



**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 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 financiară, prețuri pentru fiecare element oferit, 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-depoziț 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. **In caz contrar,**



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)



contractul se considera reziliat unilateral fara notificare prealabila din partea beneficiarului.

În acest caz furnizorul respectiv își va reține integral garanția de bună execuție a contractului. Achizitorul își rezervă dreptul de a putea emite în cazuri justificate și **comenzi de urgență** care vor fi onorate de către furnizor în termen de **maxim 24 de ore** de la primirea lor uneori și termen mai scurt în funcție de necesitățile terapeutice.

IV. RECEPȚIA 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. GARANȚIA PRODUSELOR

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

Perioada de garanție a produselor începe cu data recepției efectuate.

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

Autoritatea contractantă are dreptul de a notifica imediat furnizorul, 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 ȘI 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 depozitării în aer liber, în așa 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 ȘI IDENTIFICAREA PRODUSELOR

ANALIZA DE RISCURI, MASURI DE PREVENIRE/ DIMINUARE A RISCURILOR

Rezultatele contractului pot fi influențate de diferiți factori de risc de la analiza cărora nu putem face abstracție.

Analiza de risc cuprinde următoarele etape principale:

- Identificarea riscurilor se va realiza în cadrul sedintelor de către conducerea institutiei.
- Identificarea riscurilor trebuie să includă riscuri care pot apărea pe parcursul derulării a contractului:



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

financiare, tehnice, organizatorice, cu privire la resursele umane implicate, precum și riscuri externe (politice, de mediu, legislative).

- Estimarea și evaluarea probabilității de apariție a riscului. Riscurile identificate vor fi caracterizate în funcție de probabilitatea lor de apariție și impactul acestora asupra contractului.

Identificarea riscurilor se realizează prin:

- analiza planului de implementare
- experiența specialiștilor și a echipei de implementare
- metode analitice - unde este posibil

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

- riscuri economice
- riscuri contractuale
- riscuri instituționale și organizatorice

Alături de variabilele critice identificate prin analiza de sensibilitate și care nu necesită aplicarea unor măsuri speciale pentru prevenirea unor posibile riscuri, se prezintă mai jos și o analiză calitativă a anumitor riscuri și măsurile luate.

Analiza calitativă a riscurilor și măsurile luate

Risc	Probabilitate de apariție	Măsuri
Riscuri contractuale		
întârzieri în organizarea graficului de livrări	mediu	- pentru a evita întârzierile furnizarea produselor, graficul de furnizare va fi atent monitorizat și se va încerca o comunicare cât mai transparentă cu furnizorul
nerespectarea clauzelor contractuale a unor contractanți și subcontractanți	scăzut	- stipularea de garanții suplimentare și penalități în contractele încheiate cu firmele subcontractante
Riscuri organizatorice		
neasumarea unor sarcini și responsabilități în cadrul personalului de specialitate	scăzut	- stabilirea responsabilităților membrilor personalului de specialitate prin realizarea unor fișe de post clare și complete
Dificultăți de colaborare și comunicare între factorii interesați (personal insuficient, diferențe de înțelegere a noțiunilor)	Mediu	- stabilirea unor întâlniri comune în vederea rezolvării acestor dificultăți



caietului de sarcini)				
Riscuri economice				
-cresterea preturilor	accelerata	a	mediu	- realizarea bugetului la preturile existente pe piata. - cheltuielile generate de o cresterea accelerate 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

Nr. crt.	DENUMIRE	DCI	Forma Farmaceutica/ Concentratie	UM	Cantitate	Pret unitar	Valoare totala fara TVA	Valoare totala cu TVA
	DEXMEDETOMIDINA		4/ml(100mg/4ml)	Fiola	100	185.00	18500.00	20165.00
2	Salbutamol inhaler aerosol		100mg/doza 200 fl	FL	250	7.16	1790.00	1951.10
3	METAMIZOL		Sol.inj. 500mg/ml – 2ml	fiola	2000	0.91	1820.00	1983.80
4	METAMIZOL+PITOFENONA+FE NPIPRAMID		Sol.inj 2.5g+0,01g+0,1mg	fiola	2000	4.50	9000.00	9810.00
							31110.00	33909.90



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

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

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 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**

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