

Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta

INSTITUTUL DE PNEUMOFTIZIOLOGIE		
MARIUS NASTA		
BUCUREŞTI, ŞOS. VIILOR NR. 90, SECTOR 5		
REGISTRATORĂ		
INTRARE Nr.	12347	ZIUA
Anul	2022	Luna 06 Ziua 01

APROBAT  
MANAGER  
S.L.Dr.MAHLER BEATRICE

### CAIET DE SARCINI

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;

**I. OBIECTUL ACHIZITIEI:** Obiectul prezentului Caiet de Sarcini îl constituie achizitionarea produselor, conform listei loturilor de mai jos, cu respectarea specificațiilor minime obligatorii solicitate pentru fiecare lot în parte, precum și a restului de prevederi din prezentul caiet de sarcini.

#### II. CONDITII TEHNICE:

Ofertantul va stabili, în propunerea sa finanțată, prețuri pentru fiecare element oferit, fără a avea obligația depunerii ofertei pentru toate produsele scoase la procedura.

In cazul în care furnizorul nu menține prețurile licitate/actualizate până la actualizare/noua actualizare, contractul se desfîntă deplin drept, fără acțiune în justiție și fără nici o formalitate prealabilă, retinându-se integral garanția de bună execuție.

Medicamentele vor avea ambalajul primar și secundar în limba română.

Medicamentele vor respecta concentrația cerută și forma farmaceutică și vor fi livrate în ambalaje originale.

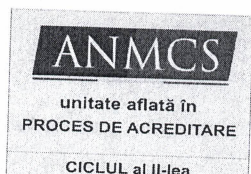
#### III. CONDITII DE LIVRARE

Livrarea produselor va fi însoțită de:

- factură fiscală în care se va specifica pe lîngă denumirea produsului și DCI medicamentului (asa cum este trecuta în contract), codul CIM al produsului, cantitatea, prețul unitar, valoarea și T.V.A., precum și numărul contractului și numarul comenzi.

Condiția de livrare: franco-depozit unitatea beneficiară.

Livrarea produselor din contracte se va face pe bază de comenzi. Comenzile vor fi transmise de autoritatea contractantă, prin fax, telefon, e-mail în funcție de necesități și fondurile disponibile și vor trebui onorate de furnizor în termen de maxim 48 ore de la emisie. În situația în care din anumite motive furnizorul nu poate respecta temenul de livrare mai sus menționat va anunța în cele 48 de ore, în scris, autoritatea contractanta despre noul timp de livrare pentru acea comandă (respectiv perioada de timp în care nu pot onora comenzi și motivele care au determinat aceste întârzieri/sistări) și care nu poate fi mai mic de 48 de ore. **In caz contrar, contractul se consideră reziliat unilateral fără notificare prealabilă**

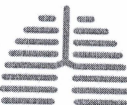


Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Șoseaua Viilor nr. 90, sector 5, București, cod

050159

Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01

Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)



**din partea beneficiarului.** In acest caz furnizorului respectiv i se va retine integral garantia de buna executie a contractului.

Achizitorul isi rezerva dreptul de a putea emite in cazuri justificate si **comenzi de urgență** care vor fi onorate de catre furnizor in termen de **maxim 24 de ore** de la primirea lor uneori si termen mai scurt in functie de necesitatatile terapeutice.

#### IV. RECEPTIA PRODUSLUI

Recepția se va efectua la destinația finală, respectiv cele trei sedii (locatii) ale Farmaciei Institutului de Pneumoftiziologie "MARIUS NASTA". Dacă vreunul din produsele inspectate nu corespunde specificațiilor, autoritatea contractantă are dreptul să îl respingă, iar furnizorul are obligația, fără a modifica prețul contractului, de a înlocui produsele refuzate.

#### V. GARANTIA PRODUSELOR

Furnizorul are obligația de a livra produsele în termenul de garanție solicitat.

Perioada de garanție a produselor începe cu data receptiei efectuate.

Furnizorul va livra numai produse care au o valabilitate de cel putin 8 luni de la data receptiei.

Autoritatea contractantă are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în legătură cu această garanție.

La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a înlocui produsul, fără costuri suplimentare. Produsele care, în timpul perioadei de garanție, le înlocuiesc pe cele necorespunzătoare, beneficiază de o nouă perioadă de garanție care curge de la data înlocuirii produsului.

#### VI. AMBALARE, EXPEDIERE SI TRANSPORT

Transportul medicamentelor cade în sarcina furnizorului.

Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură pe timpul transportului, tranzitului și expunerii la temperaturi extreme, la soare și la precipitațiile care ar putea să apară în timpul transportului și depozitarii în aer liber, în aşa fel încât să ajungă în bună stare la destinația finală.

Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor va respecta strict cerințele impuse de livrarea în siguranță deplină a produselor. Toate materialele de ambalare a produselor, precum și cele necesare protecției coletelor, rămân în proprietatea autorității contractante.

#### VII. DESCRIEREA SI IDENTIFICAREA PRODUSELOR

### ANALIZA DE RISURI, MASURI DE PREVENIRE/ DIMINUARE A RISCURILOR

Rezultatele contractului pot fi influențate de diferiți factori de risc de la analiza carora nu putem face abstractie.

Analiza de risc cuprinde urmatoarele etape principale:



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Șoseaua Viilor nr. 90, sector 5, București, cod  
050159

Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01

Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)



- Identificarea riscurilor se va realiza in cadrul sedintelor de catre conducerea institutiei. Identificarea riscurilor trebuie sa includa riscuri care pot aparea pe parcursul derulari a contractului: financiare, tehnice, organizatorice, cu privire la resursele umane implicate, precum si riscuri externe (politice, de mediu, legislative).
- Estimarea si evaluarea probabilitatii de aparitie a riscului. Riscurile identificate vor fi caracterizate in functie de probabilitatea lor de aparitie si impactul acestora asupra contractului.

Identificarea riscurilor se realizeaza prin:

- analiza planului de implementare
- experienta specialistilor si a echipei de implementare
- metode analitice - unde este posibil

Riscurile identificate in cadrul acestui contract, prin metodele de identificare a riscului mai sus mentionate sunt:

- riscuri economice
- riscuri contractuale
- riscuri institutionale si organizationale

Alaturi de variabilele critice identificate prin analiza de senzitivitate si care nu necesita aplicarea unor masuri speciale pentru preventirea unor posibile riscuri, se prezinta mai jos si o analiza calitativa a anumitor riscuri si masurile luate.

#### Analiza calitativa a riscurilor si masurile luate

Risc	Probabilitate de aparitie	Masuri
<b>Riscuri contractuale</b>		
intarzieri in organizarea graficului de livrari	mediu	- pentru a evita intarzierile furnizarea produselor, graficul de furnizare va fi atent monitorizat si se va incerca o comunicare cat mai transparenta cu furnizorul
nerespectarea contractuale a contractanti subcontractanti	clauzelor unor si	scazut - stipularea de garantii suplimentare si penalitati in contractele incheiate cu firmele subcontractante



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Soseaua Viilor nr. 90, sector 5, Bucureşti, cod  
050159  
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01  
Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)



Riscuri organizatorice			
neasumarea unor sarcini si responsabilitati in cadrul personalului de specialitate	scazut	- stabilirea responsabilitatilor membrilor personalului de specialitate prin realizarea unor fise de post clare si complete	
Dificultati de colaborare si comunicare intre factorii interesati (personal insuficient, diferente de inteleger a notiunilor caietului de sarcini)	Mediu	- stabilirea unor intalniri comune in vederea rezolvarii acestor dificultati	
Riscuri economice			
-cresterea accelerata a preturilor	mediu	- realizarea bugetului la preturile existente pe piata. - cheltuielile generate de o crestere accelerata preturilor vor fi suportate de catre furnizor	

Printron-o pregatire corespunzatoare si la timp a unor masuri se pot diminua considerabil efectele negative produse de diferiti factori de risc.

Contractul nu cunoaste riscuri majore care ar putea intrerupe contractului. Planificarea corecta a proiectului inca din faza de elaborare a acestuia, precum si monitorizarea continua pe parcursul implementarii asigura evitarea riscurilor care pot influenta major contractul.

Dupa identificarea riscurilor pe baza surselor de risc punem problema evaluarii impactului pe care l-ar avea riscul respectiv asupra contractului si a estimarii probabilitatii producerii riscului.

Abordarea riscurilor se bazeaza astfel pe:

- dimensiunea riscului
- masurarea riscului

Ca si concluzie generala a evaluarii riscurilor se poate spune ca:

- riscurile care pot aparea in derularea contractului au in general un impact mare la producere , dar o probabilitate redusa de aparitie si declansare

- riscurile majore care pot afecta contractul sunt riscurile financiare si economice In functie de structura riscurilor se vor lua masurile necesare unei gestionari eficiente si corecte a riscurilor. Aceasta se realizeaza pe baza a patru operatiuni distincte:

- planificarea
- monitorizarea
- alocarea resurselor necesare prevenirii si inlaturarii efectelor riscurilor produse
- control

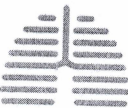


Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Șoseaua Viilor nr. 90, sector 5, București, cod  
050159  
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01  
Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)

Nr. cert.	DENUMIRE DCI	Forma Farmaceutica/ Concentratie	UM	Cantitate minima estimata contr. Subsecv	Cantitate maxima estimata contr. Subsecv	Cantitate minima pe 3 luni	Cantitate maxima pe 3luni
1	ACETILCISTEINA	sol inj 100mg/ml-3ml	fiola	5	2000	2000	6000
2	CASPOFUNGIN	50mg x1fl pt.sol.perf.	FL	1	10	10	30
3	CEFUROXIM	susp.orala 125mg/ml	FL	1	15	15	45
4	CIPROFLOXACINA	sol perf. 200 mg/100ml	FL	20	100	100	300
5	CLORURA DE POTASIU	sol perf 7,45%	FL	20	150	150	450
6	DALTEPARINA	sol.inj. 5000 UI/0,2ML	seringi	10	3000	3000	9000
7	FLUTICAZON NEBULIZARE susp.inhal.0,5mg/2ml	pulb inj 1 gr	FL	10	50	50	150
	FONDAPARINA	1.5MG/0.3ML SOL INJ	SERINGA	10	40	40	120
9	GENTAMICINA	sol.inj.40mg/ml-2ml	fiole	10	300	300	900
10	INSULINA R	sol inj 100 u.i./ml 10 ml umana regular	FL	1	100	100	300
11	LORATADINA	sirop 1mg/ml fl 120ml	FL	1	20	20	60
12	MANITOL	sol.perfuz. 20% 250ml	FL	30	210	210	630
13	METAMIZOL	sup 300mg	sup	10	120	120	360
14	METAMIZOL+PITOFENONA+FENPIRAMID sol inj 2,5+0,01	sol.inj.300MG/2ML	fiole	5	1500	1500	4500
15	METILPREDNISOLON	compr.16mg	compr	50	3000	3000	9000
16	METILPREDNISOLON	COMPR.32mg	compr	20	1000	1000	3000
17	MULTIVITAMINE	sirop 125ml	FL	1	200	200	600
18	NICOTINAT DE METIL	3.5% ung	Tub	1	2	2	6
19	OXITETRACICLINA+HIDROCORTIZON spray 0.2555+0.085 75ml	sol perf 2 mg/ml;300 ml	fl	60	60	180	540
22	TIAMINA	sol inj 50mg/ml -2ml	FL	5	1000	1000	3000
25	VANCOMICINA	pulb inj 500 mg	FL	1	300	300	900
	VANCOMICINA	pulb inj 1000 mg	FL	1	200	200	600



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



Pentru toate produsele se solicita Autorizatia de Punere pe Piata a produsului/echivalent sau adresa de reinnoire a acesteia, conform Legii 95/2006 (art. 700 al.1, art. 730 al.5) privind reforma in domeniul sanatatii, Titlul XVII, Medicamentul, cu modificarile si completarile ulterioare in baza ordinelor MSF nr. 263/15.03.2003 si nr. 895/20.07.2006; Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European si al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea si supravegherea medicamentelor de uz uman si veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008 al comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificarii conditiilor autorizatiilor de introducere pe piata acordate pentru medicamentele de uz uman si veterinar (art.17 al.2). Pentru ofertantii straini se vor depune documente justificative (Autorizatia de Punere pe Piata sau pt ofertantii straini documente echivalente emise in tara de rezidenta) urmeaza sa fie prezentate, la solicitarea autoritatii contractante, numai de ofertantii clasati pe primele 3 locuri vor in clasamentul intermedier intocmit la finalizarea evaluarii ofertelor. (se va prezenta in oricare din formele: original/copie legalizata/copie semnata si stampilata avand mentiunea "conform cu originalul").

Toate informatiile din specificatiile tehnice care ar putea fi considerate denumiri comerciale sau marci se vor considera insotite de mentiunea "sau echivalent".

DIRECTOR MEDICAL,  
DR.CIOLAN GINA ANA

Intocmit Farm.sef  
CALOIAN ELENA

Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta  
Farmacie - Sos. Viilor



Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Soseaua Viilor nr. 90, sector 5, Bucureşti, cod  
050159

Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01

Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)