



INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE		
MARIUS NASTA		
BUCUREȘTI ȘOS. VIILOR NR. 90. SECTOR 5		
REGISTRATURĂ		
INTRARE NR.	6200	
Anul	2021	Luna 03 Zua 14

DOCUMENTATIE DE ATRIBUIRE

Pentru elaborarea si prezentarea ofertei pentru achizitia de :

„ Reactivi si dezinfectanti”

Negociere fara publicarea prealabila

APROBAT : MANAGER

Dr. Beatrice Mahler



Intocmit,

Sef Birou Achizitii Publice, Contractare

Irina Ciupea



INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE		
MARIUS NASTA		
BUCUREȘTI, ȘOS. VIILOR NR. 90, SECTOR 5		
REGISTRATURĂ		
INSCRIERE Nr.	6200	
Anul	2021	Luna 05 Zua 17

CAIET DE SARCINI

Acest Caiet de Sarcini poate fi utilizat ca punct de plecare în elaborarea unei oferte pentru achiziția de produse care, după caz, poate include cu titlu accesoriu operațiuni cum ar fi (dar fără a se limita la): transport, livrare, testare, suport tehnic – și oricare altele asemenea

PROCEDURĂ : Negociere fara publicare prealabila

Reactivi si dezinfectanti

COD CPV 33696500-0- Reactivi de laborator (Rev.2)

COD CPV24455000-8 -Dezinfectanti (Rev.2)

1. INTRODUCERE

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

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

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, executanții sau prestatorii pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz)..

În cadrul acestei proceduri, Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

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

Această secțiune a Documentației de Atribuire include ansamblul cerințelor pe baza cărora fiecare Ofertant va elabora Oferta (Propunerea Tehnică și Propunerea Financiară) pentru furnizarea produselor care fac obiectul Acordului-cadru/ Contractului subsecvent ce rezultă din această procedură.

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația pentru atribuirea unui acord cadru pe o perioadă de 4 luni de la data semnării acordului-cadru și constituie ansamblul cerințelor, prescripțiilor, caracteristicilor de natura tehnică pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică. Cerințele, prescripțiile, caracteristicile impuse vor fi considerate ca fiind minimale. În acest sens, orice ofertă 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, prescripțiilor și caracteristicilor minimale din Caietul de sarcini. Ofertele care nu satisfac toate cerințele caietului de sarcini vor fi declarate oferte neconforme și vor fi respinse.



Precizare: Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet, o inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produs, aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea: " SAU ECHIVALENT"

Autoritatea contractanta NU permite si/sau solicita depunerea de oferte alternative.

2. OBIECTUL ACHIZITIEI

Obiectul prezentei achizitii este achizitionarea de "Reactivi si dezinfectanti", in cantitatile de mai jos si specificatiile tehnice din anexa

- cod CPV principal cod CPV 33696500-0- Reactivi de laborator (Rev.2)

- cod CPV 24455000-8 -Dezinfectanti (Rev.2)

Nr. lot	Denumire produs	UM	Cant min CS	Cant max CS	Cant min AC	Cant max AC	Pret unitar estimat	Val min CS	Val max CS	Val min AC	Val max AC
1	Ddimeri	kit	15	20	60	80	2499	37485	490980	149940	199920
2	Feritina	test	1000	2000	4000	8000	40	40000	80000	160000	320000
3	Proteina C reactiva	test	1200	2400	4800	9600	15.38	18456	36912	73824	147648
	TOTALreactivi							95941	166892	383764	667568
4	Dezinfectant pe baza de clor pentru suprafete si lenjerie	tb	50000	150000	150000	450000	0.20	10000	30000	30000	90000
5	Dezinfectant rapid pentru suprafete si echipamente medicale pe baza de alcoolii (spray)	litru	300	700	900	2100	35	10500	24500	31500	73500
6	Dezinfectant detergent concentrat de nivel mediu pentru suprafete si pavimente	litru	350	650	1050	1950	60	21000	39000	63000	117000
7	Dezinfectant de nivel inalt pentru suprafete si aparatura medicala, solutie gata preparata, in pulverizator	litru	200	450	600	1350	40	8000	18000	24000	54000
8	Antiseptic pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor prin frecare pe baza de alcoolii	litru	500	1000	1500	3000	40	20000	40000	60000	120000
	Total dezinfectanti							69500	151500	208500	454500
	Total general estimat Reactivi/4 luni si dezinfectanti/3 luni							165441	318392	592264	1122068

Criteriul de atribuire: **PRETUL CEL MAI SCAZUT**



Procedura de atribuire: Negociere fara publicare prealabila in urma careia se va incheia cu un **Acord cadru de furnizare reactivi cu o durata de 4 luni si dezinfectanti cu o durata de 3 luni**, ce acopera perioada pana la finalizarea procedurilor de licitatie deschisa demarate, aflate in curs de desfasurare si incipiente.

Acordul cadru se va incheia cu un singur operator economic pe toata perioada de derulare a acestuia, respectiv 4 luni de la data incheierii pentru reactivi si 3 luni pentru dezinfectanti.

Contractul subsecvent se va incheia lunar in functie de necesitatile autoritatii contractante si fondurile bugetare angajate

2.1 Descrierea produselor solicitate:

Anexa 1 – Cantitati minime/maxime contract subsecvent/acord cadru

Anexa 2 – Specificatii tehnice

2.3 Valabilitatea produselor

Toate produsele prezentate trebuie sa fie in termen de valabilitate, valabilitatea produselor va fi de cel puțin 12 luni de la data primirii/ receptiei produselor.

2.3 Livrare, ambalare, etichetare, transport si asigurare pe durata transportului

Transportul produselor la sediul unitatii cade in sarcina furnizorului.

Termenul de livrare este de 48 ore de la data lansarii comenzii ferme prin fax/e-mail - se va prezenta o **declaratie pe proprie raspundere in acest sens**.

Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul este acceptat de Autoritatea contractantă.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la sediul Autoritatii contractante, dupa cum urmeaza: reactivii de laborator la Laboratorul de Analize Medicale , dezinfectanti - la magazia centrala alInstitutului de Pneumoftiziologie "Marius Nasta", sos.Viilor 90, sector 5, Bucuresti. Fiecare produs va fi ambalat corespunzator si va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinația stabilită .

Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, stării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului. Transportul produselor la sediul achizitorului se va face pe cheltuiala furnizorului si cu mijloace proprii sau inchiriate.

Ambalare și etichetare produselor conform art. 69 alin. (1), alin. (2) lit. a)-o) și alin. (3) lit. b) din Regulament, cu privire la clasificarea, ambalarea și etichetarea produselor biocide (denumire produs, descriere, cod, termen de valabilitate, lot, valabilitate, instructiuni, denumire producător etc)-pentru dezinfectanti.

3. CONDITII NECESARE PENTRU PARTICIPAREA LA PROCEDURA

3.1 Constituirea garantiei de participare-Nu este cazul



3.2 Documentele obligatorii prezentate de furnizor pentru a demonstra ca produsele livrate sunt de calitate din punct de vedere tehnic. Documentele justificative (certIFICATE emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi care confirma asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii) sunt:

- **Certificat CE** de conformitate a produselor cu Directiva Europeana 93/42/EEC pentru aplicarea marcajului CE, in cadrul caruia sa se regaseasca denumirea producatorului, produsele certificate, termen valabilitate, codul de identificare al organismului notificat;
- **Declaratie de conformitate** producator in care sa se regaseasca declaratia pe propria raspundere a acestuia ca produsele sunt conforme cu Directiva Europeana 93/42/EEC.
- **Aviz sanitar** eliberat de Ministerul Sanatatii –Comisia națională pentru produse biocide, in conformitate cu prevederile **HOTĂRÂRE nr. 617** din 23 iulie 2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea in 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 (pentru dezinfectanti)
- **Declaratie privind conformitatea propunerii tehnice cu specificațiile caietului de sarcini** - Formularul nr.8
 - Fisa tehnica a produselor, emisa de producator, prin care ofertantul are obligatia de a face dovada conformitatii produselor care urmeaza sa fie furnizate, cu cerintele prevazute in Caietul de sarcini. Propunerea tehnica va conține un comentariu, articol cu articol al tuturor specificațiilor conținute în caietul de sarcini, prin care se va demonstra corespondența propunerii tehnice cu specificațiile caietului de sarcini; Toate documentele vor fi prezentate in limba română și în limba engleză
 - Avize si autorizatii conform cerintelor din caietul de sarcini, respectiv demonstrarea ca produsele oferite sunt autorizate potrivit prevederilor Regulamentului sau sunt avizate potrivit măsurilor tranzitorii prevăzute la art. 89 alin. (2) din Regulament; (pentru fiecare dintre produsele oferite in functie de specific reactivi/dezinfectanti)
 - produsele oferite/livrate trebuie sa detina etichete și fișa cu date de securitate in limba română.

Toate certificatele si autorizatiile trebuie sa fie in termen de valabilitate la data depunerii ofertei. Se vor anexa copii **CONFORM CU ORIGINALUL** ale documentelor mai sus mentionate, iar cele intocmite in alta limba decat romana trebuie sa fie insotite de traducere autorizata, sau semnate si stampilate conform cu originalul.

Ofertele tehnice care nu respecta cele mai sus precizate vor fi declarate **inacceptabile** conform art.134, alin.5 din HG nr.395/2016.

4. RECEPȚIA PRODUSELOR

Receptia calitativa si cantitativa se va face de catre autoritatea contractanta in ziua livrării (**termen livrare** - maxim 48 ore de la data transmiterii comenzii ferme prin fax/e-mail) intocmindu-se astfel nota de receptie, in baza urmatoarelor documente:

- factura fiscala/aviz de insotire si dupa caz buletine de analiza. Receptia va fi facuta in prezenta unei comisii de receptie si a unui delegat imputernicit de ofertant. Daca produsul nu corespunde calitativ sau cantitativ, autoritatea contractanta are dreptul sa respinga produsul iar ofertantul are obligatia de a inlocui intr-un termen de maxim 48 ore produsul refuzat.

Recepția produselor se va efectua pe baza de factura fiscala/aviz de insotire si declaratie de calitate/conformitate a produselor.

5. MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATA

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul



contractului, datele de emiterie și de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă.

Factura va fi însoțită de următoarele documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție;
- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative, în conformitate cu prevederile Legii nr. 72/2013 cu completările și modificările ulterioare 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, pe baza următoarelor documente:

- factură fiscală în original, semnată și șampilată de persoanele autorizate;
- documente de recepție cantitativă și calitativă;

6. CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZA RELATIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTA SI CONTRACTANT

Prezenta procedura de atribuire s-a organizat în conformitate cu legislația în vigoare în domeniul achizițiilor publice/sectoriale în România la momentul lansării procedurii de atribuire, după cum urmează:

- Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu toate modificările și completările ulterioare;
- H.G. nr. 395/2016 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/ acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile cu toate modificările și completările ulterioare;
- Legea nr. 101/2016 privind remediile și caile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestărilor;
- Ordinul nr. 1581/2018 privind aprobarea formularelor standard ale proceselor-verbale intermediare de evaluare aferente procedurilor de atribuire a contractelor/acordurilor-cadru de achiziție publică, a contractelor/acordurilor-cadru sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii.
- Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată.

7. ATRIBUTIILE SI RESPONSABILITATILE AUTORITATII CONTRACTANTE

Biroul Achiziții Publice din cadrul autorității contractante răspunde de managementul acordului cadru/contractelor subsecvente și de sarcinile specifice.

Implementarea contractului subsecvent se va face în conformitate cu prevederile caietului de sarcini, respectiv cu cele ale propunerii tehnice și financiare, precum și cu prevederile contractuale. Autoritatea contractantă va urmări derularea și implementarea contractului prin personalul de specialitate din cadrul Institutului de Pneumoftiziologie Marius Nasta. În derularea acordului cadru/contractului subsecvent autoritatea contractantă are următoarele atribuții:

- întocmește acordul cadru/contractul subsecvent, comenzile aferente contractelor subsecvente în conformitate cu legislația în domeniul achizițiilor publice și a documentației de atribuire;
- evaluează conformitatea produselor livrate cu cerințele prevăzute în documentația de atribuire;



- monitorizeaza respectarea termenelor de livrare/plata a facturilor in conformitate cu documentatia de atribuire

Autoritatea contractanta prin comisia de receptie va raspunde de receptia produselor ce fac obiectul prezentei proceduri de atribuire intocind in acest sens documentele specifice, iar sectiile careia ii sunt destinate produsele vor raspunde de pastrarea produselor in conditii optime conform legilor in vigoare, repartizarea acestora etc.

8. COMUNICARI

Orice comunicare intre parti, referitoare la indeplinirea acord-cadru/ contractelor subsecvente, trebuie sa fie transmisa in scris. Comunicarile intre parti se pot face si prin telefon, fax sau e-mail cu conditia confirmarii in scris a primirii comunicarii.

Monitorizarea produselor livrate de furnizor va fi facuta de personal calificat incepand din momentul receptiei lor pana la epuizare.

Autoritatea contractanta inainte de initierea procedurii de atribuire, a identificat urmatoarele riscuri ce pot aparea in derularea acordului-cadru/contractelor subsecvente cu referire la obligatiile asumate si masuri de gestionare a acestora:

- Ca masura de gestionare a acestui risc autoritatea contractanta are dreptul de a deduce din valoarea obligatiei neexecutate, ca penalitati, dobanda legala penalizatoare de 0,06%, pentru fiecare zi de intarziere, din valoarea obligatiei neexecutate, pana la indeplinirea efectiva a obligatiilor, in conformitate cu OG nr. 13/2011 privind dobanda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatiile banesti precum si pentru reglementarea unor masuri financiar - fiscale in domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012 cu completarile ulterioare.

9. MODIFICAREA CONTRACTULUI SI DISPOZITII CONEXE

Evaluarea Modificarilor Contractului si a circumstantelor acestora

Circumstantele care pot determina Modificarea Contractului ca urmare a identificarii de solutii, pe durata Contractului, pentru obiectul Contractului si obiectivele urmarite de Achizitor sunt:

- orice modificare a datelor de contact, reprezentantilor autorizati ai Partilor;
- drepturile si obligatiile Contractantului stabilite prin acest contract sunt preluate de catre un alt operator economic ca urmare a unei succesiuni universale sau cu titlu universal in cadrul unui proces de reorganizare, in conditiile stabilite prin Lege;
- schimbari la nivelul Legii, Regulamente CE, Reglementari, Standarde, Cadrul legal care guverneaza relatia dintre Autoritatea contractanta si Contractant si/sau Metodologia propusa din Propunerea Tehnica.

Notificarea privind Modificarile Contractului

Dispozitiile produc efecte cu conditia existentei sub forma de dovezi suficiente si credibile ca fiecare Parte (achizitor, furnizor) din Contract a actionat diligent la momentul planificarii achizitiei, la momentul elaborarii Ofertei si pe perioada de derulare a Contractului, asa cum reies acestea din Documentele Contractului.

Orice dispozitie referitoare la activarea optiunilor din Contract trebuie justificata prin referire la continutul documentelor Contractului:

- oricare dintre Parti (achizitor, furnizor) notifica cealalta Parte, de indata ce devine constienta de o neclaritate/ambiguitate sau incoerenta/neconcordanta intre documentele Contractului. In cazul unor astfel de neclaritati si incoerente, clarificarea aspectelor se face printr-o Dispozitie data de Achizitor.

- Contractantul notifica Achizitorul imediat ce considera ca domeniul de aplicare ii cere sa faca ceva ce este ilegal sau imposibil. In cazul in care Achizitorul este de acord, acesta emite o Dispozitie in vederea aplicarii masurilor care se impun.



- Partea care propune Modificarea contractului cu cel puțin 30 de zile înainte de data la care se consideră ca Modificarea Contractului ar trebui să producă efecte.

- fiecare Parte are obligația de a notifica cealaltă Parte de îndată ce are cunoștința de existența unor circumstanțe care pot întârzi sau împiedica livrarea Produselor sau care pot genera o revendicare pentru plata suplimentară. Contractantul ia toate măsurile, cu diligența specifică bunului comerciant, pentru reducerea la minim a acestor efecte.

10. DENUNȚAREA UNILATERALĂ A CONTRACTULUI

Dreptul la denunțarea unilaterală a contractului se exercită în conformitate cu înțelegerea părților.

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, este în insolvență și se află sub incidența art. 123 din Legea nr. 85/2014 privind procedura insolvenței sau este în situație de forță majoră atunci când existența forței majore și efectele sale asupra executării obligațiilor comerciale sunt avizate în conformitate cu dispozițiile Legii nr. 335/2007, cu condiția ca această denunțare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru prestator, în ceea ce privește partea de contract deja executată. În acest caz, prestatorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzătoare pentru partea din contract îndeplinită până la data denunțării unilaterale a contractului.

Părțile contractante au posibilitatea de a denunța contractul, în termen de 30 de zile, atunci când în cursul executării sale intră în vigoare reglementări legale a prețului sau mecanismului de determinare ce au incidență directă asupra acestuia.

Achizitorul are dreptul de a denunța unilateral contractul în cazul în care în termenul de valabilitate al prezentului contract, intervin modificări substanțiale ale acestuia, astfel cum sunt stabilite de Legea nr.98/2016 privind achizițiile publice cu modificările și completările ulterioare.

Achizitorul are dreptul de a denunța unilateral contractul în cazul în care furnizorul se afla la momentul atribuirii contractului în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 164-167 din Legea nr.98/2016 privind achizițiile publice cu modificările și completările ulterioare.

Achizitorul are dreptul de a denunța unilateral contractul în cazul în care acesta nu ar fi trebuit să fie atribuit furnizorului având în vedere o încălcare gravă de către acesta din urmă, a obligațiilor care rezultă din legislația europeană relevantă și care a fost constatată printr-o decizie a Curții de Justiție a Uniunii Europene.

În condițiile înregistrării imprevizibile a indisponibilității fondurilor bugetare destinate executării contractului, părțile contractante vor stabili de comun acord suspendarea executării contractului sau încetarea acestuia, pentru a evita afectarea intereselor legitime ale uneia sau ambelor părți.

Achizitorul poate declara rezoluțiunea, cere restituirea prețului și repararea prejudiciului suferit și atunci când a fost evins de toate bunurile sau de o parte a acestora îndeajuns de însemnată încât, dacă ar fi cunoscut evicțiunea, el nu ar mai fi încheiat contractul;

Rezoluțiunea/rezilierea operează de plin drept atunci când ambele părți înțeleg să nu își execute obligațiile principale corelative. Rezilierea își produce efectele, fără îndeplinirea vreunor formalități speciale, dacă se menține concomitența neexecutării un interval de 10 zile.

Rezoluțiunea/rezilierea prezentului contract nu are niciun efect asupra obligațiilor deja scadente între părți.

11. ALOCAREA RISCURILOR – MĂSURI DE GESTIONARE A ACESTORA

Autoritatea contractantă înainte de inițierea procedurii de atribuire, a identificat următoarele riscuri ce pot apărea în derularea acordului-cadru/contractelor subsecvente cu referire la obligațiile asumate și măsuri de gestionare a acestora:

➤ livrarea cu întârziere a produselor.

Ca măsură de gestionare a acestui risc autoritatea contractantă va aplica dobânda legală penalizatoare la valoarea obligației neîndeplinite pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor.



- lipsa monitorizării efective din punct de vedere cost - calitate a contractului
Ca masura de gestionare a acestui risc orice produs furnizat va fi atent controlat de catre personal specializat
- schimbări substanțiale în condițiile contractuale pentru a permite mai mult timp de prestare și prețuri mai mari pentru contractant
Ca masura de gestionare a acestui risc nu este admisa nicio schimbare in conditiile contractual
 - acceptarea schimbării specificațiilor contractuale sub nivelul standardelor impuse prin documentație;
 - Ca masura de gestionare a acestui risc nu este admisa nicio schimbare a specificatiilor tehnice; in cazul in care nu se va furniza produsul adjudecat la prezenta procedura, contractul va fi reziliat unilateral
 - Riscuri asociate furnizorului:
- Nerespectarea termenelor de livrare a produselor la termen;
 - Riscuri asociate achizitorului:
- Intarzieri in efectuarea receptiei produsului;
- Intarzieri in efectuarea platii produsului;

Masuri de gestionare a riscurilor

-Plata de sanctiuni pentru neindeplinirea culpabila a obligatiilor astfel:

În cazul în care, din vina sa, furnizorul își îndeplinește cu întârziere obligațiile contractuale, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din valoarea obligației neexecutate, ca penalități, dobânda legală penalizatoare prevăzută la art. 3 alin 2 ^1 din OG 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 completările ulterioare. Dobânda legală penalizatoare se aplică din valoarea obligației neindeplinite pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor.

În cazul în care, din vina sa, achizitorul nu își onorează în termenul stabilit, furnizorul are dreptul de a solicita plata dobanzii legale penalizatoare aplicata la valoarea plății neefectuate, în conformitate cu art 4 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. Dobanda legală penalizatoare se aplică pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor.

Pentru neindeplinirea obligațiilor contractuale de către furnizor, achizitorul are dreptul de a declara rezoluțiunea contractului.

Pentru neexecutarea obligațiilor la timp partea îndreptățită poate cere atât executarea obligației principale, cât și a penalității, respectiv a daunelor-interese ce se cuvin potrivit legii și înțelegerii părților.

- Receptia nu se considera finalizata pana cand produsul nu respecta cerintele din specificafiile tehnice, clauzele contractuale etc.;

12. PREZENTAREA OFERTEI

Limba de redactare a ofertei: Limba romana.

Oferta va fi semnată și ștampilată pe fiecare pagină de către reprezentantul legal sau persoana împuternicită se va depune în plic închis, cu mențiunea "Procedura de Negociere fara publicare prealabila de Reactivi si Dezinfectanti – A nu se deschide până la data de 23.03.2021 ora 15:00" și se vor depune la registratura Institutului de Pneumoftiziologie Marius-Nasta. Plicurile vor avea atasate scrisoarea de înaintare și precizarea lotului pentru care se depune oferta.

Pot fi depuse oferte pentru unul sau mai multe loturi.

13. MODUL DE PREZENTARE A PROPUNERII FINANCIARE

Ofertantul va elabora propunerea financiară astfel încât aceasta să furnizeze toate informațiile solicitate cu privire la preț precum și la alte condiții financiare și comerciale legate de obiectul prezentei proceduri.



Propunerea financiară trebuie să fie fermă și nu se reactualizează, rămânând valabilă până la expirarea contractului.

Moneda din oferta financiară trebuie să fie lei.

Prețurile vor fi prezentate cu 2 zecimale.

Pretul din oferta va fi exprimat în lei fără TVA, pentru toată perioada acordului cadru, (4 luni reactivi și 3 luni dezinfectanți) și în mod individual pentru fiecare dintre loturile oferite (Formular oferta și centralizator prețuri)

In cazul în care se constată că una sau mai multe oferte au prețuri egale, autoritatea contractantă, va solicita respectivilor ofertanți pentru departajare, clarificări prin e-mail în vederea reofertării prețurilor de către operatorii economici și doar pentru produsele care fac obiectul reofertării, trimițând în acest sens un centralizator nou cu oferte îmbunătățite, în vederea departajării acestora.-Formularul 4

13. MODUL DE PREZENTARE A PROPUNERII TEHNICE

Oferta tehnică va fi întocmită prin completarea formularului de oferta tehnică. Solicitățile impuse de caietul de sarcini vor fi respectate cu strictețe.

Nerespectarea cerințelor din caietul de sarcini atrage după sine descalificarea ofertei și considerarea ei ca fiind neconformă.

Documentele trebuie emise în limba română, iar cele emise în altă limbă decât română trebuie să fie însoțite de traducerea autorizată în limba română.

✓ Din propunerea tehnică trebuie să reiasă următoarele: Producător / țara de origine, Țara în care este fabricat, Anul de fabricație, Durata valabilitate a produselor: în funcție de specific, Propunerea tehnică va conține un comentariu, articol cu articol al tuturor specificațiilor conținute în caietul de sarcini, prin care se va demonstra corespondența propunerii tehnice cu specificațiile caietului de sarcini.

Demonstrarea corespondenței propunerii tehnice cu specificațiile se demonstrează prin prezentarea de fișe tehnice, instrucțiuni, pliante, broșuri, fișe de catalog, etc.

Propunerea tehnică se întocmește astfel încât procesul de evaluare și informațiile cuprinse în aceasta să permită identificarea facilă a corespondenței cu specificațiile tehnice din caietul de sarcini

14. CRITERIUL DE ATRIBUIRE

Criteriul de atribuire al ofertelor pentru încheierea acordului cadru este **Pretul cel mai scazut**

Stabilirea ofertei câștigătoare se va realiza pentru fiecare lot în parte

Anexa 1 – Cantități minime/maxime contract subsecvent/acord cadru

Nr. lot	Denumire produs	UM	Cant min CS	Cant max CS	Cant min AC	Cant max AC
REACTIVI						
1	Ddimeri	kit	15	20	60	80
2	Feritina	test	1000	2000	4000	8000
3	Proteina C reactiva	test	1200	2400	4800	9600
DEZINFECTANTI						
4	Dezinfectant pe baza de clor pentru suprafețe și lenjerie	tb	50000	150000	150000	450000
5	Dezinfectant rapid pentru suprafețe și echipamente medicale pe baza de alcool (spray)	litru	300	700	900	2100
6	Dezinfectant detergent concentrat de nivel mediu pentru suprafețe și pavimente	litru	350	650	1050	1950



7	Dezinfectant de nivel înalt pentru suprafețe și aparatură medicală, soluție gata preparată, în pulverizator	litru	200	450	600	1350
8	Antiseptic pentru dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor prin frecare pe baza de alcool	litru	500	1000	1500	3000

Anexa 2 – Specificații tehnice

REACTIVI

LOT 1 - DDimeri HS

- Reactiv liofilizat, dedicat/compatibil cu Analizoarele ACL TOP350 pentru determinarea cantitativă a DDimerilor din plasma prin metoda imunoturbidimetrică cu particule latex
- Stabilitatea reactivului: să fie până la data de expirare înscrisă pe etichetă la 2-8°C
- Frecvența calibrării: să fie definite de utilizator sau la minim 30 de zile
- linearitate plasma: 150 – 69000 ng/mL pentru diluție automată
- Impachetare: minim 99 teste/kit
- Reactivul să fie prevăzut cu cod de bare pentru identificarea automată a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, și a stabilității la bord;
- Protocolul reactivului să permită verificarea și raportarea gradului de lipemie, icter și hemoliza ale probei (LIH)

LOT 2 - Feritina

- Reactiv lichid, gata de lucru dedicat/compatibil cu Analizoarele DXC700 AU pentru determinarea cantitativă a feritinei din ser și plasma prin metoda imunoturbidimetrică cu particule latex
- Stabilitatea reactivului: să fie până la data de expirare înscrisă pe etichetă la 2-8°C iar la bordul analizorului minim 60 zile
- Frecvența calibrării: să fie definite de utilizator sau la minim 30 de zile
- linearitate ser/ plasma: să fie minim intervalul 8.0 – 450 µg/L.
- Impachetare: minim 400 teste/kit
- Reactivul să fie prevăzut cu cod de bare pentru identificarea automată a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, tipului de reactiv (R1, R2, etc.) și a stabilității la bord;
- Protocolul reactivului să permită verificarea și raportarea gradului de lipemie, icter și hemoliza ale probei (LIH)

LOT 3 - Proteina C reactivă (CRP)

- Reactiv lichid, gata de lucru dedicat/compatibil cu Analizoarele Olympus seria AU pentru determinarea cantitativă a proteinei C reactivă din ser și plasma prin metoda imuno-turbidimetrică cu particule Latex
- Stabilitatea reactivului: să fie până la data de expirare înscrisă pe etichetă, la 2-8°C iar la bordul analizorului minim 90 zile
- Frecvența calibrării: să fie definită de către utilizator sau la minim 90 de zile
- Impachetare: minim 750 teste/kit
- Stabilitatea reactivului: să fie până la data de expirare înscrisă pe etichetă la 2-8°C iar la bordul analizorului minim 90 zile
- Frecvența calibrării: să fie definită de către utilizator sau la minim 90 de zile
- linearitate ser/ plasma: să fie minim intervalul 60 – 20000 mg/dL
- Impachetare: minim 400 teste/kit
- Reactivul să fie prevăzut cu cod de bare pentru identificarea automată a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, tipului de reactiv (R1, R2, etc.) și a stabilității la bord;
- Protocolul reactivului să permită verificarea și raportarea gradului de lipemie, icter și hemoliza ale probei (LIH)

Laborator Analize Medicale

Dr. Alina Iancu



DEZINFECTANTI

LOT 4 - Dezinfectant pe baza de clor pentru suprafete si lenjerie

LOT 5- Dezinfectant rapid pentru suprafete si echipamente medicale pe baza de alcooli (spray)

LOT 6- Dezinfectant detergent concentrat de nivel mediu pentru suprafete si pavimente

LOT 7 - Dezinfectant de nivel inalt pentru suprafete si aparatura medicala, solutie gata preparata, in pulverizator

LOT 8 -Antiseptic pentru dezinfectia igienica si chirurgicala a mainilor prin frecare pe baza de alcooli.

Specificatii tehnice atasate prezentei

Coordonator CPIAAM

Dr. Negoescu Daniela

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

Justificare achizitie dezinfectanti Institut 2021

În vederea respectării Ord. MS 961/2016 privind normele de dezinfectie și sterilizare (cap 3, anexa 3 și 4), a Ord. MS 1101/2016 privind normele de supraveghere, prevenire și limitare a IAAM (cap 2, anexa 4) și Ord. MS 1025/2000 pentru normele privind serviciile de spălare din unitățile sanitare, la nivelul secțiilor, laboratoarelor și a dispensarelor TB sector 4, 5 și 6, solicităm achiziționarea cantităților de biocide prezentate în referatul de necesitate.

Cantitățile de dezinfectanți fiind calculate ținând cont de necesarul stabilit de fiecare secție, laborator și dispensar TB pe baza consumurilor anterioare precum și de cerințele Ord. MS 961/2016.

Prevenirea IAAM și a infecției cu COVID-19 impune curatenia și dezinfectia suprafețelor, a instrumentarului și dispozitivelor medicale, aparaturii medicale, a lenjeriei și veselei, a tuturor suprafețelor care vin în contact direct cu pacientul. Dezinfectia suprafețelor se efectuează de cel puțin 2 ori pe zi utilizând un dezinfectant rapid pentru suprafețele mici și un detergent-dezinfectant lichid pentru suprafețe mari a cărui soluție de lucru se schimbă la fiecare salon, la fiecare cabinet medical, oficiu alimentar și oficiu asistenți, la fiecare grup sanitar și la fiecare hol.

Restul dezinfectanților vor fi utilizați pentru lenjerie, pentru instrumentarul și dispozitivele medicale folosite în investigații și intervenții chirurgicale, având nivel mediu pentru predezinfectie și nivel înalt pentru cele termosensibile.

Dezinfectantul înalt pentru aeromicroflora și suprafețe trebuie utilizat lunar pentru dezinfectia terminală a saloanelor TB și după externarea pacienților, inclusiv a celor cu IAAM.

Personalul medical va efectua spălarea și dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor prin utilizarea săpunului antiseptic după contactul cu pacienții, precum și a dezinfectantului pentru mâini prin frecare, între manevre efectuate la pacienți, înainte și după îngrijirea plăgilor, manipulare tuburi de dren, înainte de realizarea unor proceduri invazive și a intervențiilor chirurgicale.

Medic epidemiolog
Dr. Negoescu Daniela



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Șoseaua Villor nr. 90, sector 5, București, cod 050159
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01
Email: secretariat@marius-nasta.ro
www.marius-nasta.ro

SPECIFICATII TEHNICE DEZINFECTANTI

1. DEZINFECTANT DE NIVEL INALT PE BAZA DE CLOR PENTRU SUPRAFETE SI LENJERIE

Categoria: Produs biocid - Grupa principala 1, Tip produs 2,

- Produs destinat dezinfectiei suprafetelor semicritice, lenjeriei.
- Indicații: dezinfectarea suprafetelor si a lenjeriei.
- Produsul trebuie sa respecte Ordinul M.S. nr. 961/2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare publice si private, tehnicii de lucru si interpretare pentru testele de evaluare a eficientei procedurii de curatenie si dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mainilor in functie de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice in functi de suportul care urmeaza sa fie tratat si a metodelor de evaluare a derulării si eficientei procesului de sterilizare, cu modificarile si completarile ulterioare.
- Substante active : sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr.528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.
- Activitate antimicrobiana si standard
Sa prezinte un spectru larg de actiune bactericid, micobactericid/tuberculocid, fungicid, levuricid, virucid, sporicid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 si Ord.MS nr. 1082/2016 cu modificarile si completarile ulterioare.
Spectru de activitate conform Standard 14885/2015
- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$
- Bactericida si/sau fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min, reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitatea bactericida si reducere lg. $\geq 3,0$ pentru activitatea fungicida;
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$
- Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$), cu inclusiv timpi aditionali de contact
- Virucida: EN 14476, (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$
- Sporicida: EN 13704 (2,1).), cu inclusiv timpi aditionali de contact.
- Sa poata fi utilizat pe orice categorie de material.
- Sa fie eficient in prezenta substantelor interferente, materie organica.
- Sa poata fi utilizat in sectiile de pediatrie, bloc alimentar.
- Sa fie biodegradabil in acord cu cerintele de mediu.



Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

- Sa fie cu toxicitate redusa .
- Solutia de lucru sa nu fie coroziva, sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea in incaperi cu ventilatie speciala.
- Substanta activa: dicloroizocianuratul de sodiu NaDCC .
- Domeniul de utilizare: dezinfectia si curatarea suprafetelor din orice material (gresie, faianta, mozaic, covor pvc tip tarkett, etc.), peretilor, obiectelor din orice material (metal cromat sau nichelat, lemn, material plastic, sticla), mobilier, a lenjeriei
- Tabletele sa aiba 2 - 5 g si sa elibereze 1,5 g clor activ.
- Perioada de garantie a produsului in ambalajul original sa fie de minimum 1 an din momentul livrării.
- Sa fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide - ultima actualizare.
- Modalitate de prezentare: flacoane cu maxim 300 tablete.
- Perioada de garantie a produsului in ambalaj original sa fie de minimum 1 an din momentul livrării.

2. DEZINFECTANT RAPID PENTRU SUPRAFETE MICI SI ECHIPAMENTE MEDICALE PE BAZA DE ALCOOLI (SPRAY)

Categoria: Produs biocid - Grupa principala 1, Tip produs 2.

- Produs destinat dezinfectia suprafetelor semicritice si noncritice.
- Indicatii: dezinfectarea rapida a suprafetelor.
- Produsul trebuie sa respecte Ordinul M.S. nr. 961/2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare publice si private, tehnicii de lucru si interpretare pentru testele de evaluare a eficientei procedurii de curatenie si dezinfectie , procedurilor recomandate pentru dezinfectia mainilor in functie de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice in functi de suportul care urmeaza sa fie tratat si a metodelor de evaluare a derularii si eficientei procesului de sterilizare, cu modificarile si completarile ulterioare.
- Substante active : sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a titurilor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr.528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.
- Activitate antimicrobiana si standard
Sa prezinte un spectru larg de actiune bactericid, micobactericid, fungicid, levuricid, virucid conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 si Ord.MS nr. 1082/2016 cu modificarile si completarile ulterioare.
Spectru de activitate conform Standard 14885/2015
Bactericida: EN 13727 (2,1),
Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2)
Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1),
Tuberculocida/ Micobactericida: EN 14348 (2,1), cu inclusiv timpi aditionali de contact,
Virucida: EN 14476 (2,1),
- Domeniul de utilizare: dezinfectia rapida a suprafetelor din orice material (gresie, faianta, mozaic, etc.), a obiectelor din orice material (metal cromat sau nichelat, inox, lemn, material plastic, sticla), mobilier, echipamente medicale.



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Sosseaua Vilor nr. 90, sector 5, Bucuresti, cod 050159
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01
Email: secretariat@marlus-nasta.ro
www.marius-nasta.ro

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.
- Sa fie eficient in prezenta substantelor interferente (materie organica, sange, puroi, etc).
- Sa poata fi utilizat in sectiile de pediatrie, ATI.
- Sa nu lase urme dupa uscare.
- Sa fie biodegradabil in acord cu cerintele de mediu
- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv, foarte inflamabil.
- Sa fie cu toxicitate redusa .
- Sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea in incaperi cu ventilatie speciala.
- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum 1 an din momentul livrării.
- Sa fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide - ultima actualizare.
- Modalitate de prezentare: recipiente de maxim 1 litru prevazut cu pulverizator. Produsul solicitat va prezenta un sistem de pulverizare propriu fiecarui ambalaj si usor de utilizat.
- Perioada de garantie a produsului sub forma concentrata sa fie de minimum 1 an din momentul livrării.

3. DEZINFECTANT-DETERGENT CONCENTRAT DE NIVEL MEDIU PENTRU SUPRAFETE SI PAVIMENTE

Categoria: Produs biocid - Grupa principala 1, Tip produs 2.

- Produs destinat curatarii si dezinfectiei suprafetelor semicritice si noncritice.
- Produsul trebuie sa respecte Ordinul M.S. nr. 961/2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare publice si private, tehnicile de lucru si interpretare pentru testele de evaluare a eficientei procedurii de curatenie si dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mainilor in functie de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice in functi de suportul care urmeaza sa fie tratat si a metodelor de evaluare a derularii si eficientei procesului de sterilizare, cu modificarile si completarile ulterioare.
- **Substante active:** sa fie in conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.
- **Activitate antimicrobiana si standard**
Sa prezinte un spectru larg de actiune bactericid, micobactericid, fungicid, levuricid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 si Ord.MS nr. 1082/2016 cu modificarile si completarile ulterioare.
Spectru de activitate conform Standard 14885/2015
- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$
- Bactericida si/sau fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min, reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitatea bactericida si reducere lg. $\geq 3,0$ pentru activitatea fungicida;
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Sosaua Villor nr. 90, sector 5, Bucuresti, cod 050159
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01
Email: secretariat@marius-nasta.ro
www.marius-nasta.ro

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intra în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Tuberculocida/Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$, cu inclusiv timpii aditionali de contact
- Virucida: EN 14476, (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intra în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Domeniul de utilizare: dezinfectia și curatarea suprafețelor din orice material (gresie, faianta, mozaic, covor pvc tip tarkett etc.), a obiectelor din orice material (metal cromat sau nichelat, inox, lemn, material plastic, sticla), mobilier.
- Sa poata fi utilizat, simultan, pentru curatare și dezinfectie.
- Produsul sa nu decoloreze suprafețele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clătire.
- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente ,materie organica.
- Sa poata fi utilizat în secțiile de pediatrie.
- Sa nu necesite clătire după aplicare.
- Sa nu contina aldehide, fenoli, soda caustica, halogeni,alcooli.
- Sa fie biodegradabil în acord cu cerintele de mediu.
- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia de lucru.
- Solutia de lucru sa nu fie coroziva, sa fie usor de preparat cu apa la temperatura camerei, sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, sa nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilatie speciala.
- Solutia de lucru sa nu aiba miros dezagreabil în momentul utilizării.
- Perioada de garantie a produsului sub forma concentrata sa fie de minimum 1 an din momentul livrării.
- Sa fie cuprins în Registrul National al Produselor Biocide - ultima actualizare.
- Modalitate de prezentare: recipiente cu capacitate de 1 litru, 2 litri, maxim 5 litri, prevăzute cu sistem de dozare în functie de prescripțiile producătorului, pentru fiecare recipient.
- În oferta tehnica se va specifica concentratia solutiei de lucru a produsului în functie de spectrul de activitate.

4. DETERGENT - DEZINFECTANT DE NIVEL ÎNALT PENTRU SUPRAFETE SI APARATURA MEDICALA, SOLUTIE GATA PREPARATA, ÎN PULVERIZATOR

Categoria: Produs biocid - Grupa principală 1, Tip produs 2.

- Produs destinat curatării și dezinfectiei suprafețelor critice.
- Produsul trebuie să respecte Ordinul M.S. nr. 961/2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curatarea, dezinfectia și sterilizarea în unitatile sanitare publice și private, tehnicile de lucru și interpretare pentru testele de evaluare a eficienței procedurii de curatenie și dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mainilor în functie de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice în functie de suportul care urmeaza să fie tratat și a metodelor de evaluare a derulării și eficienței procesului de sterilizare, cu modificările și completările ulterioare.
- Substante active : sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Soseaua Vilor nr. 90, sector 5, București, cod 050139
Telefon: 021 305 69 10 Fax: 021 337 38 01
Email: secretariat@institutulmariasnasta.ro
www.mariusnasta.ro

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

substanțelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat in Regulamentul (UE) nr.528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat.

- **Activitate antimicrobiana si standard**

Sa prezinte un spectru larg de actiune bactericid, micobactericid, fungicid, levuricid, virulicid, sporicid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 si Ord. MS nr. 1082/2016 cu modificarile si completari ulterioare.

Spectru de activitate conform Standard 14885/2015

Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

Bactericida si/sau fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min, reducere lg. $\geq 4,0$ pentru activitatea bactericida si reducere lg. $\geq 3,0$ pentru activitatea fungicida;

Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$, cu inclusiv timpi aditionali de contact

Virucida: EN 14476, (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra in contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Sporicida: EN 13704 (2,1).), cu inclusiv timpi aditionali de contact.

- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.
- Sa fie compatibil cu materialul suprafetelor si aparaturii ce urmeaza a fi dezinfectat (gresie, faianta, tarket, metal cromat sau nichelat, inox, lemn, material plastic, sticla,).
- Sa nu contina aldehide, fenoli, halogeni, alcoolii.
- Sa poata fi utilizat, simultan, pentru curatare si dezinfectie.
- Sa nu lase urme dupa uscare.
- Sa fie eficient in prezenta substantelor interferente, materie organica.
- Sa poata fi utilizat in sectiile de pediatrie, ATI.
- Sa fie biodegradabil in acord cu cerintele de mediu.
- Solutia sa fie stabila in timp.
- Conform fisei de securitate, produsul sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Sa fie cu toxicitate redusa .
- Sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea in incaperi cu ventilatie speciala.
- Remanenta cat mai indelungata pe suprafete.
- Perioada de garantie a produsului in ambalajul original sa fie de minimum 1 an din momentul livrarii.
- Sa fie cuprins in Registrul National al Produselor Biocide - ultima actualizare.
- Modalitate de prezentare: recipiente cu capacitatea maxima de 1 litru, cu pulverizator pentru



ANMCS
unitate afiliată în
PROCES DE ACREDITARE

Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Soseaua Vilor nr. 90, sector 5, Bucuresti, cod 050159
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01
Email: secretariat@marius-nasta.ro
www.marius-nasta.ro

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

fiecare recipient.

S. ANTISEPTIC PENTRU DEZINFECTIA IGIENICA SI CHIRURGICALA A MAINILOR PRIN FRECARA PE BAZA DE ALCOOLI

Categoria: Produs biocid - Grupa principala 1, Tip produs 1

- Indicații: dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor prin frecare.
- Produsul trebuie să respecte Ordinul M.S. nr. 961/2016 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 dezinfecțanților chimici în funcție de suportul care urmează să fie tratat și a metodelor de evaluare a derulării și eficienței procesului de sterilizare, cu modificările și completările ulterioare.
- Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat.
- Să prezinte un spectru larg de acțiune bactericid, micobactericid/tuberculocid, fungicid, levuricid, virucid, conform prevederilor dispuse prin Ord. MS nr. 961 / 2016 și Ord. MS nr. 1082/2016 cu modificările și completările ulterioare.
- Compoziție: soluție pe bază de alcooli, având în compoziție în mod obligatoriu ingrediente pentru protecția pielii.
- Timp de acțiune pentru dezinfecția igienică a mâinilor: 30-60 secunde.
- Timp de acțiune pentru dezinfecția chirurgicală: 1- 3 minute.
- Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Să se folosească în absența apei
- Să nu producă iritații la utilizări repetate.
- Să prezinte teste care dovedesc efectul dermaprotector al produsului.
- Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016, cu modificările ulterioare).
- Să fie biodegradabil în acord cu cerințele de mediu.
- Perioada de garanție a produsului în ambalajul original să fie de minimum 2 ani.
- Să fie cuprins în Registrul Național al Produselor Biocide - ultima actualizare.
- Modalitate de prezentare: recipiente cu capacitate de minim 0,500 litri- 1 litru, cu pompa de dozare pentru fiecare recipient.
- Ofertantul va pune la dispoziția beneficiarului dozatoare de perete rezistente la utilizări repetate (din inox) destinate recipientelor cu soluție pentru dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor, cu maner inox de acționare cu cotul, compatibil cu recipientul produsului dezinfecțant furnizat. Acestea (în număr de 300) vor fi asigurate de către ofertant cu titlu de gratuitate.

Medic epidemiolog
Negoescu Daniela



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”
Șoseaua Vădii nr. 90, sector 5, București, cod 050119
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01
Email: secretariat@marius-nasta.ro
www.marius-nasta.ro