiecare produs oferit operatorul economic va fi obligat să mențină calitatea lor (reflectată și în documentația emisă de comisia de experți a Ministerului Sănătății) pe toată perioada de derulare a acordului-cadru/contractului subsecvent; nerespectarea acestei clauze duce la rezilierea acordului-cadru/contractului subsecvent;
- operatorul economic răspunde pentru calitatea produselor livrate în termenele de valabilitate, autoritatea contractantă fiind îndreptățită să solicite remedierea sau înlocuirea gratuită a produselor necorespunzătoare;
- în cazul viciilor ascunse acestea vor fi sesizate în scris operatorului economic în termen de 48 de ore de la constatarea lor.

Condiții tehnice de asigurare a calității

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

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

Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală.

Categorii de utilizatori: domeniul medical - conform cu avizul.



Indicații privind pericolozitatea și măsuri de prim ajutor.

**SCOPUL ORGANIZARII PROCEDURII PENTRU: INCHEIEREA UNUI CONTRACT DE FURNIZARE PRODUSE**  
**COD CPV 33631600-8 Antiseptice si dezinfectante (Rev.2)**

Nr. lot.	Denumire	U.M.	Cantitate	Pret estimativ unitar	Valoare estimata
1	DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFEȚE CRITICE SI AEROMICROFLORA PRIN PULVERIZARE	I	154	19.50	3,003.00
	DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFEȚE CRITICE SI AEROMICROFLORA PRIN PULVERIZARE	L(CAN*5L)	100	10.90	1,090.00
<b>Valoare totala LOT 1</b>					
<b>Valoare totala</b>					<b>4,093.00</b>
2	DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFETE	buc	42	67.50	2,835.00
<b>Valoare totala LOT 2</b>					<b>2,835.00</b>
3	DEZINFECTANT DETERGENT PENTRU SUPRAFEȚE CU UTILIZARE SI IN BLOCUL ALIMENTAR	I	150	44.00	6,600.00
<b>Valoare totala LOT 3</b>					<b>6,600.00</b>
4	DEZINFECTANT PENTRU DEZINFECTIA IGIENICA A MAINILOR PRIN FRECARA	I	20	38.54	770.80
<b>Valoare totala LOT 4</b>					<b>770.80</b>
5	DEZINFECTANT DEZINFECTANT ENZIMATIC DE NIVEL MEDIU PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL SI DISPOZITIVE MEDICALE (ENDOSCOAPE)	I	120	55.00	6,600.00
<b>Valoare totala LOT 5</b>					<b>6,600.00</b>
6	DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PRIN IMERSIE A INSTRUMENTARULUI MEDICAL (DISPOZITIVE MEDICALE INVAZIVE TERMOSENSIBILE)	buc	16	180.00	2,880.00
<b>Valoare totala LOT 6</b>					<b>2,880.00</b>
7	ANTISEPTIC PENTRU TEGUMENTE SI MUCOASE PE BAZA DE POVIDONE IODINE IN SOLUTIE APOASA SI CONCENTRATIE 10%	I	70	29.00	2,030.00
<b>Valoare totala LOT 7</b>					<b>2,030.00</b>
8	Dezinfectant pentru suprafete (tablete clorigene)	tb	6000	0.08	480.00
<b>Valoare totala LOT 8</b>					<b>480.00</b>
9	Dezinfectant pentru dezinfectia chirurgicala a mainilor prin frecare	buc	216	14	3,024.00
<b>Valoare totala LOT 9</b>					<b>3,024.00</b>
10	DEZINFECTANT RAPID PENTRU SUPRAFEȚE ȘI APARATURA MEDICALA- APLICARE PRIN PULVERIZARE	I	60	28	1,680.00
<b>Valoare totala LOT 9</b>					<b>1,680.00</b>
<b>Valoare totala loturi fara TVA</b>					<b>30,992.80</b>

**Dosarul tehnic achiziție dezinfectante**

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





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

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

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

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

#### **Condiții tehnice de asigurare a calității**

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

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

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

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

- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice;
- forma de condiționare, cum ar fi: concentrat lichid, gel, granule, pulbere, tablete, aerosol pulverizabil și altele;
- utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinsecție (pentru igiena umană, instrumentar, suprafețe);
- indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
- detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
- instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de refolosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
- numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare;



- perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare și, acolo unde este cazul, informații privind: următoarea aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele și măsurile de decontaminare și perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcămintea și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepărtarea alimentelor și hranei;

- categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat;
- informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei.

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

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

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

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

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

#### **Substanța activă**

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

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

### **LOT 1.**

#### **Poz. 1 DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFEȚE CRITICE SI AEROMICROFLORA PRIN PULVERIZARE**

##### 1. Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq$  5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq$  60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq$  5,0
- Bactericidă/fungicidă: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq$  4,0
- Levuricidă: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact  $\leq$  5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq$  60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq$  4,0
- Fungicidă: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact  $\leq$  5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq$  60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq$  4,0
- Micobactericidă: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq$  4,0



- Virucidă: EN 14476 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$ , inclusiv acțiune pe Rotavirus
- Sporucidă: EN 13704 (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016)  
Să fie produs biocid tip 2
- 1. Să fie cuprins în Registrul National al Produselor Biocide – ultima actualizare
- 2. Indicații: curățarea și dezinfectia suprafețelor critice
- 3. Mecanism de acțiune: toxicitate celulară
- 4. Să conțină agenți de curățare, astfel încât să poată fi utilizat simultan pentru curățarea și dezinfectia suprafețelor
- 5. Mod de aplicare: prin pulverizare
- 6. Produsul să fie gata de utilizare
- 7. Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.
- 8. Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).
- 9. Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
- 10. Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- 11. Să nu conțină: aldehyde, fenoli, alcool, clor, iod, soda caustică
- 12. Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
- 13. Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- 14. Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.
- 15. Forma de prezentare: recipient cu pulverizator cu capacitate de maximum 1l produs gata de utilizat.
- 16. Prețul oferit va fi obligatoriu (condiție eliminatorie): pretul unui litru soluție de lucru prevăzut pentru analiza comparativă.
- 17. Analiza comparativă va avea în vedere: prețul unui litru soluție de lucru care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 60 minute.
- 18. Produsul să prezinte eticheta și instrucțiuni de utilizare în limba română.
- 19. **Condiții** se vor asigura în același preț punerea la dispoziția spitalului cu titlu gratuit de utilizare pe perioada de desfășurare a contractului a minim 5 dispozitive destinate dezinfectiei automate a aerului prin pulverizarea unei cete uscate, cât și instruirea inițială a personalului care utilizează dispozitivul de nebulizare ( toate locațiile). Durata de înlocuire maximă acceptată este de 5 zile;

## **Poz. 2 DEZINFECTANT RAPID DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFEȚE CRITICE SI AEROMICROFLORA PRIN PULVERIZARE**

### 1. Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 5,0$
- Bactericidă/fungicidă: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Levuricidă: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Fungicidă: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Micobactericidă: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Virucidă: EN 14476 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$ , inclusiv acțiune pe Rotavirus
- Sporucidă: EN 13704 (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016)  
Să fie produs biocid tip 2





20. Să fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide – ultima actualizare
21. Indicatii: curățarea și dezinfectia suprafetelor critice
22. Mecanism de actiune: toxicitate celulara
23. Să conțină agenți de curățare, astfel încât să poată fi utilizat simultan pentru curățarea și dezinfectia suprafetelor
24. Mod de aplicare: prin pulverizare
25. Produsul sa fie gata de utilizare
26. Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.
27. Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).
28. Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
29. Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
30. Să nu conțină: aldehide, fenoli, alcool, clor, iod, soda caustica
31. Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
32. Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
33. Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.
34. Forma de prezentare: recipient cu capacitate de maximum 5l produs gata de utilizat.
35. Prețul oferit va fi obligatoriu (conditie eliminatorie): pretul unui litru solutie de lucru prevazut pentru analiza comparativa.
36. Analiza comparativă va avea în vedere: prețul unui litru soluție de lucru care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 60 minute.
37. Produsul sa prezinte eticheta si instructiuni de utilizare in limba romana.
38. **Condiții** se vor asigura în același preț punerea la dispozitia spitalului cu titlu gratuit de utilizare pe perioada de desfășurare a contractului a minim 5 dispozitive destinate dezinfectiei automate a aerului prin pulverizarea unei cete uscate, cat și instruirea inițială a personalului care utilizează dispozitivul de nebulizare ( toate locatiile). Durata de înlocuire maximă acceptată este de 5 zile;

## LOT 2. DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFETE

### 1. Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bacterică: EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 5,0$
- Bacterică/fungică: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Levurică: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Fungică: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Micobacterică: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Virucidă: EN 14476 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg.  $\geq 4,0$ , inclusiv actiune pe Rotavirus
- Sporică: EN 13704 (Clostridium Difficile) si EN 13697 (Bacillus subtilis)

Să fie produs biocid tip 2

1. Să fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide – ultima actualizare
2. Indicatii: curățarea și dezinfectia suprafetelor critice
3. Mecanism de actiune: toxicitate celulara
4. Să conțină agenți de curățare, astfel încât să poată fi utilizat simultan pentru curățarea și dezinfectia suprafetelor
5. Mod de aplicare: prin stergere
6. Produsul sa fie sub forma de pulbere/granule
7. Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.



8. Să poată fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).
9. Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
10. Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
11. Să nu conțină: aldehide, fenoli, alcool, clor, iod, soda caustica
12. Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
13. Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
14. Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.
15. Forma de prezentare: recipient de minim 900 g
16. Prețul ofertat va fi obligatoriu (condiție eliminatorie): pretul unui litru soluție de lucru prevazut pentru analiza comparativa.
17. Analiza comparativă va avea în vedere: prețul unui litru soluție de lucru care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 30 minute.
18. Produsul sa prezinte eticheta si instructiuni de utilizare in limba romana.

### **LOT 3. DEZINFECTANT DETERGENT PENTRU SUPRAFEȚE CU UTILIZARE SI IN BLOCUL ALIMENTAR**

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

Categoria: Produs biocid – Grupa principala 1, Tip de produs 2, 4

Spectrul de activitate : Bactericidă: EN 13727; Bactericidă: EN 13697; Fungicidă: EN 13697;

Levuricida : EN 13624 (Candida albicans)

- Timpul de contact pentru tot spectrul de actiune maxim 30 minute
- Sa curate si sa dezinfecteze in acelasi timp
- Să poată fi aplicat în spații de pregătire, distribuție și consum alimente (bloc alimentar, oficii alimentare, săli de mese)
- Produsul sa fie incadrat in tipurile de produs 2 si 4
- Să nu conțină fenoli, aldehide, clor, iod.
- Să nu necesite clătire.
- Să fie sub formă lichidă, ușor de condiționat.
- Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
- Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Se va verifica corelarea formulării produsului cu suprafețele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum un an din momentul livrării.
- Mod de ambalare: recipient de maxim 5 litru/kg prevazut cu mijoc de dozare.
- Pretul ofertat va fi obligatoriu pretul pe litru concentrat si pretul pe litru solutie de lucru.

**Prețul ofertat va fi: prețul pe litru concentrat si prețul pe litru soluție de lucru. Analiza comparativă va avea in vedere prețul pe litru soluție de lucru, care sa acopere tot spectrul de actiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 30 minute.**

### **LOT 4 DEZINFECTANT PENTRU DEZINFECTIA IGIENICA A MAINILOR PRIN FRECARA**

#### 1. Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

• Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact între 15/30 sec. și 1 min., reducere lg pentru produs de frecare  $\geq 5,0$

EN 1500 (2,2), timp de contact între 30 sec. și 1 min.



• Levuricidă: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg. pentru produs de frecare  $\geq 4,0$

• Virucidă: EN 14476 ( 2,1 ) timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg.  $\geq 4,0$

• Micobactericida / Tuberculocida ( 2,1 ) : SR EN 14348

Să fie biocid de tip 1

1. Să fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide – ultima actualizare

2. Indicații: dezinfectia igienică a mâinilor

3. Mod de aplicare: prin frecare

4. Compozitie: solutie pe baza de doi alcooli cu o concentratie de minimum 67 % alcool.

5. Să fie specificat pH-ul produsului care sa fie cât mai aproape de pH- neutru.

6. Sa fie sub forma de gel

7. Să nu producă iritații la utilizări repetate

8. Să nu necesite clătire.

9. Să fie gata preparat.

10. Produsul sa fie ambalat aseptice

11. Condiționare produs - recipiente de unică utilizare de capacitate minim 1000ml - max1.300 ml

12. Ofertantul va asigura in mod obligatoriu dozatoarele de perete compatibile cu recipientii dezinfectantilor ofertati.

13. Dozatoarele sa aiba posibilitatea reglarii cantitatii de antiseptic, dozate la o apasare.

14. Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 1 ani

15. Timp de actiune pentru dezinfectia igienica a mainilor: maximum 15 secunde

16. Pretul ofertat va fi obligatoriu: pretul unui litru de solutie de lucru care sa acopere tot spectrul de activitate solicitat in timpii de actiune specificati.

17. Analiza comparativă va lua in considerare pentru evaluarea ofertelor pretul cantitatii de solutie de lucru necesare unei dezinfectii igienice a mainilor prin frecare, care sa acopere tot spectrul de activitate solicitat in maximum 15 secunde.

18. Produsul sa prezinte eticheta si instructiuni de utilizare in limba romana.

**Se vor asigura in acelasi pret sisteme de dozare ( pompe dozimetrice / recipiente pentru dozare )**

## **LOT 5. DEZINFECTANT ENZIMATIC DE NIVEL MEDIU PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL SI DISPOZITIVE MEDICALE (ENDOSCOAPE)**

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

### Spectrul de activitate

• Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact maxim 15 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;

EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;

• Levuricidă: EN 13624 (2,1), timp de contact maxim 15 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;

EN 14562 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;

• Micobactericidă/Tuberculocidă

EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;

EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;

• Virucidă: EN 14476 (2,1) timp de contact maxim 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;

• Dacă este necesar, se solicită informații cu privire la compatibilitatea produsului cu rezervoare cu ultrasunete.

• Să fie soluție lichidă, ușor de condiționat.

• Sa aiba complex multienzimatic pentru o putere de curatare crescuta.

• Sa prezinte rapoarte de testare cu privire la puterea de curatare si continutul enzimatic

• Produsele încadrate ca biocide vor prezenta aviz biocid emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, însoțit de prelungire si/sau extindere, dacă este cazul.

• Produsele încadrate ca dispozitive medicale vor prezenta declarație de conformitate, marcaj CE si notificare la Ministerul Sanatații (clasa IIb).



- Să nu conțină iod, clor, compusi ai clorului, fenoli, sodă caustică, acid peracetic, peroxid de hidrogen, aldehide.
- Să realizeze atât curățare, cât și dezinfectie, printr-o singură operațiune.
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Mod de ambalare: recipient de maxim 5 l cu mijloc de dozare
- Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.

**Prețul ofertat va fi: prețul pe litru concentrat și prețul pe litru soluție de lucru. Analiza comparativă va avea în vedere prețul pe litru soluție de lucru, care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 60 minute.**

## **LOT 6. DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PRIN IMERSIE A INSTRUMENTARULUI MEDICAL (DISPOZITIVE MEDICALE INVAZIVE TERMOSENSIBILE)**

- **Activitate antimicrobiană și standarde** (conform cu SR EN 14885/2015, OMS 961/2016):  
Spectrul de activitate
  - Bactericidă: EN 13727 (2,1), timp de contact maxim 30 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;  
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 5,0$ ;
  - Levuricidă: EN 13624 (2,1), timp de contact maxim 30 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
  - Fungicidă: EN 13624 (2,1), (*Candida albicans* + *Aspergillus niger*) timp de contact maxim 30 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;  
EN 14562 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
  - Micobactericidă/Tuberculocidă (*M. terrae* + *M. avium*):  
EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;  
EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
  - Virucidă: EN 14476 (*Adeno*, *Polio*, *Murine Norovirus*, *HIV*, *HCV*, *HBV*) (2,1) timp de contact maxim 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$ ;
    - Sporicidă: EN 13704 (*B. Subtilis*, *B. Cereus*, *Clostridium Sporogenes*) inclusiv *Clostridium Difficile* (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016)
  - Dacă este necesar, se solicită informații cu privire la compatibilitatea produsului cu rezervoarele cu ultrasunete.
  - Pulbere concentrată, ambalată în flacoane de maximum 1 kg.
  - Să fie eficient împotriva MRSA.
  - Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare.
  - Soluția de lucru să fie activă 24 ore de la preparare.
  - Produsele încadrate ca biocide vor prezenta aviz biocid emis de Comisia Națională pentru Produse Biocide, însoțit de prelungire și/sau extindere, dacă este cazul.
  - Produsele încadrate ca dispozitive medicale vor prezenta declarație de conformitate, marcaj CE și notificare la Ministerul Sănătății (clasa IIb).
    - Să nu necesite adaos de activatori.
    - Să nu conțină fenoli, iod, clor, compusi ai clorului, aldehide.
    - Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială. Să nu prezinte pictograme GHS08 privind afectarea sănătății organelor/căilor respiratorii ale personalului utilizator și GHS09 privind toxicitatea pentru mediul înconjurător.
    - Soluția de lucru va fi verificată cu bandele de control compatibile cu produsul oferit cu respectarea art. 23 alin. 3 OMS 961/2016. Bandelele de control vor fi incluse de către ofertanți în prețul produsului și se vor livra conform solicitărilor autorității contractante. Se va prezenta documentația tehnică – fișa tehnică pentru bandelele de control.
    - Perioada de garanție a produsului să fie de minimum doi ani din momentul livrării.



**Prețul ofertat va fi: prețul pe litru/kg concentrat și prețul pe litru soluție de lucru. Analiza comparativă va avea în vedere prețul pe litru soluție de lucru, care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat – timp maxim de dezinfectie 60 minute.**

## **LOT 7 ANTISEPTIC PENTRU TEGUMENTE SI MUCOASE PE BAZA DE POVIDONE IODINE IN SOLUTIE APOASA SI CONCENTRATIE 10%**

### 1. Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

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

Să fie biocid de tip 1

Să fie cuprins în Registrul National al Produselor Biocide – ultima actualizare

Mod de aplicare: prin frecare

1. Sa prezinte Autorizație de punere pe piață în termen de valabilitate
2. Sa aiba spectru larg de acțiune: bactericid, fungicid, virucid
3. Indicații de utilizare: dezinfectia tegumentelor și mucoaselor preoperator, intra și postoperator, asepsia rănilor, a arsurilor tegumentare, dezinfectia tegumentelor înainte injecțiilor, transfuziilor, perfuziilor, recoltării probelor de sânge, puncțiilor, biopsiilor, etc.
4. Sa contina: iod povidonă 10%; soluție apoasă ce eliberează iod liber
5. Sa nu contina alcool.
6. Să fie sub formă lichidă, de soluție apoasă.
7. Mod de aplicare: nediluată sau sub formă diluată, în funcție de indicația terapeutică
8. Să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoaselor.
9. Sa nu fie toxic pentru personalul utilizator și pacienți.
10. Perioada de garanție a produsului să fie de minimum un an din momentul livrării.
11. Forma de prezentare: recipient cu capacitate de maximum 1 litru cu picurator
12. Produsul să prezinte eticheta și instrucțiuni de utilizare în limba română.
13. Analiza comparativă: prețul ofertat va fi prețul pe litru soluție gata de lucru care să acopere tot spectrul de acțiune solicitat.

## **LOT 8 DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE (TABLETE CLORIGENE)**

### **DOCUMENTE SOLICITATE :**

- Produsele încadrate ca produse biocide vor fi însoțite de următoarele documente:
- Autorizație de plasare pe piață pentru Produse Biocide, valabilă la data procedurii, conform Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide
- Produsele încadrate ca dispozitive medicale vor fi însoțite de următoarele documente:
- Dovada înregistrării produsului – dispozitiv medical în baza de date a Ministerului Sănătății conform Ordinului Nr. 372 din 26 martie 2015 privind înregistrarea dispozitivelor medicale art. 9.
- Declarație de conformitate CE eliberată de producător din care să rezulte că produsul este conform Directivei 93/42/CEE
- Atestatul CE de aprobare a sistemului complet de asigurare a calității producției emis în baza Directivei Dispozitivelor Medicale 93/42/CEE





- Atat produsele incadrate ca biocide cat si cele incadrate ca dispozitive medicale vor fi insotite de urmatoarele documente :
- Sa prezinte fișa tehnică.
- Fișa de securitate a produsului, conform: Regulamentului CE 1907/2009, 1272/2008 si 453/2010.
- Eticheta să fie în limba română cu specificațiile cerute prin norme: Ord.MS 10/2010 art.4, litera d; Regulament CE 1451/2007; Decizia CE 809/2008
- Pentru dovedirea activității antimicrobiene a produselor biocide se vor prezenta:
- Avizul care contine activitatea antimicrobiana si/sau Referat de expertiză tehnică emis de Institutul de Sănătate Publică si/sau Buletine de analiza si/sau Rapoarte de testare.
- Pentru dovedirea activității antimicrobiene a produselor dispozitive medicale se vor prezenta Buletine de analiza si/sau Rapoarte de testare si/sau referate de evaluare daca aceste produse le detin .

### **CARACTERISTICI TEHNICE :**

- sa prezinte un spectru de actiune larg conform standardelor dispuse in baza Ordinului M.S. 261/2007 astfel:
  - bactericid (testari conform SR EN 1040, SR EN 1276 inclusiv MRSA)
  - fungicid (SR EN 1275, SR NE 1650)
  - micobactericid (SR EN 14348 Mycobacterium Terrae si Mycobacterium Avium).
  - virucid ( eficacitate pe HVB, HCV, HIV)
  - sporicid (Bacillus subtilis , Bacillus cereus, Clostridium Difficile)
- sa fie incadrat in Grupa principala I, Tip de produs 4 si Tip de produs 2
- sa poata fi utilizat pentru obiecte din : inox, material plastic, cauciuc, sticla, lemn, material ceramic
- sa poata fi utilizat pentru : dezinfectia suprafetelor, echipamentelor, obiectelor de inventar, dispozitivelor medicale, dezinfectia bazinelor de stocare a apei, grupurilor sanitare in spitale, cabinete medicale, laboratoare; pentru dezinfectia suprafetelor care vin in contact cu alimentele, dezinfectia vaselor mari, a veselei si tacamurilor din Blocul Alimentar si oficii alimentare din sectii de spitale, Bucatarie Dietetica - din sectia de Neonatologie si Pediatrie pentru dezinfectia biberoanelor, tetinelor ; pentru dezinfectia lenjeriei
- sa fie sub forma de tablete.
- sa albeasca, sa decoloreze prin actiune oxidanta puternica.
- sa nu fie inactivat de catre substantele organice, putand fi utilizat pentru decontaminare fluidelor biologice
- sa se prepare usor ( cu apa de la robinet, la temperatura camerei)
- produsul sa fie sub forma de tablete efervescente de 2,5 – 3 g si sa elibereze 1,5 g clor activ, cu solubilitate buna in apa rece
- timp de actiune pentru acoperirea intregului spectru solicitat : maxim 60 minute.
- eticheta privind compozitia si instructiunile de utilizare in limba romana, lipite pe fiecare recipient
- termenul de garantie al produsului in ambalajul original sa fie minim 1 an de la data livrarii
- forma de prezentare : recipiente cu capacitate de maxim 500 tablete

### **LOT 9 DEZINFECTANT PENTRU DEZINFECȚIA CHIRURGICALĂ A MÂINILOR PRIN FRECARE**

- **Activitate antimicrobiană și standarde** (conform cu SR EN 14885/2015/SR EN 14885/2006, OMS 961/2016):

#### Spectrul de activitate

- Bactericid EN 13727, 12791 (2,2), timp de contact maximum 90 sec.
- Fungicid EN 13624 (2,1), timp de contact maxim 30 sec.
- Micobactericid EN 14348 (2,1), timp de contact maximum 60 sec.
- Virucid EN 14476 (2,1), timp de contact maximum 30 sec.



- Să prezinte aviz biocid emis de Comisia Nationala pentru Produse Biocide, însoțit de prelungire si/sau extindere, dacă este cazul.
- Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Să aibă continut alcoolic de minimum 80%.
- Să nu producă iritații la utilizări repetate, să fie specificat factorul de protecție tegumentară.
- Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016). Testarea prezentata va acoperi termenul estimat pentru utilizarea unui flacon de 45 zile.
- Condiționare produs - recipiente de maximum 500 ml, prevazut din fabrica cu pompă de dozare incorporata pentru a evita contaminarea substantei dezinfectante.
- Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 2 ani.

**Prețul ofertat va fi: prețul pe litru concentrat si prețul pe o procedura de dezinfecție chirurgicală. Analiza comparativă va avea in vedere prețul pe o procedura de dezinfecție chirurgicală, in maximum 90 secunde.**

## **LOT 10 DEZINFECTANT RAPID PENTRU SUPRAFETE ȘI APARATURA MEDICALA- APLICARE PRIN PULVERIZARE**

### **Condiții obligatorii:**

- Pentru acest tip de produs se accepta atat produse inregistrate ca biocide cat si produse inregistrate ca dispozitive medicale cu conditia sa detina certificatul de marcaj CE, cu încadrarea în categoria dispozitiv medical în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusă prin Hotărârea Guvernului nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale, cu modificările ulterioare, cât și recomandările producătorului cu privire la eficacitatea produsului și indicațiile de utilizare.
- Sa prezinte un spectru larg de actiune: bactericida - SR EN 13727, SR EN 14561, fungicida - SR EN 13624, SR EN 14562, micobactericida - SR EN 14348; SR EN 14563, virucida – HIV, HBV, HCV
- Sa fie gata preparat si să aibă acțiune rapidă maxim 5 minute.
- Să aibă o compatibilitate bună cu orice fel de material și să poată fi folosit în activitatea zilnică de dezinfecție rapidă.
- Să nu fie toxic.
- Sa fie eficient in prezenta substantelor interferente, materie organica
- Sa nu necesite clatire
- Să respecte prevederile ordinului MS nr 961/2016 privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare.
- Sa prezinte fisa de securitate, fișa tehnică, eticheta produsului privind compoziția produsului și instrucțiunile de utilizare în limba română.
- Termenul de garantie al produsului in ambalajul original sa fie de minim 1 an de la data achizitiei.
- Forma de prezentare: recipiente cu capacitate de maxim 1 litru cu pompa pulverizatoare pentru fiecare recipient.

**Pretul ofertat va fi: pretul unui litru solutie gata de utilizare**

**Analiza comparativă va avea în vedere: pretul cantitatii maxime care reiese dintr-un raport de testare, buletin de analiza exprimat in mililitri/m2, necesara dezinfectiei unui m2 ce actioneaza pe tot spectrul in timpul maxim de 5 minute.**



**MINISTERUL SANATATII**  
**INSTITUTUL NATIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE**  
Bucuresti , Sector 4, Sos. Berceni nr. 10-12 , site : [www.innbn-bucuresti.ro](http://www.innbn-bucuresti.ro) , E-mail : [manager\\_ibcv@yahoo.com](mailto:manager_ibcv@yahoo.com),  
Cod fiscal 7548010, Cont IBAN RO 79 TREZ 70420F332100XXXX deschis la Trezoreria sector 4  
Tel. 021/334.30.04., Fax. 021/334.38.34., 021/334.64.63.

**MEDIC EPIDEMIOLOG,**  
**DR. VLAD IRINA**

**ASISTENT IGIENA,**  
**MIHAI VASILICA**

**CONSILIER JURIDIC,**  
**DANUT IONESCU**

Intocmit,  
**COMPARTIMENT ACHIZITII - CONTRACTARE,**  
Ref. Spec. Irina Cinciu

**MODELE DE FORMULARE**  
**pentru procedurile de achizitie publica derulate de**  
**Institutul National de Neurologie si Boli Neurovasculare**

**Lista formularelor:**

- Formularul - 1            Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 164 din Legea 98/2016;
- Formularul - 2            Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 165 din Legea 98/2016;;
- Formularul - 3            Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 167 din Legea 98/2016;
- Formularul - 4            Declarație privind neîncadrarea în prevederile referitoare la conflictul de  
   interese din Legea nr. 98/2016;
- Formularul - 25            Formular de depunere a propunerii financiare;
- Formularul - 31            Model Contract de furnizare produse



MINISTERUL SANATATII  
INSTITUTUL NATIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE  
Bucuresti , Sector 4, Sos. Berceni nr. 10-12 , site : [www.innbn-bucuresti.ro](http://www.innbn-bucuresti.ro) , E-mail : [manager\\_ibcv@yahoo.com](mailto:manager_ibcv@yahoo.com),  
Cod fiscal 7548010, Cont IBAN RO 79 TREZ 70420F332100XXXX deschis la Trezoreria sector 4  
Tel. 021/334.30.04., Fax. 021/334.38.34., 021/334.64.63.

## **Instrucțiuni de completare a documentelor/ declarațiilor/ formularelor solicitate pentru demonstrarea îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție de către ofertanți/candidați și a conformității ofertei cu cerințele din documentația de atribuire**

Orice document/declarație/formular solicitat va fi completat și prezentat numai în original de ofertant/candidat și va fi semnat de reprezentantul legal al acestuia, sau după caz, de către altă persoană autorizată să reprezinte ofertantul. În acest ultim caz, persoana autorizată va depune și împuternicirea reprezentantului legal.

În cazul ofertelor în asociere depuse de un grup de operatori, orice document/declarație/formular solicitat va fi completat și prezentat de către fiecare membru al grupului de operatori.

Documentele / declarațiile / certificatele /emise de terță parte (instituții competente) vor fi prezentate în limba română și vor îndeplini una din următoarele condiții de formă : original, copie legalizată sau copie conform cu originalul. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a solicita ofertanților declarați câștigători prezentarea acestor documente în forma original, în cazul în care acestea au fost depuse în procedură în forma “copie conform cu originalul”.

Persoanele fizice / juridice străine vor prezenta documentele / declarațiile / certificatele în copie conform cu originalul, însoțite de traducerea autorizată și legalizată în limba română.

Completarea formularelor se va face respectând instrucțiunile din subsol, astfel încât informațiile să fie complete și fără echivoc pentru a permite verificarea concordanței acestora cu documentele de confirmare care vor fi depuse ulterior la solicitarea autorității contractante.

**NOTA: se vor completa de catre operatorii economici, DOAR formularele specifice pentru care se desfasoara procedura de achizitie publica**



Operator economic

FORMULARUL 1

.....  
(denumirea/numele)

**DECLARATIE**  
**privind neincadrarea in art. 164 din Legea 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, respectiv nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru comiterea uneia dintre următoarele infracțiuni:

a) constituirea unui grup infracțional organizat, prevăzută de art. 367 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

b) infracțiuni de corupție, prevăzute de art. 289-294 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, și infracțiuni asimilate infracțiunilor de corupție prevăzute de art. 10-13 din Legea nr. 78/2000 pentru prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

c) infracțiuni împotriva intereselor financiare ale Uniunii Europene, prevăzute de art. 18<sup>1</sup>-18<sup>5</sup> din Legea nr. 78/2000, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

d) acte de terorism, prevăzute de art. 32-35 și art. 37-38 din Legea nr. 535/2004 privind prevenirea și combaterea terorismului, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

e) spălarea banilor, prevăzută de art. 29 din Legea nr. 656/2002 pentru prevenirea și sancționarea spălării banilor, precum și pentru instituirea unor măsuri de prevenire și combatere a finanțării terorismului, republicată, cu modificările ulterioare, sau finanțarea terorismului, prevăzută de art. 36 din Legea nr. 535/2004, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

f) traficul și exploatarea persoanelor vulnerabile, prevăzute de art. 209-217 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;

g) fraudă, în sensul articolului 1 din Convenția privind protejarea intereselor financiare ale Comunităților Europene din 27 noiembrie 1995.

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.

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

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

Data completării

Operator economic,..... (*semnătură autorizată*)





Nota: se solicita atat ofertantului asociat, subcontractantului cat si tertului sustinator

**OPERATOR ECONOMIC**

**FORMULARUL 2**

\_\_\_\_\_   
(denumirea/numele)

**DECLARATIE**  
**privind neincadrarea in art. 165 din Legea 98/2016**

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al \_\_\_\_\_,  
(denumirea/numele si sediul/adresa operatorului economic)

declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nu ne aflăm în situația prevăzută la art. 165 din Legea nr. 98/2016 privind atribuirea contractelor de achiziție publică, a contractelor de concesiune de lucrări publice și a contractelor de concesiune de servicii, respectiv că nu am încălcat obligațiile privind plata impozitelor, taxelor sau a contribuțiilor la bugetul general consolidat.

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

Prezenta declarație este valabilă până la data de \_\_\_\_\_ .  
(se precizează data expirării perioadei de valabilitate a ofertei)

Data completării .....

Operator economic,

\_\_\_\_\_   
(semnatura autorizată)



**Operator economic**

**FORMULARUL 3**

.....  
(denumirea/numele)

**DECLARATIE**  
**privind neincadrarea in art. 167 din Legea 98/2016**

Subsemnatul ....., reprezentant împuternicit al ....., (*denumirea/numele si sediul/adresă operatorului economic*) în calitate de candidat/candidat asociat/ofertant/ofertant asociat/subcontractant/tert sustinator al candidatului/ofertantului la procedura de atribuire a contractului de achizitie publica de ..... de către ....., declar pe proprie răspundere că în ultimii 3 ani:

- a) nu mi-am încălcat obligațiile stabilite potrivit art. 51 din Legea nr. 98/2016;
- b) nu mă aflu în procedura insolvenței sau în lichidare, în supraveghere judiciară sau în încetarea activității; (*a se vedea art. 167 alin. (2) din Legea nr. 98/2016*)
- c) nu am comis o abatere profesională gravă care să îmi pună în discuție integritatea;
- d) nu am încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
- e) nu mă aflu în vreo situație de conflict de interese în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
- f) nu am participat la pregătirea procedurii de atribuire sau participarea mea la pregătirea procedurii nu a condus la o distorsionare a concurenței;
- g) nu mi-am încălcat în mod grav sau repetat obligațiile principale ce-mi reveneau în cadrul unui contract de achiziții publice, al unui contract de achiziții sectoriale sau al unui contract de concesiune încheiate anterior, nu au existat încălcări care au dus la încetarea anticipată a respectivului contract, plata de daune-interese sau alte sancțiuni comparabile;
- h) nu m-am făcut vinovat de declarații false în conținutul informațiilor transmise la solicitarea autorității contractante în scopul verificării absenței motivelor de excludere sau al îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție, am prezentat informațiile solicitate, sunt în măsură să prezint documentele justificative solicitate;
- i) nu am încercat să influențez în mod nelegal procesul decizional al autorității contractante, să obțin informații confidențiale, nu am furnizat din neglijență informații eronate care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor autorității contractante privind excluderea din procedura de atribuire, selectarea sau atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru către operatorul economic pe care-l reprezint.

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.

Data completării

Operator economic,..... (semnătură autorizată)

Nota: se solicita atat ofertantului asociat, subcontractantului cat si tertului sustinator

Operator economic

FORMULARUL 4

.....  
(denumirea/numele)

### DECLARATIE

**privind neincadrarea in prevederile referitoare la conflictul de interese din Legea nr. 98/2016**

Subsemnatul ....., reprezentant împuternicit al ....., (*denumirea/numele si sediul/adresă operatorului economic*) în calitate de candidat/candidat asociat/ofertant/ofertant asociat/subcontractant/tert sustinator al candidatului/ofertantului la procedura de atribuire a contractului de achizitie publica de ..... de către ....., declar pe proprie răspundere sub sancțiunea excluderii din procedura si sub sancțiunile aplicate faptei de fals in acte publice, ca nu ma aflu in situații potențial generatoare de conflict de interese orice situații care ar putea duce la apariția unui conflict de interese în sensul [art. 59](#), cum ar fi următoarele:

a) participarea în procesul de verificare/evaluare a solicitărilor de participare/ofertelor a persoanelor care dețin părți sociale, părți de interes, acțiuni din capitalul subscris al unuia dintre ofertanți/candidați, terți susținători sau subcontractanți propuși ori a persoanelor care fac parte din consiliul de administrație/organul de conducere sau de supervizare a unuia dintre ofertanți/candidați, terți susținători ori subcontractanți propuși;

b) participarea în procesul de verificare/evaluare a solicitărilor de participare/ofertelor a unei persoane care este soț/soție, rudă sau afîn, până la gradul al doilea inclusiv, cu persoane care fac parte din consiliul de administrație/organul de conducere sau de supervizare a unuia dintre ofertanți/candidați, terți susținători ori subcontractanți propuși;

c) participarea în procesul de verificare/evaluare a solicitărilor de participare/ofertelor a unei persoane despre care se constată sau cu privire la care există indicii rezonabile/informații concrete că poate avea, direct ori indirect, un interes personal, financiar, economic sau de altă natură, ori se află într-o altă situație de natură să îi afecteze independența și imparțialitatea pe parcursul procesului de evaluare;

d) situația în care ofertantul individual/ofertantul asociat/candidatul/subcontractantul propus/terțul susținător are drept membri în cadrul consiliului de administrație/organului de conducere sau de supervizare și/sau are acționari ori asociați semnificativi persoane care sunt soț/soție, rudă sau afîn până la gradul al doilea inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul autorității contractante sau al furnizorului de servicii de achiziție implicat în procedura de atribuire;



**MINISTERUL SANATATII**  
**INSTITUTUL NATIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE**

Bucuresti , Sector 4, Sos. Berceni nr. 10-12 , site : [www.innbn-bucuresti.ro](http://www.innbn-bucuresti.ro) , E-mail : [manager\\_ibcv@yahoo.com](mailto:manager_ibcv@yahoo.com),  
Cod fiscal 7548010, Cont IBAN RO 79 TREZ 70420F332100XXXX deschis la Trezoreria sector 4  
Tel. 021/334.30.04., Fax. 021/334.38.34., 021/334.64.63.

e) situația în care ofertantul/candidatul a nominalizat printre principalele persoane desemnate pentru executarea contractului persoane care sunt soț/soție, rudă sau afin până la gradul al doilea inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul autorității contractante sau al furnizorului de servicii de achiziție implicat în procedura de atribuire.

Persoanele din cadrul Autorității contractante cu funcție de decizie referitoare la organizarea, derularea și finalizarea prezentei proceduri de atribuire, conform prevederilor art. 58-63, din Legea nr. 98/2016.

Nr. crt.	Nume si prenume	Funcția deținută în cadrul INNBN
1	Dr. Toader Corneliu	Manager al INNBN
2	Dr. Vlad Irina	Medic primar epidemiolog
3	Ec. Ligia Zamfira	Director Financiar Contabil
4	As. Mihai Vasilica	Asistent principal igiena
4	Ref. Spec. Cinciu Irina	Membru al comisiei de evaluare a ofertelor
5	Cons. Jur. Ionescu Danut	Membru al comisiei de evaluare a ofertelor

Data completării

Operator economic,..... (semnătură autorizată)



## FORMULARUL nr. 25

Operator economic

.....  
(denumirea)

### 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..... (denumirea produselor) pentru suma de ..... platibilă după recepția produselor, (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 în .....zile de la semnarea contractului

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),

în calitate de ..... legal autorizat să semnez oferta pentru și în numele  
.....

Nota: Acest Formular de ofertă include:

- Anexa 1 la Formularul nr. 25

**Anexa 1 la formularul nr. 25 - CENTRALIZATOR DE PREȚURI PRODUSE**

.....  
(denumirea/numele ofertantului)

**CENTRALIZATOR DE PREȚURI**

*pentru produse*

Anexă la ofertă

Nr. crt	Denumirea produsului	Cantitatea (U.M.)	Prețul Unitar		Prețul total		TVA
			Lei	Euro	Lei (col 2xcol 3)	Euro (col 2xcol 3)	Lei
0	1	2	3	4	5	6	7
1							
2							
....							
	TOTAL						



**MINISTERUL SANATATII**  
**INSTITUTUL NATIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE**  
Bucuresti , Sector 4, Sos. Berceni nr. 10-12 , site : [www.innbn-bucuresti.ro](http://www.innbn-bucuresti.ro) , E-mail : [manager\\_ibcv@yahoo.com](mailto:manager_ibcv@yahoo.com),  
Cod fiscal 7548010, Cont IBAN RO 79 TREZ 70420F332100XXXX deschis la Trezoreria sector 4  
Tel. 021/334.30.04., Fax. 021/334.38.34., 021/334.64.63.

Notă: prezenta Anexă se va completa în conformitate cu cerințele din Fișa de date și documentația tehnică.  
Data completării .....

Operator economic,

\_\_\_\_\_  
*(numele, semnătură autorizată)*



**Model Contract de furnizare**  
nr. \_\_\_\_\_ data \_\_\_\_\_

**1. Părțile contractante**

În temeiul Legii 98/20016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, s-a încheiat prezentul contract de furnizare de produse,

**între**

**INSTITUTUL NAȚIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE**,  
adresa București, sos. Berceni 10-12, sector 4, telefon/fax 021/334.64.63, cod fiscal 7548010,  
cont trezorerie RO02TREZ7045041XXX000214, reprezentată prin **DR. CORNELIU TOADER**,  
având funcția de **MANAGER**, și **Ec. LIGIA ZAMFIRA**, având funcția de **DIRECTOR**  
**FINANCIAR CONTABIL**, în calitate de **achizitor**, pe de o parte,

**și**

.....denumirea operatorului economic  
adresă ..... telefon/fax ..... număr  
de înmatriculare ..... cod fiscal ..... cont (trezorerie,  
bancă) ..... reprezentată prin  
..... (denumirea conducătorului),  
funcția..... în calitate de **furnizor**, pe de altă parte.

**2. Definiții**

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

- a. **contract** –prezentul contract și toate anexele sale;
- b. **achizitor și furnizor** - părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în prezentul contract;
- c. **prețul contractului** - prețul plătit furnizorului de către achizitor, în baza contractului, pentru îndeplinirea integrală și corespunzătoare a tuturor obligațiilor asumate prin contract;
- d. **produse** - echipamentele, mașinile, utilajele, orice alte bunuri, cuprinse în anexa/anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obligă, prin contract, să le furnizeze achizitorului;
- e. **servicii** - servicii aferente livrării produselor, respectiv activitățile legate de furnizarea produselor, cum ar fi transportul, asigurarea, instalarea, punerea în funcțiune, asistența tehnică în perioada de garanție și orice alte asemenea obligații care revin furnizorului prin contract;
- f. **origine** - locul unde produsele au fost realizate, fabricate. Produsele sunt fabricate atunci când prin procesul de fabricare, prelucrare sau asamblare majoră și esențială a componentelor rezultă un produs nou, recunoscut comercial, care este diferit, prin caracteristicile sale de bază, prin scop sau prin utilitate, de componentele sale. Originea produselor și serviciilor poate fi distinctă de naționalitatea furnizorului;
- g. **destinație finală** - locul unde furnizorul are obligația de a furniza produsele;
- h. **termenii comerciali** de livrare vor fi interpretați conform INCOTERMS 2000 – Camera Internațională de Comerț (CIC);
- i. **forța majoră** - reprezintă o împrejurare de origine externă, cu caracter extraordinar, absolut imprevizibilă și inevitabilă, care se află în afara controlului oricărei părți, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, 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;

j. *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 vice versa, acolo unde acest lucru este permis de context.

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

### **Clauze obligatorii**

#### **4. Obiectul și prețul contractului**

4.1. - Furnizorul se obligă să furnizeze și, după caz, să instaleze și să întrețină \_\_\_\_\_, cod CPV \_\_\_\_\_, în perioada/perioadele convenite și în conformitate cu obligațiile asumate prin prezentul contract.

4.2. - Achizitorul se obligă să plătească furnizorului prețul convenit pentru îndeplinirea contractului de furnizare .....

(denumirea produselor)

4.3. - Prețul convenit pentru îndeplinirea contractului, respectiv prețul produselor livrate, plătitibil furnizorului de către achizitor conform graficului de plăți, este de ..... lei, din care T.V.A. .... lei.

#### **5. Durata contractului**

5.1 – Durata prezentului contract de la.....până la ....., cu posibilitate de prelungire în condițiile legii.

#### **6. Documentele contractului**

6.1 - Documentele contractului sunt (*cel puțin*):

- caietul de sarcini;
- propunerea tehnică și propunerea financiară;
- garanția de bună execuție, dacă este cazul;

#### **7. Obligațiile principale ale furnizorului**

7.1 – Furnizorul se obligă să predea/să pună la dispoziția achizitorului, și după caz, să instaleze \_\_\_\_\_, cod CPV \_\_\_\_\_, produsele definite în prezentul contract.

7.2- Furnizorul se obligă să furnizeze produsele la standardele și/sau performanțele prezentate în propunerea tehnică.

7.3 - Furnizorul se obligă să furnizeze produsele în perioadele/la datele prevăzute prin graficul de livrare prezentat în propunerea tehnică, anexă la contract.

7.4 - Furnizorul se obligă să despăgubească achizitorul împotriva oricăror:

- reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și



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.

### **8. Obligațiile principale ale achizitorului**

8.1 - Achizitorul se obligă să achiziționeze, respectiv să cumpere și să plătească prețul convenit în prezentul contract.

8.2- Achizitorul se obligă să recepționeze produsele în termenul convenit.

8.3 - Achizitorul se obligă să plătească prețul produselor către furnizor în termenul convenit de la emiterea facturii de către acesta, respectiv de 60 zile.

8.4 - Dacă achizitorul nu onorează facturile în termen de 30 zile de la expirarea perioadei convenite, atunci furnizorul are dreptul de a sista livrarea produselor. Imediat după ce achizitorul își onorează obligațiile, furnizorul va relua livrarea produselor în cel mai scurt timp posibil.

### **9. Sancțiuni pentru neîndeplinirea culpabilă a obligațiilor**

9.1 - În cazul în care, din vina sa exclusivă, furnizorul nu își îndeplinește obligațiile asumate, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din prețul contractului, ca penalități, o sumă echivalentă cu o cotă procentuală de 0,1% din prețul contractului.

9.2- În cazul în care achizitorul nu își onorează obligațiile în termen de 30 de zile de la expirarea perioadei convenite, atunci acestuia îi revine obligația de a plăti, ca penalități, o sumă echivalentă cu o cotă procentuală 0,1% din plata neefectuată.

9.3 - Nerespectarea obligațiilor asumate prin prezentul contract de către una dintre părți, în mod culpabil, dă dreptul părții lezate de a considera contractul reziliat de drept/de a cere rezilierea contractului și de a pretinde plata de daune-interese.

9.4 - Achizitorul își rezervă dreptul de a denunța unilateral contractul, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nici o compensație, dacă acesta din urmă dă faliment, cu condiția ca această denunțare 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.

9.5 – Achizitorul își rezerva dreptul de a denunța unilateral prezentul contract/acord cadru/contract subsecvent, printr-o notificare scrisă, fara nici o compensatie, de la data incheierii contractelor subsecvente, acordurilor cadru incheiate de Ministerul Sanatatii, in calitate de unitate centralizata de achizitii. In acest caz, prestatorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzatoare pentru partea din contract/acord cadru/contract subsecvent indeplinita pana la data denuntarii unilaterale a prezentului contract.

### **Clauze specifice**

#### **10. Recepție, inspecții și teste**

10.1 - Achizitorul sau reprezentantul său are dreptul de a inspecta și/sau testa produsele pentru a verifica conformitatea lor cu specificațiile din anexa/anexele la contract.

10.2 - (1) Inspecțiile și testările la care vor fi supuse produsele, cât și condițiile de trecere a recepției provizorii și a recepției finale (calitative) sunt descrise în anexa/anexele la prezentul contract.

(2) Achizitorul are obligația de a notifica, în scris, furnizorului identitatea reprezentanților săi împuterniciți pentru efectuarea recepției, testelor și inspecțiilor.





10.3 - Inspecțiile și testele din cadrul recepției provizorii și recepției finale (calitative) se vor face la destinația finală a produselor.

10.4 - Dacă vreunul din produsele inspectate sau testate nu corespunde specificațiilor, achizitorul are dreptul să îl respingă, iar furnizorul fără a modifica prețul contractului are obligația:

a) de a înlocui produsele refuzate; sau

b) de a face toate modificările necesare pentru ca produsele să corespundă specificațiilor lor tehnice.

10.5 - Dreptul achizitorului de a inspecta, testa și, dacă este necesar, de a respinge nu va fi limitat sau amânat datorită faptului că produsele au fost inspectate și testate de furnizor, cu sau fără participarea unui reprezentant al achizitorului, anterior livrării acestora la destinația finală.

10.6 - Prevederile clauzelor 10.1-10.4 nu îl vor absolve pe furnizor de obligația asumării garanțiilor sau altor obligații prevăzute în contract.

### ***11. Ambalare și marcare***

11.1 - (1) Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură din timpul transportului, tranzitului și expunerii la temperaturi extreme, la soare și la precipitațiile care ar putea să apară în timpul transportului și depozitării în aer liber, în așa fel încât să ajungă în bună stare la destinația finală.

(2) În cazul ambalării greutăților și volumelor în cutii, furnizorul va lua în considerare, unde este cazul, distanța mare până la destinația finală a produselor și absența facilităților de manipulare grea în toate punctele de tranzit.

11.2 - Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor vor respecta strict cerințele ce vor fi special prevăzute în contract, inclusiv cerințele suplimentare.

11.3 - Toate materialele de ambalare a produselor, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (paleți de lemn, foi de protecție etc.) rămân în proprietatea achizitorului.

### ***12. Livrarea și documentele care însoțesc produsele***

12.1 - Furnizorul are obligația de a livra produsele la destinația finală indicată de achizitor, respectând:

a) datele din graficul de livrare și

b) termenul comercial stabilit.

12.2 - (1) La expedierea produselor, furnizorul are obligația de a comunica, în scris, atât achizitorului, cât și, după caz, societății de asigurări datele de expediere, numărul contractului, descrierea produselor, cantitatea, locul de încărcare și locul de descărcare.

(2) Furnizorul va transmite achizitorului documentele care însoțesc produsele.

12.3 - Certificarea de către achizitor a faptului că produsele au fost livrate parțial sau total se face după instalare și după recepție, prin semnarea de primire de către reprezentantul autorizat al acestuia, pe documentele emise de furnizor pentru livrare.

12.4 - Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de recepție produselor.

### ***15. Asigurări***

15.1 - Furnizorul are obligația de a asigura complet produsele furnizate prin contract împotriva pierderii sau deteriorării neprevăzute la fabricare, transport, depozitare și livrare, în funcție de termenul comercial de livrare convenit, respectiv de 24H de la transmiterea comenzii.

### ***16. Servicii***



16.1 - Pe lângă furnizarea efectivă a produselor, furnizorul are obligația de a presta și serviciile accesorii furnizării produselor, fără a modifica prețul contractului.

16.2.- Furnizorul are obligația de a presta serviciile, pentru perioada de timp convenită, cu condiția ca aceste servicii să nu elibereze furnizorul de nicio obligație de garanție asumată prin contract.

### ***17. Perioada de garanție acordată produselor***

17.1 - Furnizorul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt noi, nefolosite. De asemenea, furnizorul are obligația de a garanta că toate produsele furnizate prin contract nu vor avea niciun defect ca urmare a proiectului, materialelor sau manoperei (cu excepția cazului când proiectul și/sau materialul este cerut în mod expres de către achizitor) sau oricărei alte acțiuni sau omisiuni a furnizorului și că acestea vor funcționa la parametrii solicitați, în condiții normale de funcționare.

17.2 - (1) Perioada de garanție acordată produselor de către furnizor este cea declarată în propunerea tehnică.

(2) Perioada de garanție a produselor începe cu data recepției efectuate după livrarea și instalarea acestora la destinația finală.

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

17.4 - La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a remedia defecțiunea sau de a înlocui produsul în perioada convenită, fără costuri suplimentare pentru achizitor. Produsele care, în timpul perioadei de garanție, le înlocuiesc pe cele defecte beneficiază de o nouă perioadă de garanție care decurge de la data înlocuirii produsului.

17.5 - Dacă furnizorul, după ce a fost înștiințat, nu reușește să remedieze defectul în perioada convenită, achizitorul are dreptul de a lua măsuri de remediere pe riscul și pe cheltuiala furnizorului și fără a aduce niciun prejudiciu oricăror alte drepturi pe care achizitorul le poate avea față de furnizor prin contract.

### ***18. Ajustarea prețului contractului***

18.1 - Pentru produsele livrate și pentru serviciile prestate, plățile datorate de achizitor furnizorului sunt cele declarate în propunerea financiară, anexă la contract.

18.2 - Prețul contractului ramane ferm pe toata durata de indeplinire a acestuia.

### ***19. Subcontractanți***

19.1 - Furnizorul are obligația, în cazul în care subcontractează părți din contract, de a încheia contracte cu subcontractanții desemnați, în aceleași condiții în care el a semnat contractul cu achizitorul.

19.2 - (1) Furnizorul are obligația de a prezenta la încheierea contractului toate contractele încheiate cu subcontractanții desemnați.

(2) Lista subcontractanților, cu datele de recunoaștere ale acestora, cât și contractele încheiate cu aceștia se constituie în anexe la contract.

19.3 - (1) Furnizorul este pe deplin răspunzător față de achizitor de modul în care își îndeplinește contractul.

(2) Subcontractantul este pe deplin răspunzător față de furnizor de modul în care își îndeplinește partea sa din contract.

(3) Furnizorul are dreptul de a pretinde daune-interese subcontractanților dacă aceștia nu își îndeplinesc partea lor din contract.



19.4 - Furnizorul poate schimba oricare subcontractant numai dacă acesta nu și-a îndeplinit partea sa din contract. Schimbarea subcontractantului va fi notificată achizitorului și nu va determina schimbarea prețului contractului.

## **20. Întârzieri în îndeplinirea contractului**

20.1 - Furnizorul are obligația de a îndeplini contractul de furnizare în perioada/periodele înscrise în graficul de livrare.

20.2 - Dacă pe parcursul îndeplinirii contractului furnizorul nu respectă graficul de livrare sau de prestare a serviciilor, atunci acesta are obligația de a notifica achizitorul în timp util; modificarea datei/periodelor de furnizare asumate în graficul de livrare se va face cu acordul părților, prin act adițional.

20.3 - În afara cazului în care achizitorul este de acord cu o prelungire a termenului de livrare, orice întârziere în îndeplinirea contractului dă dreptul achizitorului de a solicita penalități furnizorului.

## **21. Forța majoră**

21.1 - Forța majoră este constatată de o autoritate competentă.

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

21.3 - 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.

21.4 - 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.

21.5 - Partea contractantă care invocă forța majoră are obligația de a notifica celeilalte părți încetarea cauzei acesteia în maximum 15 zile de la încetare.

21.6 - Dacă forța majoră acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 6 luni, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea de drept a prezentului contract, fără ca vreuna din părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.

## **22. Soluționarea litigiilor**

22.1 - Achizitorul și furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe, orice neînțelegere sau dispută care se poate ivi între ei în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea contractului.

22.2 - Dacă, după 15 de zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare poate solicita ca disputa să se soluționeze fie prin arbitraj la Camera de Comerț și Industrie a României, fie de către instanțele judecătorești din România.

## **23. Limba care guvernează contractul**

23.1 - Limba care guvernează contractul este limba română.

## **24. Comunicări**

24.1 - (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului contract, trebuie să fie transmisă în scris.

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii, cât și în momentul primirii.



MINISTERUL SANATATI  
INSTITUTUL NATIONAL DE NEUROLOGIE SI BOLI NEUROVASCULARE  
Bucuresti , Sector 4, Sos. Berceni nr. 10-12 , site : [www.innbn-bucuresti.ro](http://www.innbn-bucuresti.ro) , E-mail : [manager\\_ibcv@yahoo.com](mailto:manager_ibcv@yahoo.com),  
Cod fiscal 7548010, Cont IBAN RO 79 TREZ 70420F332100XXXX deschis la Trezoreria sector 4  
Tel. 021/334.30.04., Fax. 021/334.38.34., 021/334.64.63.

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

## **25. Legea aplicabilă contractului**

25.1 - Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

Părțile au înțeles să încheie azi ..... prezentul contract în 2 (două) exemplare, câte unul pentru fiecare parte.

*(se precizează data semnării de către părți)*

Achizitor,

.....

*(semnătură autorizată)*

LS

Furnizor,

.....

*(semnătură autorizată)*

LS