



INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE  
MARIUS NASTA  
BUCUREȘTI, ȘOS. VIILOR NR. 90, SECTOR 5  
REGISTRATURĂ  
INTRARE Nr. 12377  
Anul 2022 Luna 06 Ziua 06

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 achiziționarea produselor, conform listei loturilor de mai jos, cu respectarea specificatiilor 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 financiară, prețuri pentru fiecare element ofertat, fără a avea obligația depunerii ofertei pentru toate produsele scoase la procedură.

În cazul în care furnizorul nu menține prețurile licitate/actualizate până la actualizare/nouă actualizare, contractul se desființează deplin drept, fără acțiune în justiție și fără nici o formalitate prealabilă, reținându-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.

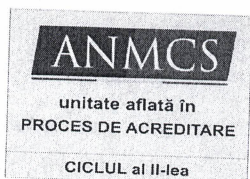
### III. CONDITII DE LIVRARE

Livrarea produselor va fi însoțită de:

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

Condiția de livrare: franco-depoziție 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 emitere. În situația în care din anumite motive furnizorul nu poate respecta termenul de livrare mai sus menționat va anunța în cele 48 de ore, în scris, autoritatea contractantă despre noul timp de livrare pentru acea comandă (respectiv perioada de timp în care nu pot onora comenzile și motivele care au determinat aceste întârzieri/sistări) și care nu poate fi mai mic de 48 de ore. **În caz contrar, contractul se considera 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 urgenta** 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 necesitatile terapeutice.

#### IV. RECEPTIA PRODUSLUI

Receptia se va efectua la destinatia finala, respectiv cele trei sedii (locatii) ale Farmaciei Institutului de Pneumoftiziologie "MARIUS NASTA". Daca vreunul din produsele inspectate nu corespunde specificatiilor, autoritatea contractanta are dreptul sa il respinga, iar furnizorul are obligatia, fara a modifica pretul contractului, de a inlocui produsele refuzate.

#### V. GARANTIA PRODUSELOR

Furnizorul are obligatia de a livra produsele in termenul de garantie solicitat.

Perioada de garantie a produselor incepe cu data receptiei efectuate.

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

Autoritatea contractanta are dreptul de a notifica imediat furnizorului, in scris, orice plangere sau reclamație ce apare in legatura cu aceasta garantie.

La primirea unei astfel de notificari, furnizorul are obligatia de a inlocui produsul, fara costuri suplimentare. Produsele care, in timpul perioadei de garantie, le inlocuiesc pe cele necorespunzatoare, beneficiaza de o noua perioada de garantie care curge de la data inlocuirii produsului.

#### VI. AMBALARE, EXPEDIERE SI TRANSPORT

Transportul medicamentelor cade in sarcina furnizorului.

Furnizorul are obligatia de a ambala produsele pentru ca acestea sa faca fata, fara limitare, la manipularea dura pe timpul transportului, tranzitului si expunerii la temperaturi extreme, la soare si la precipitatiile care ar putea sa apara in timpul transportului si depozitarii in aer liber, in asa fel incat sa ajunga in buna stare la destinatia finala.

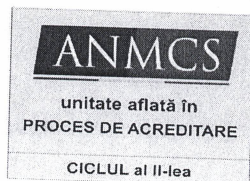
Ambalarea, marcarea si documentatia din interiorul sau din afara pachetelor va respecta strict cerintele impuse de livrarea in siguranta deplina a produselor. Toate materialele de ambalare a produselor, precum si cele necesare protectiei coletelor, ramân in proprietatea autoritatii contractante.

#### VII. DESCRIEREA SI IDENTIFICAREA PRODUSELOR

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

Rezultatele contractului pot fi influentate de diferiti 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 derularii 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

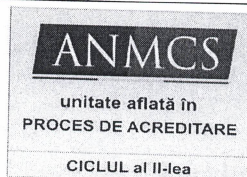
Riscurile identificate in cadrul acestui contract, prin metodele de identificare a riscului mai sus mentionate sunt:

- 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 prevenirea 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 clauzelor contractuale a unor contractanti si subcontractanti	scazut	- stipularea de garantii suplimentare si penalitati in contractele incheiate cu firmele subcontractante



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)

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 intelegere 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

Printr-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

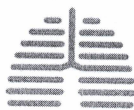
Ca si concluzie generala a evaluarii riscurilor se poate spune ca:

- riscurile care pot aparea in derularea contractului au in general un impact mare la productie , 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:

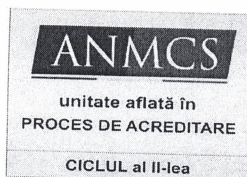
- planificarea
- monitorizarea
- alocarea resurselor necesare prevenirii si inlaturarii efectelor riscurilor produse
- control



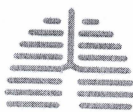
Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta”  
Șoseaua Viilor nr. 90, sector 5, București, cod  
050159  
Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01  
Email: [secretariat@marius-nasta.ro](mailto:secretariat@marius-nasta.ro)



Nr. crt.	DENUMIRE DCI	Forma Farmaceutica/ Concentrație	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% ungu	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 sanataii, 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 echivalente emise in tara de rezidenta. Modalitate de indeplinire: completare DUAE. Documentele 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 intermediar intocmit la finalizarea evaluarii ofertelor. (se va prezenta in oricare din formele: original/copie legalizata/copie semnata si stampilata avand mentiunea "conform cu originalul").

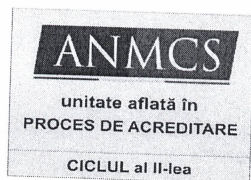
Toate informatiile din specificatiile tehnice care ar putea fi considerate denumiri comerciale sau marci se vor considera insotite de mentiunea "sau echivalent".

DIRECTOR MEDICAL,  
DR.CIOLAN GINA ANA

Intocmit Farm.sef  
CALOIAN ELENA

*(Handwritten signature and stamp)*  
Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta  
Farmacie - Șos. Viilor

Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta  
\*\* Farmacie - Șos. Viilor \*\*



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)