



APROBAT
Manager

Ș.L. Dr. Beatrice Mahler



CAIET DE SARCINI

privind achiziția de Reactivi compatibili cu Analizorul de Gaze in Sange, electroliti, metaboliti model ABL 800, Reactivi compatibili cu Aparatul de Coagulare Point of Care pentru Monitorizare coagulare și Reactivi compatibili cu aparatul hemograme Tip Mhytic-22
Cod CPV: 33696500-0 Reactivi de laborator

Specificații tehnice

Specificațiile tehnice fac parte integrantă din Documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor minimale obligatorii pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Oferta ce conține caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în Specificațiile tehnice va fi considerată neconformă și va fi respinsă. Oferta prezentată va fi paginată și va conține Opisul documentelor incluse.

NOTĂ: Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs/serviciu și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse/servicii. Aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea "sau echivalent"

1. INFORMAȚII GENERALE

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 contractului ce rezultă din această procedură.

În cadrul acestei proceduri, Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta îndeplinește rolul de Autoritate Contractantă, respectiv Achizitor în cadrul contractului.





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.

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația pentru atribuirea unui contract de furnizare pe o perioadă de 30 zile și constituie ansamblul cerințelor, prescripțiilor, caracteristicilor de natura tehnica 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.

Autoritatea contractantă NU permite și/sau solicită depunerea de oferte alternative.

2. CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZĂ RELAȚIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ ȘI CONTRACTANT

Prezenta procedură 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 Contestatiilor;
- Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată;
- HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piața și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro.

3. ATRIBUTIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE

Implementarea contractului 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 contractul de furnizare, comenzile aferente în conformitate cu legislația în domeniul achizițiilor publice și a documentației de atribuire;
- evaluează conformitatea produselor livrate cu cerințele prevăzute în documentația de atribuire;
- monitorizează respectarea termenelor de livrare/plata a facturilor în conformitate cu documentația de atribuire.

Autoritatea contractantă, prin comisia de recepție va răspunde de recepția produselor ce fac obiectul prezentei proceduri de atribuire, întocmind în acest sens documentele specifice.

Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea contractului, trebuie să fie transmisă în scris. Comunicările între părți se pot face și prin telefon, fax sau e-mail cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

Monitorizarea produselor livrate de către furnizor va fi făcută de personal calificat începând din momentul recepției lor până la epuizare.

Autoritatea contractantă, înainte de inițierea procedurii de atribuire, a identificat următoarele riscuri ce pot apărea în derularea contractului cu referire la obligațiile asumate și măsuri de gestionare a acestora:

- neîndeplinirea cantitativă/calitativă/în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

Ca măsură de gestionare a acestui risc, autoritatea contractantă are dreptul de a deduce din valoarea obligației neexecutate, ca penalități, dobânda legală penalizatoare de 0,04%, pentru fiecare zi de întârziere, din valoarea obligației neexecutate, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor, în conformitate cu 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.

4. MODIFICAREA CONTRACTULUI ȘI DISPOZITII CONEXE

Evaluarea modificărilor Contractului și a circumstanțelor acestora

Circumstanțele care pot determina modificarea contractului ca urmare a identificării de soluții, pe durata acestuia, pentru obiectul Contractului și obiectivele urmărite de Achizitor sunt:

- orice modificare a datelor de contact, reprezentanților autorizați ai Părților;
- drepturile și obligațiile Contractantului stabilite prin acest contract sunt preluate de către un alt operator economic ca urmare a unei succesiuni universale sau cu titlu universal în cadrul unui proces de reorganizare, în condițiile stabilite prin Lege;



- schimbări la nivelul Legii, Regulamente CE, Reglementări, Standarde, Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea contractantă și Contractant și/sau Metodologia propusă din Propunerea Tehnică.

Notificarea privind modificările contractului

Dispozițiile produc efecte cu condiția existenței sub formă de dovezi suficiente și credibile ca fiecare Parte (achizitor, furnizor) din Contract a acționat diligent la momentul planificării achiziției, la momentul elaborării Ofertei și în perioada de derulare a Contractului, așa cum reies acestea din Documentele Contractului.

Orice dispoziție referitoare la activarea opțiunilor din Contract trebuie justificată prin referire la conținutul documentelor Contractului:

- oricare dintre Partii (achizitor, furnizor) notifică cealaltă Parte, de îndată ce devine conștientă de o neclaritate/ambiguitate sau incoerență/neconcordanță între documentele Contractului. În cazul unor astfel de neclarități și incoerente, clarificarea aspectelor se face printr-o Dispoziție dată de Achizitor.
- 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 cunoștință de existența unor circumstanțe care pot întârzia 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.

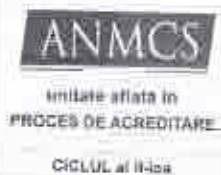
5. CERINȚE GENERALE

Produsele solicitate trebuie să îndeplinească condițiile de calitate conform specificațiilor tehnice care fac parte integrantă din acest caiet de sarcini, echivalente marci CE.

5.1. GRAFICUL DE LIVRARE/TERMENUL DE LIVRARE

Produsele vor fi livrate în baza contractului de achiziție publică până la **31.08.2022**.

Furnizorul se obligă să furnizeze produsele în ambalaj adecvat naturii lor și mijlocului de transport folosit, astfel încât să fie asigurată atât manipularea ușoară, cât și integritatea cantitativă și calitativă. Transportul produselor la sediul achizitorului se va face pe cheltuiala furnizorului și cu mijloace proprii sau închiriate.



5.2. RECEPȚIA PRODUSELOR

Recepția calitativă și cantitativă se va face de către autoritatea contractantă în ziua livrării la sediul autorității contractante, întocmindu-se astfel nota de recepție, în baza următoarelor documente: factura fiscală/aviz de însoțire și după caz certificat de calitate și/sau de conformitate și alte documente prevăzute de legislația în vigoare. Recepția va fi făcută în prezența unei comisii de recepție și a unui delegat împuternicit de ofertant. Dacă produsul nu corespunde calitativ sau cantitativ, autoritatea contractantă are dreptul să respingă produsul, iar ofertantul are obligația de a înlocui, într-un termen de maxim 24 ore, produsul refuzat.

5.3. PLATA PRODUSELOR

Plata se va face din contul autorității contractante deschis la Trezorerie, prin ordin de plată, în baza facturii fiscale emise de către furnizor, în termen de 60 de zile de la înregistrarea facturii la autoritatea contractantă și în baza recepției produselor.

6. OBIECTUL ACHIZITIEI

Contractul de furnizare ce urmează a fi atribuit are ca obiect achiziționarea de reactivi de laborator compatibili cu Analizorul de Gaze în Sange, electroliti, metaboliți model ABL 800, Reactivi compatibili cu Aparatul de Coagulare Point of Care pentru Monitorizare coagulare și Reactivi compatibili cu aparatul hemograme Tip Mhytic -22 Cod 33696500-0 Reactivi de laborator

7. CRITERIUL DE ATRIBUIRE

În vederea stabilirii ofertei cea mai avantajoasă din punct de vedere economic, contractul de achiziție de reactivi de laborator va fi atribuit utilizând criteriul "prețul cel mai scăzut".

Propunerea financiară va fi exprimată în lei fără TVA.

8. PRODUSE SOLICITATE:

Produsele și cantitățile ce fac obiectul contractului:

Denumire produs/serviciu/lucrare	U.M	C.P.V	Cantitate
I.REACTIVI APARAT GAZE SANGUINE ABL X-LAB			





Solutie rinse	fl	33696500-0	24
Solutie cal 1	fl	33696500-0	4
Solutie cal 2	fl	33696500-0	4
Solutie Cleaning	fl	33696500-0	3
Butelie calibrare gaz 1	buc	33696500-0	4
Butelie calibrare gaz 2	buc	33696500-0	4
Membrana electrod Lactat	buc	33696500-0	1
Membrana electrod Po2	buc	33696500-0	1
Membrana electrod CO2	buc	33696500-0	1
Hartie termica	buc	33696500-0	30
2. ANALIZORUL DE BIOCHIMIE SPOTCHEM EZ SP-4430			
PANEL-V (CRE, GPT, T-Pro, ALP, Glu, BUN) Kit (25 buc)	buc	33696500-0	4
3. TESTE PTR. ANALIZ. TIP POINT OF CARE PTR. MONITORIZARE ACH, PT/INR, APTT, HEMOCHRON SIGNATURE ELITE			
Cuvete testare PT/INR (sange integral- Kit(45 teste)	cutii	33696500-0	2
Cuvete testare APTT (sange integral- Kit(45 teste)	cutii	33696500-0	3
4. APARAT HEMOGRAME TIP MYTHIC -22			
Mythic Diluent	BID	33696500-0	4



Mythic Cleaner	BID	33696500-0	6
Mythic Onlyone	BID	33696500-0	4

SPECIFICAȚII TEHNICE MINIME

LOT 1 REACTIVI COMPATIBILI CU ANALIZORUL DE GAZE IN SANGE SI ELECTROLITI SI METABOLITI MODEL ABL 800 FLEX/BASIC

Rinse Solution 600 ml, ptr ABL800 FLEX FI x 600ml	Solutie de clatire a traseelor de proba pentru ABL835 utilizat in diagnostic in vitro; Volum: 600 ml; Compozitie: Saruri, apa, conservanti; -produs neinflamabil -pH- 7.2 -densitate - 1.0 g/cm ³
Calibration Solution 1- 200 mL, ptr ABL800 FLEX FI x200ml	Solutie de calibrare punct 1 pentru ABL 835 utilizat in diagnostic in vitro; Volum: 200 ml; Continut: solutie apoasa de hidroxid de potasiu neutralizat cu N-(2-hiroxi-etil) piperazina-N'(acid 2-etan sulfonic)<5%, -produs neinflamabil, -pH: 6.9 -densitate: 1,0 g/cm ³ ;
Calibration Solution 2- 200 mL, ptr ABL800 FLEX	Solutie de Calibrare punct 2 pentru ABL 835 utilizat in diagnostic in vitro; Volum: 200 ml; Compozitie: N-(2-hidroxi-etil) piperazina N'-(acid 2-etan sulfonic); -Produs neinflamabil;- UM-flacon
	Solutie de spalare a traseelor de proba pentru ABL 835 utilizat in diagnostic in vitro; Volum: 200ml Compozitie: solutie apoasa de di-etilen-glicol 1-5% Saruri, apa, conservanti; <ul style="list-style-type: none"> • pH -7.2 • densitate - 1.0 g/cm³
Recoltoare heparinate pentru determinari de gaze in sange	Seringi heparinate -2ml Anticoagulant:50l.U> heparina compensata electrolitic, ambalate individual, sterile-cutii cu 50-100 bucati.



2. REACTIVI SI CONSUMABILE PTR ANALIZORUL DE BIOCHIMIE SPOTCHEM EZ SP-4430

Panel V (CRE, GPT, T-PRO, ALP, GLU, BUN)

Kit (25 buc)

Stripurile sunt benzi de plastic pe care sunt fixate mai multe straturi ce pot fi grupate in 3 categorii: strat de retentive pentru proba, strat reactiv, strat support:

Cre -Creatinina

Kit(25 teste)

-3,5-Dinitrobenzoic acid concentratie-86.03 mg Cate 25.bandelete per cutie

-Fiecare bandeleta este impachetata individual in folie de aluminiu

-Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant.

Depozitare: 2 - 8°C (la frigider) pentru reactivi

Nu sunt conditii restrictive pentru depozitarea consumabilelor.

Valabilitate: minim 6 luni de la data livrării.

GPT -Transaminaze
glutampiruvica

Kit(25 teste)

L-Alanine conc.10.0 mg

α-Ketoglutaric acid conc.-1.6 mg

Pyruvate oxidase (POP)-217 unitati

4-Aminoantipyrine-conc 0.48mg

N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-Sulfopropyl)-3,5-demethoxyanalline sodium salt(DAOS) conc-0.51 mg

Peroxidase (POD)- 73 unitati

-Ascorbate oxidase (AsOD)-574 unitati

-Thyamine pyrophosphite acid (TPP) -conc -0.38 mg

-Magnesium chloride conc -0.64 mg

-Fiecare bandeleta este impachetata individual in folie de aluminiu

-Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant.

Depozitare: 2 - 8°C (la frigider) pentru reactivi

Nu sunt conditii restrictive pentru depozitarea consumabilelor.

Valabilitate: minim 6 luni de la data livrării.



<p>BUN(Uree) Kit(25 teste)</p>	<p>- o-Phthalaldehyde-concentrație 29,3 mg - N-1-Naphthyl-N"-diethylethylenediamineoxalic acid-concentrație-10.2mg</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Fiecare bandeleta este împachetata individual în folie de aluminiu 2. Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant. 3. Fiecare bandeleta este împachetata individual in folie de aluminiu 4. Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant. <p>Valabilitate: minim 6 luni de la data livrării</p>
<p>Amy -Amilaza Kit(25 teste)</p>	<p>Benzylidene-p-nitrophenylmaltoheptaoside(BG-pNP) Conc-50 mg Glucoamilase-35.3 unitati α-Glucosidase-147.1 unit .Cate 25 bandelete per cutie -Fiecare bandeleta este împachetata individual in folie de aluminiu -Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant. Depozitare: 2 - 8°C (la frigider) pentru reactivi Nu sunt conditii restrictive pentru depozitarea consumabilelor. Valabilitate: minim 6 luni de la data livrării.</p>
<p>GO1 -Transaminaze: glutamoalacetica Kit(25 teste)</p>	<p>-Sodium L-aspartate concentrație 20,0 mg -α-Ketoglutaric acid conc.-1.6 mg -Oxalacetic acid decarboxylase(OAC)-107 unitati -Pyruvate oxidase (POP)-217 unitati -4-Aminoantipyrine-conc 0,64 mg -N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-Sulfopropyl)-3,5-demethoxyanalline sodium salt(DAOS) conc- 1.8 mg -Peroxidase (POD)- 73 unitati -Ascorbate oxidase (AsOD)-574 unitati</p>

	<p>-Thyamine pyrophosphste acid (TPP) - conc -0.38 mg</p> <p>-Magnesium chloride conc -0.64 mg</p> <p>-Fiecare bandeleta este impachetata individual în folie de aluminiu</p> <p>-Fiecare folie de aluminiu care imbraca strip-ul contine si o pastila de absorbant.</p> <p>Depozitare: 2 - 8°C (la frigider) pentru reactivi</p> <p>Nu sunt conditii restrictive pentru depozitarea consumabilelor.</p> <p>Valabilitate: minim 6 luni de la data livrării.</p>
--	---

3. REACTIVI COMPATIBILI CU APARATUL DE COAGULARE POINT OF CARE PTR MONITORIZARE COAGULARE SANGE

<p>Cuvete testare PT/INR (sange integral)</p> <p>Kit</p>	<p>a. Cuvetele sa fie compatibile cu analizorul automat Hemochron Signature Elite aflat in dotare;</p> <p>b. Sa utilizeze ca proba sange proaspat integral;</p> <p>c. Sa utilizeze maxim 50 microl. de sange integral, din care maxim 15 microl. pentru testul efectiv;</p> <p>d. Sa fie ambalata individual si sigilata;</p> <p>e. Sa aiba codul de bare si data valabilitatii imprimate pe ambalajul individual;</p> <p>f. Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in cuveta de testare;</p> <p>g. Sa permita depozitarea la frigider (2-8°C) sau la temperatura camerei (15-30°C)- valabilitatea modificandu-se conform specificatiilor producatorului;</p> <p>h. Cuveta sa aiba un orificiu de aplicare a probei, zona de supraplin, canal de test care contine toti reactivii necesari, canal de waste inclus si ferestre pentru detectie optica;</p> <p>i. Sa masoare timpul de protrombina (PT);</p> <p>j. Sa contina reactiv uscat de tromboplastina, stabilizator si solutii tampon;</p> <p>k. Sa realizeze automat conversia PT in INR.</p>
<p>Cuvete testare APTT (sange integral)</p> <p>Kit</p>	<p>a. Cuvetele sa fie compatibile cu analizorul automat Hemochron Signature Elite aflat in dotare;</p> <p>b. Sa utilizeze ca proba sange proaspat integral;</p> <p>c. Sa utilizeze maxim 50 microl. de sange integral, din care maxim 15 microl. pentru testul</p>



	<p>efectiv;</p> <p>d. Sa fie ambalata individual si sigilata;</p> <p>e. Sa aiba codul de bare si data valabilitatii imprimate pe ambalajul individual;</p> <p>f. Sa aiba toti reactivii necesari (testului introdusi) in cuveta de testare;</p> <p>g. Sa permita depozitarea la frigider (2-8°C) sau la temperatura camerei (15-30°C)- valabilitatea modificandu-se conform specificatiilor producatorului;</p> <p>h. Cuveta sa aiba un orificiu de aplicare a probei, zona de supraplin, canal de test care contine toti reactivii necesari, canal de waste inclus si ferestre pentru detectie optica;</p> <p>i. Sa masoare timpul de tromboplastina partiala activat (APTT) pentru niveluri de heparina intre 0 - 1.5 U/ml de sange;</p> <p>j. Rezultatele sa fie exprimate in secunde raportate la sange integral (WB) si plasma.</p> <p>k. Sa contina reactiv uscat de kaolin, fosfolipide, stabilizator si solutii tampon.</p>
--	---

4. REACTIVI COMPATIBILI CU APARAT HEMOGRAME TIP MYTHIC -22

<p>Diluent Mythic M22 Bidon x 10l.</p>	<p>Solutie de diluare. Solutie nesterila, filtrata special pentru diluarea sangelui utilizata in celula de numarare si masurare a analizorului. Solutia este utilizata pentru diluarea sangelui integral inainte de efectuarea numaratorii si de determinare a dimensiunilor celulelor eritrocite, leucocite, trombocite. Conținutul solutiei asigura stabilitatea celulelor in timpul măsurării. Conținut: solutie apoasa cu NaCl, KCl, conservanți și compus reactiv anorganic.</p>
<p>Cleaner Mythic-M22 Bidon x 1l.</p>	<p>Solutie de spalare. Solutie filtrata special, nesterila, utilizata pentru spalarea celulei de masurare ale analizorului. Conținut: enzimă proteolitică, alcool poli-oxi-etilen-atehlic, NaCl, Na₂SO₄, conservant și solutie tampon, colorant albastru inert chimic.</p>
<p>Reactiv de lizare/OnlyOne Bidon x 0.5l.</p>	<p>Solutie de lizare. Solutie unica utilizata la analizorul automat de hematologie pentru numararea leucocitelor și pentru diferentierea celulelor subpopulatiilor procum și de masurare a HB. Compoziție: solutie apoasa care contine: saruri alcaline, reactivi, detergenti, agent non-toxic de chelatinare a hemoglobinei și conservanți; surfactanți cationici, surfactanți atmosferici neionici, stabilizator tip EDTA, EGTA sau oxalat de potasiu.</p>

Precizare: Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet, o invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitului produs, aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea: "SAU ECHIVALENT".

Produsele livrate vor îndeplini următoarele condiții minime:

- Produsele să fie ambalate, etichetate și marcate;
- Furnizorul trebuie să asigure transportul în condiții care nu afectează calitatea reactivilor și integritatea ambalajelor;
- Produsele să fie însoțite obligatoriu de certificatul de calitate și valabilitate.

Condiții tehnice:

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 specificitatea produsului (minimum 6 luni de la livrare).

Propunerea tehnică va fi prezentată conform cerințelor din Caietul de sarcini. În cadrul propunerii tehnice ofertanții vor prezenta următoarele documente:

- ✓ **Fișa tehnică a produselor**, emisă de producător, prin care ofertantul are obligația de a face dovada conformității produselor care urmează să fie furnizate, cu cerințele prevăzute în Caietul de sarcini. 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;
- ✓ **Declarație pe proprie răspundere privind compatibilitatea / echivalența produselor** din interiorul kitului/setului/cutiei etc. cu specificațiile tehnice solicitate în caietul de sarcini – semnată și ștampilată de ofertant;
- ✓ **Declarație de compatibilitate a reactivilor/accesoriilor și consumabilelor** oferite cu aparatul din dotarea laboratorului, emisă de producătorul – Lot 1- ABL X-LAB; Lot 2- Spotchem EZ SP-4430; Lot 3- Point of Care; Lot 4 – Mythic-22.
- ✓ **Certificat CE de conformitate a produselor** cu Directiva Europeană 98/79/EEC pentru aplicare marcatului CE, în cadrul căruia să se regăsească : producătorul,





produsul/ele certificate, termen de valabilitate, codul de identificare a organismului notificat:

SAU

Declarație de conformitate CE emis de un organism notificat, în termen de valabilitate momentul prezentării acesteia.

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

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.

Prezentul document se constituie ca anexă la contractul ce va fi încheiat cu ofertantul câștigător.

SEF SECȚIE ATI

Dr. CADAR GENOVEVA

medic primar / I
doctor în medicină
1960-1982

AS SEF A.T.I.

TIMOFTICĂ ANITA

Dr. ALINA IANCU

SEF LABORATOR ANALIZE MED.

