

Aprobat
Manager
Ș.L. Dr. Mahler Beatrice

INVITAȚIE DE PARTICIPARE / ANUNȚ PUBLICITAR
LA PROCEDURA DE ACHIZIȚIE PENTRU ATRIBUIREA CONTRACTULUI DE
Reactivi de laborator compatibili cu aparatele Vitek 2, Fluorocycler XT, GeneXpert, Nextractor NX-48S,
cod CPV: 33696500-0 - Reactivi de laborator (Rev.2)

INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE MARIUS-NASTA vă invită să depuneți ofertă pentru achiziția publică de Reactivi de laborator

I. Autoritatea contractantă:

INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE MARIUS-NASTA,

Cod fiscal 4316180.

Adresa de corespondență: Sos Viilor nr. 90, Sector 5, București,

Punct de contact: Sos Viilor nr. 90, Sector 5, București, tel. +40757117778

E-mail: achizitii@marius-nasta.ro

Adresa internet (URL): www.marius-nasta.ro.

ADRESA DE LA CARE SE POT OBȚINE INFORMAȚII SUPLIMENTARE:

achizitii@marius-nasta.ro

ADRESA UNDE SE DEPUN OFERTELE:

Sos Viilor nr. 90, Sector 5, București, România; sau mail - achizitii@marius-nasta.ro

II. Obiectul achiziției:

Obiectul contractului este reprezentat de furnizarea produsului:

Reactivi de laborator și anticorpi

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

Având în vedere situația *urgență medicală*, precum și unele măsuri aferente, instituția urmează să deruleze procedura de negociere fără publicare prealabilă pentru următoarele produse :

Nr. lot	Nr. crt.	Denumire Produs	UM	Cantitate
1	1	Card pentru identificarea automata bacililor Gram negativi fermentativi si nefermentativi (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	6
	2	Card pentru identificarea automata bacteriilor Gram pozitivi (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5
	3	Card pentru identificarea automata a speciilor de Neisseria, Haemophilus, Campylobacter (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5
	4	Card pentru identificarea automata a fungilor (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	3
	5	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentative (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5
	6	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi, in special nefermentativi (Pseudomonas spp, Acinetobacter spp.) (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5
	7	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de Streptococcus pneumoniae (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	2

	8	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de stafilococi, enterococi, Streptococcus agalactiae (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5
	9	Card pentru testarea sensibilitatii la antifungice (levuri) (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	3
	10	Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentativi, antibiogramă cu spectru extins (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	4
	11	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi nefermentativi (introdus Ertapenem), confirmare serie extinsa (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	4
2	1	Pipete tips (varfuri pipeta) 0,5-250μl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2
	2	Pipete tips (varfuri pipeta) 100-1000μl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2
	3	Solutie salina (kit = 3x250ml)	kit	2
	4	Tuburi polistiren	punga	1
	5	Psipete sterile	punga	1
3	1	Kit RT-PCR FluoroType SARS-CoV-2/Flu/RSV sau echivalent (1 kit = 96 teste)	Kit	30
4	1	Placi amplificare-detectie FrameStar® 96 Well Semi-Skirted PCR Plate sau echivalent (impachetare 50 buc/pachet)	pachet	8
	2	Folii adezive pentru placi amplificare-detectie Clear Weld Heat Seal Mark 2 sau echivalent (un pachet = 100 folii)	pachet	4
	3	Varfuri pipeta 10 μl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
	4	Varfuri pipeta 20 μl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
	5	Varfuri pipeta 100 μl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
	6	Varfuri pipeta 200 μl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
	7	Varfuri pipeta 1000 μl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 100 varfuri)	cutie	10
5	1	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 + Flu A + FLU B + RSV din probe de exsudat nazofaringian sau aspirat/lavaj nazal (1 kit = 10 cartuse)	kit	150
	2	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 (1 kit = 10 cartuse)	Kit	120
6	1	Kit extractie compatibil cu extractor Nextractor NX-48S sau echivalent (1 kit = 96 teste)	kit	20

III. Procedura de atribuire

Tipul procedurii: Negociere Fără Publicare Prealabilă a unui anunț de participare (N.F.P.P.) conform prevederilor art.104 alin.(1) lit.c) din Legea nr. 98/2016, privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

IV. Criteriul de atribuire:

- ✓ În urma derulării procedurii de N.F.P.P. va fi stabilită oferta cea mai avantajoasă din punct de vedere economic pe baza criteriului de atribuire "**Pretul cel mai scazut**" în conformitate cu prevederile art. 187 alin. 3, lit. a), din L.98/2016, pentru loturile 1,2,3,4 și 6, și "**Cel mai bun raport calitate – preț**" în conformitate cu prevederile art. 187 alin. 3, lit. b), din L.98/2016 pentru lotul 5, astfel criteriile sunt :

- Lot 5 – „Cel mai bun raport calitate – preț”
 - Prețul ofertei (Componentă financiară – 95 puncte)
 - Punctajul se acordă astfel:
 - a) Pentru cel mai scăzut dintre prețuri se acordă punctajul maxim alocat;
 - b) Pentru celelalte prețuri oferite punctajul P(n) se calculează proporțional, astfel:
 - $P(n) = (\text{Preț minim oferit} / \text{Preț } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.
 - Termenul de livrare (Componenta tehnică și funcțională – 5 puncte)
 - Punctajul se acordă astfel:
 - a) Pentru termenul de livrare cel mai scăzut se acordă punctajul maxim alocat, 5 puncte;
 - b) Pentru alt timp (TI) se va acorda conform următorului algoritm de calcul:
 - $TI = (\text{Timp minim oferit} / \text{Timp oferit}) \times \text{punctajul maxim acordat (5)}$.
 - (*) Notă – Timpul minim de livrare este de 1 zi și se va acorda punctaj maxim (5 puncte). Pentru timpul de livrare mai mic de 1 zi nu se va acorda punctaj suplimentar, iar oferta va fi declarată conformă. Pentru timpul de livrare mai mare de 5 zile, oferta va fi declarată neconformă.
 - (**) Notă - Timpul de livrare va fi exprimat în zile.

V. Lista de cantitati si valoare estimata

Nr. lot	Nr. crt.	Denumire Produs	UM	Cantitate	Pret unitar	Valoare totala (fara TVA)
1	1	Card pentru identificarea automata bacililor Gram negativi fermentativi si nefermentativi (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	6	696.00	4,176.00
	2	Card pentru identificarea automata bacteriilor Gram pozitivi (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5	696.00	3,480.00
	3	Card pentru identificarea automata a speciilor de Neisseria, Haemophilus, Campylobacter (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5	776.00	3,880.00
	4	Card pentru identificarea automata a fungilor (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	3	703.00	2,109.00
	5	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentative (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5	705.00	3,525.00
	6	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi, in special nefermentativi (Pseudomonas spp, Acinetobacter spp.) (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5	779.00	3,895.00
	7	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de Streptococcus pneumoniae (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	2	779.00	1,558.00
	8	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de stafilococi, enterococi, Streptococcus agalactiae (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	5	703.00	3,515.00
	9	Card pentru testarea sensibilitatii la antifungice (levuri) (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	3	641.00	1,923.00
	10	Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentativi, antibiogramă cu spectru extins (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	4	779.00	3,116.00
	11	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi nefermentativi (introdus Ertapenem), confirmare serie extinsa (1 cutie = 20 carduri)	Cutie	4	779.00	3,116.00
TOTAL LOT 1						34,293.00
2	1	Pipete tips (varfuri pipeta) 0,5-250μl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2	108.00	216.00
	2	Pipete tips (varfuri pipeta) 100-1000μl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2	106.00	212.00
	3	Solutie salina (kit = 3x250ml)	kit	2	173.00	346.00
	4	Tuburi polistiren	punga	1	683.00	683.00

	5	Psipete sterile	punga	1	792.00	792.00
TOTAL LOT 2						2,249.00
3	1	Kit RT-PCR FluoroType SARS-CoV-2/Flu/RSV sau echivalent (1 kit = 96 teste)	Kit	30	10,500.00	315,000.00
TOTAL LOT 3						315,000.00
4	1	Placi amplificare-detectie FrameStar® 96 Well Semi-Skirted PCR Plate sau echivalent (împachetare 50 buc/pachet)	pachet	8	1,465.00	11,720.00
	2	Folii adezive pentru placi amplificare-detectie Clear Weld Heat Seal Mark 2 sau echivalent (un pachet = 100 folii)	pachet	4	595.00	2,380.00
	3	Varfuri pipeta 10 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10	36.48	364.80
	4	Varfuri pipeta 20 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10	36.48	364.80
	5	Varfuri pipeta 100 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10	36.48	364.80
	6	Varfuri pipeta 200 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10	36.48	364.80
	7	Varfuri pipeta 1000 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 100 varfuri)	cutie	10	36.48	364.80
TOTAL LOT 4						15,924.00
5	1	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 + Flu A + FLU B + RSV din probe de exsudat nazofaringian sau aspirat/lavaj nazal (1 kit = 10 cartuse)	kit	150	3,400.00	510,000.00
	2	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 (1 kit = 10 cartuse)	Kit	120	2,400.00	288,000.00
TOTAL LOT 5						798,000.00
6	1	Kit extractie compatibil cu extractor Nextractor NX-48S sau echivalent (1 kit = 96 teste)	kit	20	1,900.00	38,000.00
TOTAL LOT 6						38,000.00
Valoare TOTALA						1,203,466.00

(*) Nota – Operatorii economici interesati vor depune oferta pentru toate produsele aferente lotului la care participa.

VI. Achiziția se finalizează prin: încheierea unui contract de furnizare cu durata pana la 31.12.2022 sau pana la finalizarea procedurii de atribuire cu anunt de participare nr. CN1047348 / 22.09.2022.

VII. Durată implementare: Contractul de furnizare va fi pana la 31.12.2022, cu termen de livrare maxim 5 zile de la data transmiterii comenzii.

VIII. Depunerea ofertei

Pentru participarea la procedura de achizitie, ofertanții vor depune, la adresa achizitii@marius-nasta.ro, sau în plic închis și sigilat, la adresa Institutul de Pneumoftiziologie Marius-Nasta din Sos Viilor nr. 90, Sector 5, București, următoarele documente semnate și stampilate:

a) Documente de calificare cu mențiunea "Documente de calificare":

a.1 Cerințe cu privire la situația personală a candidaților/ofertanților:

- Declarație privind neîncadrarea în situația prevăzută la art. 59 și art.60 din Legea 98/2016, privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare
- Declarație privind neîncadrarea în situațiile prevăzute la art. 164, din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice
- Declarație privind neîncadrarea în situațiile prevăzute la art. 165 și 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările

a.2 Condiții obligatorii ale furnizorului :

- Declarație de compatibilitate a reactivilor oferiti cu echipamentele precizate la fiecare lot, dupa cum urmeaza :
 - Loturile 1 si 2 – Echipament Vitek 2;
 - Loturile 3 si 4 – Echipament RT PCR Fluorocycler XT;
 - Lot 5 - Echipament GeneXpert;
 - Lot 6 - Extractor Nextractor NX-48 S;

a.3 Capacitatea de exercitare a activitatii profesionale:

- **Aviz de funcționare eliberat de Ministerul Sănătății** în conformitate cu art. 926, Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății din care să reiasă că ofertantul este autorizat în vederea importului, distribuției dispozitivelor medicale oferite, aviz în care trebuie să se regăsească producătorul dispozitivelor medicale care fac obiectul achiziției
- **Certificat CE** de conformitate a produselor cu Directiva Europeană Directiva 98/79 EC IVD 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 producător în care să se regăsească declarația pe propria răspundere a acestuia că produsele din cadrul certificatului sunt conforme cu Directiva Europeană 98/79 EC IVD, să se regăsească numărul documentului, denumirea agenției notificate și codul de identificare a acesteia, semnatura și stampila producător.

NOTĂ: **Neîndeplinirea criteriilor de calificare constituie motiv de respingere a ofertelor.**
Toate certificatele depuse trebuie să fie valabile la data prezentării.

b) Propunere tehnică cu mențiunea "Propunere tehnică" – : ofertanții vor întocmi oferta tehnică în conformitate cu caietul de sarcini, iar aceasta va fi înregistrată, semnată și ștampilată de reprezentantul legal al operatorului economic sau dacă este cazul, de persoanele împuternicite de către acesta,

- Propunerea tehnică va avea caracter ferm și obligatoriu din punct de vedere al conținutului pe durata a 30 de zile calendaristice de la data depunerii ofertelor, durată care reprezintă perioada de valabilitate a ofertei. **Elementele propunerii tehnice se vor prezenta detaliat, complet și cu toate caracteristicile care definesc solicitările din specificații.** De asemenea, ofertanții vor anexa la oferta tehnică toate **documentele justificative** care susțin cele asumate prin aceasta.

NOTĂ:**Modul de prezentare a propunerii tehnice:**

- Ofertantul are obligația de a elabora și prezenta Propunerea Tehnică astfel încât să respecte specificațiile minime precizate. Se vor asuma cerințele din Propunerea tehnică, din care să rezulte concordanța cu specificațiile tehnice prevăzute.
- Ofertele care nu satisfac corespunzător specificațiile tehnice minime solicitate, vor fi considerate **NECONFORME**. Toată documentația va fi prezentată în limba română.

c) Propunere financiară cu mențiunea "Propunere financiară"

- Propunerea financiară va cuprinde formularul de ofertă – Formular de Propunere Financiară și Tabel centralizator, conținând: denumire produs, unitate de măsură, preț unitar în lei fără TVA, valoarea totală în lei fără TVA, termen de livrare (în zile lucrătoare).
- Prețul unitar în lei fără TVA oferit pe produsul va include toate costurile aferente livrării produselor astfel cum este menționat în specificațiile tehnice, inclusiv transport sau alte costuri complementare, adiacente livrării.
- În vederea comparării unitare a ofertelor, toate prețurile vor fi exprimate în cifre cu două zecimale (dacă prețul oferit este cu zecimale).

NOTĂ:

Prețul va fi exprimat în lei fără TVA, va fi ferm și nu poate fi modificat pe toată perioada de derulare a contractului. Ofertanții vor numerota și opisa întreaga ofertă.

- **Oferta semnată și ștampilată pe fiecare pagină de către reprezentantul legal sau persoana împuternicită se depune în plic închis, cu mențiunea " Reactivi de laborator compatibili cu aparatele Vitek 2, Fluorocycler XT, GeneXpert, Nextractor NX-48S," – a nu se deschide până la data de 03.11.2022 orele 11:45 la registratura Institutului de Pneumoftiziologie Marius-Nasta sau pe adresa de email : Achizitii@Marius-Nasta.ro**



- **Data limită de depunere a ofertelor: 03.11.2022 orele 11:45**
- Ședințele de evaluare nu sunt publice.
- **Data de deschidere a ofertelor: 03.11.2022 orele 12:00**
- Ședința de deschidere a ofertelor este publică.

IX. Perioada pentru care ofertantul trebuie sa-si mentina oferta este de 30 de zile.

X. Garantie de participare: Nu se solicita

XI. Criteriul utilizat pentru atribuirea contractului, va fi "**Pretul cel mai scazut**" pentru loturile 1,2,3,4 si 6, si "**Cel mai bun raport calitate – pret**" pentru lotul 5. (95 % pretul ofertei si 5 % termenul de livrare)

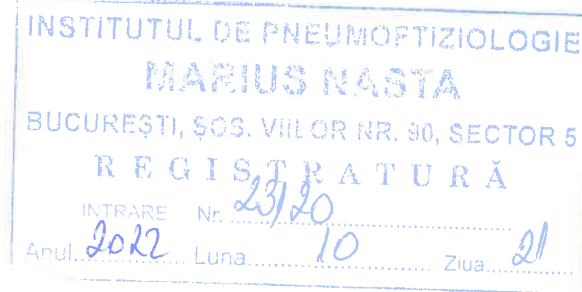
XII. Alte informații:

Toate solicitările de clarificări vor fi transmise prin e-mail la adresa achizitii@marius-nasta.ro, anterior datei limită de depunere a ofertei;

- > Răspunsurile la solicitările de clarificări vor fi publicate pe site-ul oficial , <http://marius-nasta.ro>.

Serv achizitii publice, contractare, aprovizionare

Jercan George




APROBAT
Manager
Ș.L. Dr. Beatrice Mahler

CAIET DE SARCINI

**privind achiziția de Reactivi și consumabile de laborator compatibili
cu echipamentele Vitek 2, Fluorocycler XT, GeneXpert, Nexttractor NX-48S,
Extractor TBA Ex Mate 32 Plus, Elite Ingenius**

Cod CPV: 33696500-0 Reactivi de laborator

Cod CPV: 33141000-0 Consumabile medicale nechimice de unica folosinta si consumabile hematologice

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”**.



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
www.marius-nasta.ro

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 Acordului-cadru/ Contractului subsecvent ce rezultă din această procedură.

În cadrul acestei proceduri, Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta îndeplinește rolul de Autoritate Contractantă, respectiv Achizitor în cadrul Acordului-Cadru/Contractului subsecvent.

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 acord cadru pe o perioadă de 24 de luni 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.

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;
- Ordinul nr. 1170/2021 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;
- HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro.

3. ATRIBUTIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE

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;
- 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 acord-cadru/contractelor subsecvente, 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 Parți (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 marcii CE IVD.

5.1. GRAFICUL DE LIVRARE/TERMENUL DE LIVRARE

Produsele vor fi livrate în baza contractului de achiziție publică până la 30 DECEMBRIE 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 și consumabile de laborator compatibile cu echipamentele **Vitek 2**, **Fluorocycler XT**, **GeneXpert**, **Nextractor NX-48S**, **Extractor TBA Ex Mate 32 Plus**, **Elite Ingenius**.

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 acordului cadru:

Nr. crt.	Denumirea produselor solicitate	U/M	Cantitate
LOT 1 REACTIVI COMPATIBILI CU ECHIPAMENTUL AUTOMAT VITEK 2 – CARDURI IDENTIFICARE SI ANTIBIOGRAMA			
1	Card pentru identificarea automata bacililor Gram negativi fermentativi și nefermentativi (1 cutie = 20 carduri)	cutie	6
2	Card pentru identificarea automata bacteriilor Gram pozitivi (1 cutie = 20 carduri)	cutie	5
3	Card pentru identificarea automata a speciilor de Neisseria, Haemophilus, Campylobacter (1 cutie = 20 carduri)	cutie	5
4	Card pentru identificarea automata a fungilor (1 cutie = 20 carduri)	cutie	3
5	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentative (1 cutie = 20 carduri)	cutie	5
6	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi, in special nefermentativi (Pseudomonas spp, Acinetobacter spp.) (1 cutie = 20 carduri)	cutie	5
7	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de Streptococcus pneumoniae (1 cutie = 20 carduri)	cutie	2
8	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de stafilococi, enterococi, Streptococcus agalactiae (1 cutie = 20 carduri)	cutie	5
9	Card pentru testarea sensibilitatii la antifungice (levuri) (1 cutie = 20 carduri)	cutie	3
10	Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentativi, antibiogramă cu spectru extins (1 cutie = 20 carduri)	cutie	4
11	Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi nefermentativi (introdus Ertapenem), confirmare serie extinsa (1 cutie = 20 carduri)	cutie	4
LOT 2 CONSUMABILE COMPATIBILE PENTRU VITEK 2			
1	Pipete tips (varfuri pipeta) 0,5-250μl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2



2	Pipete tips (varfuri pipeta) 100-1000µl (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	2
3	Solutie salina (kit = 3x250ml)	kit	2
4	Tuburi polistiren	punga	1
5	Psipete sterile	punga	1
LOT 3 REACTIVI COMPATIBILI CU SISTEMUL REAL TIME PCR FLUOROCYCLER XT			
1	Kit RT-PCR FluoroType SARS-CoV-2/Flu/RSV sau echivalent (1 kit = 96 teste)	kit	30
LOT 4 CONSUMABILE COMPATIBILE CU SISTEMUL REAL TIME PCR FLUOROCYCLER XT			
1	Placi amplificare-detectie FrameStar® 96 Well Semi-Skirted PCR Plate sau echivalent (împachetare 50 buc/pachet)	pachet	8
2	Folii adezive pentru placi amplificare-detectie Clear Weld Heat Seal Mark 2 sau echivalent (un pachet = 100 folii)	pachet	4
3	Varfuri pipeta 10 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
4	Varfuri pipeta 20 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
5	Varfuri pipeta 100 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
6	Varfuri pipeta 200 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 96 varfuri)	cutie	10
7	Varfuri pipeta 1000 µl, sterile cu filtru pentru PCR (1 cutie = 100 varfuri)	cutie	10
LOT 5 REACTIVI COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT GENEXPERT			
1	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 + Flu A + FLU B + RSV din probe de exsudat nazofaringian sau aspirat/lavaj nazal (1 kit = 10 cartuse)	kit	150
2	Kit pentru detectia SARS-CoV-2 (1 kit = 10 cartuse)	kit	120
LOT 6 REACTIVI COMPATIBILI CU NEXTRACTOR NX-48S			
1	Kit extractie compatibil cu extractor Nextractor NX-48S sau echivalent (1 kit = 96 teste)	kit	20

SPECIFICATII TEHNICE MINIME

LOT 1 REACTIVI COMPATIBILI CU ECHIPAMENTUL AUTOMAT VITEK 2 - Carduri identificare si antibiograma

1. Card pentru identificarea automata bacililor Gram negativi fermentativi si nefermentativi

Card pentru identificarea automata a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare importanta clinica.

Card realizat pe baza unor metode biochimice și a unor substraturi care măsoară utilizarea sursei de carbon, activitățile enzimatic și rezistența. Pe acest card se găsesc 47 de teste biochimice și o celula martor negativ.

Rezultatele finale sunt disponibile în aproximativ 10 ore sau mai puțin.

Nu necesita reactivi aditionali.

Principiu de analiza – colorimetric.

2. Card pentru identificarea automata bacteriilor Gram pozitivi

Card pentru identificarea automata a germenilor Gram-pozitivi cu cea mai mare importanta clinica.

Card realizat pe baza unor metode biochimice și a unor substraturi care măsoară utilizarea sursei de carbon, activitățile enzimatic și rezistența. Pe acest card se găsesc 43 de teste biochimice și o celula martor negativ.

Rezultatele finale sunt disponibile în aproximativ 8 ore sau mai puțin.

Nu necesita reactivi aditionali.

Principiu de analiza – colorimetric

3. Card pentru identificarea automata a speciilor de Neisseria, Haemophilus, Campylobacter



Card pentru identificarea automata a Neisseria-Haemophilus și a microorganismelor pretentioase cu cea mai mare importanta clinica.

Card realizat pe baza unor metode biochimice și a unor substraturi care măsoară utilizarea sursei de carbon, activitățile enzimatic. Pe acest card se găsesc 30 de teste biochimice și o celula martor negativ.

Rezultatele finale sunt disponibile în aproximativ 6 ore sau mai puțin.

Nu necesita reactivi aditionali.

Principiu de analiza – colorimetric

4. Card pentru identificarea automata a fungilor

Card pentru identificarea automata a fungilor cu cea mai mare importanta clinica.

Card realizat pe baza unor metode biochimice și a unor substraturi care măsoară utilizarea sursei de carbon, a sursei de nitrogen, activitățile enzimatic. Pe acest card se găsesc 46 de teste biochimice și o celula martor negative.

Rezultatele finale sunt disponibile în aproximativ 18 ore.

Nu necesita reactivi aditionali.

Principiu de analiza – colorimetric

5. Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentativi

Card pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antimicrobieni.

Contine si testul de confirmare ESBL.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric

6. Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi, in special nefermentativi (Pseudomonas spp, Acinetobacter spp.)

Card pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antimicrobieni.

Contine si colistin.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric

7. Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de Streptococcus pneumoniae

Card pentru testarea susceptibilitatii speciilor de Streptococcus pneumoniae si Streptococi beta-hemolitici cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antimicrobieni.

Contine si testul de detectie rezistenta inductibila la clindamicina a S. pyogenes si S. agalactiae

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric

8. Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a speciilor de stafilococi, enterococi, Streptococcus agalactiae

Card pentru testarea susceptibilitatii speciilor de Staphylococcus, Enterococcus si Streptococcus agalactiae cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antimicrobieni.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric

9. Card pentru testarea sensibilitatii la antifungice (levuri)

Card pentru testarea susceptibilitatii fungilor cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antifungici.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric



10. Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi fermentativi, antibiogramă cu spectru extins

Card pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica; este utilizat ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la diferite concentratii de agenti antimicrobieni.

Contine si Ertapenem.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetric

11. Card pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi nefermentativi (introdus Ertapenem), confirmare serie extinsa

Carduri pentru testarea sensibilitatii la antibiotice a bacililor Gram negativi:

Carduri de plastic ce contin 64 celule (microcelule) impregnate cu diferite concentratii de antibiotic.

Fiecare card contine un cod de bare.

Informațiile din codul de bare preaplicat includ tipul de card, numărul lotului, data expirării cardului și numărul unic de identificare al cardului. Acest cod de bare este citit de un cititor de coduri de bare. Cardurile sunt prevazute cu tub de transfer.

Contine antibiotice in concentratii diferite (si ertapenem) si 3 antibiotice cu inhibitori pentru confirmare ESBL:

ceftazidim + acid clavulanic

cefepim + acid clavulanic

cefotaxim + acid clavulanic

Inoculul este standardizat.

Nu necesita reactivi aditionali

Principiu de analiza - turbidimetri

LOT 2 CONSUMABILE COMPATIBILE PENTRU VITEK

1. Pipete tips (varfuri pipeta) 0,5-250 µl

Varfuri de plastic pentru pipeta cu volume intre 0,5-250µl (impachetare 1 cutie cu 96 varfuri)

2. Pipete tips (varfuri pipeta) 100-1000 µl

Varfuri de plastic pentru pipeta cu volume intre 100-1000µl(impachetare 1 cutie cu 96 varfuri)

3. Solutie salina

Solutie salina sterila

NaCl 0,45 % - pH = 5,0 – 7,2

Flacoane de plastic de 500 ml

4. Tuburi polistiren

Tuburi de polistiren (12 X 75 mm) transparente din polistiren.

Impachetare: (1x2000) Buc

5. Psipete sterile

Pipete din plastic cu volum 5ml.

Impachetare individuala Impachetare 1 punga = 400

LOT 3 REACTIVI COMPATIBILI CU SISTEMUL REAL TIME PCR FLUOROCYCLER XT

1. Kit RT-PCR FluoroType SARS-CoV-2/Flu/RSV sau echivalent

Kit real-time PCR pentru detectia simultana a: noul coronavirus SARS-CoV-2, Virusului gripal A, Virusul gripal B si Virusul Respirator Sincitial uman (RSV).

Kitul permite identificarea:

- SARS-CoV-2 (genele RdRp si N)
- Virusul gripal A (FluA)-subtipurile H1N1 si H3N2
- Virusul gripal B (FluB) –Lineages Victira si Yamagata



- Virusul Respirator Sincitial uman (RSV)- RSV-A si RSV-B

Tip de proba: tampon nazofaringian, tampon orofaringian si saliva

Continut kit :

- Mix Amplificare ce contine oligonucleotide specifice, BSA, saruri, tampoane
- Mix Amplificare ce contine nucleotide, tampoane, reverstrascriptaza, Taq Polymerase, tampoane
- Control pozitiv
- Etichete coduri de bare
- Instructiuni de utilizare

Impachetare: 96 teste/kit

Kit compatibil cu sistemul real-time PCR FluoroCycler XT existent in laborator si care contine aplicatia/softul IVD pentru interpretarea automata a rezultatelor

Kit CE-IVD

Kitul este livrat impreuna cu Control Intern (IC) care este utilizat ca si control al extractiei, ca si control de inhibitie al reactiei de amplificare si deasemenea ca si control pentru evaluarea performantelor componentelor kitului.

LOT 4 CONSUMABILE COMPATIBILE CU SISTEMUL REAL TIME PCR FLUOROCYCLER XT

1. Placi amplificare-detectie FrameStar® 96 Well Semi-Skirted PCR Plate sau echivalent

Volum de reactie : 10-100 µl

Capacitate totala : 200 µl

Godeuri din polipropilena ultra-netede, uniforme, cu pereti subtiri pentru reactii PCR optime si rezultate RT-qPCR

Cadru rigid din policarbonat pentru stabilitate mecanica

Godeuri mai scurte versus godeurile placilor standard ceea ce limiteaza spatiul mort dintre capacul incalzit al sistemului rea-time si proba

Se elimina formarea condensului pe peretele lateral al tuburilor, prevenind reducerea volumului PCR si crescand eficienta reactiei

Formatul « semi-skirted » permite etichetarea sau aplicarea codului de bare

Libere de DNase, RNase, ADN genomic uman si endotoxine

Reducerea semnificativa a dilatarii termice si evaporarea probelor pentru rezultate corecte

2. Folii adezive pentru placi amplificare-detectie Clear Weld Heat Seal Mark 2 sau echivalent

Ofera 100% eficienta pentru etansarea completa si rapida a placilor PCR

Transparenta optic

Claritatea optica permite utilizarea pentru metodele de detectie fluorescenta

Permite utilizarea atat la temperaturi scazute cat si la temperaturi foarte ridicate, inclusiv depozitare la temperaturi scazute si incubari la temperaturi ridicate

Sigilare permanenta

Interval de stabilitate a etansarii -80°C pana la 110°C

Rezistenta la DMSO si la solvenți

Autoclavabile (121 ° C)

Libere de DNase, RNase, ADN genomic uman si endotoxina

3. Varfuri pipeta 10 µl, sterile cu filtru pentru PCR

Varfuri transparente din PP cu filtru din PE

Cu inele de calibrare, ambalate in cutii a 96 bucati

Volum maxim : 10 µl

Lungime : 31 mm

Sterile, libere de ADN, DNaze, RNaze si inhibitori PCR, ATP, pirogeni si endotoxine, respectiv acestea sa nu depaseasca limitele de :

- 5.0 fg/µl pentru ADN uman si 0.2 fg/µl pentru ADN bacterian
- 5×10^{-7} U/µl pentru DNaza si 5×10^{-11} unitati Kunitz/µl pentru RNaza
- 1×10^{-12} mmol/µl pentru ATP



- 0.002 EU/ml pentru pirogeni
- Sterilitate validata conform ISO 11135
Compatibilitate cu pipete de tip Eppendorf, Gilson, Biohit, Brand si altele cu design asemanator

4. Varfuri pipeta 20 µl, sterile cu filtru pentru PCR

Varfuri transparente din PP cu filtru din PE

Cu inele de calibrare, ambalate in cutii a 96 bucati

Volum maxim : 20 µl

Lungime : 51 mm

Sterile, libere de ADN, DNaze, RNaze si inhibitori PCR, ATP, pirogeni si endotoxine, respectiv acestea sa nu depaseasca limitele de :

- 5.0 fg/µl pentru ADN uman si 0.2 fg/µl pentru ADN bacterian
- 5 x 10⁻⁷ U/µl pentru DNaza si 5 x 10⁻¹¹ unitati Kunitz/µl pentru RN aza
- 1 x 10⁻¹² mmol/µl pentru ATP
- 0.002 EU/ml pentru pirogeni

Sterilitate validata conform ISO 11135

Compatibilitate cu pipete de tip Eppendorf, Gilson, Biohit, Brand si altele cu design asemanator

5. Varfuri pipeta 100 µl, sterile cu filtru pentru PCR

Varfuri transparente din PP cu filtru din PE

Cu inele de calibrare, ambalate in cutii a 96 bucati

Volum maxim : 100 µl

Lungime : 51 mm

Sterile, libere de ADN, DNaze, RNaze si inhibitori PCR, ATP, pirogeni si endotoxine, respectiv acestea sa nu depaseasca limitele de :

- 5.0 fg/µl pentru ADN uman si 0.2 fg/µl pentru ADN bacterian
- 5 x 10⁻⁷ U/µl pentru DNaza si 5 x 10⁻¹¹ unitati Kunitz/µl pentru RN aza
- 1 x 10⁻¹² mmol/µl pentru ATP
- 0.002 EU/ml pentru pirogeni

Sterilitate validata conform ISO 11135

Compatibilitate cu pipete de tip Eppendorf, Gilson, Biohit, Brand si altele cu design asemanator

6. Varfuri pipeta 200 µl, sterile cu filtru pentru PCR

Varfuri transparente din PP cu filtru din PE

Cu inele de calibrare, ambalate in cutii a 96 bucati

Volum maxim : 200 µl

Lungime : 51 mm

Sterile, libere de ADN, DNaze, RNaze si inhibitori PCR, ATP, pirogeni si endotoxine, respectiv acestea sa nu depaseasca limitele de :

- 5.0 fg/µl pentru ADN uman si 0.2 fg/µl pentru ADN bacterian
- 5 x 10⁻⁷ U/µl pentru DNaza si 5 x 10⁻¹¹ unitati Kunitz/µl pentru RN aza
- 1 x 10⁻¹² mmol/µl pentru ATP
- 0.002 EU/ml pentru pirogeni

Sterilitate validata conform ISO 11135

Compatibilitate cu pipete de tip Eppendorf, Gilson, Biohit, Brand si altele cu design asemanator

7. Varfuri pipeta 1000 µl, sterile cu filtru pentru PCR

Varfuri transparente din PP cu filtru din PE

Cu inele de calibrare, ambalate in cutii a 100 bucati

Volum maxim : 1000 µl

Lungime : 72 mm

Sterile, libere de ADN, DNaze, RNaze si inhibitori PCR, ATP, pirogeni si endotoxine, respectiv acestea sa nu depaseasca limitele de :



- 5.0 fg/μl pentru ADN uman si 0.2 fg/μl pentru ADN bacterian
- 5 x 10⁻⁷ U/μl pentru DNaza si x 10⁻¹¹ unitati Kunitz/μl pentru RN aza
- 1 x 10⁻¹² mmol/μl pentru ATP
- 0.002 EU/ml pentru pirogeni

Sterilitate validata conform ISO 11135

Compatibilitate cu pipete de tip Eppendorf, Gilson, Biohit, Brand si altele cu design asemanator

LOT 5 REACTIVI COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT GENEXPERT

1. Kit pentru detectia SARS-CoV-2 + Flu A + FLU B + RSV din probe de exsudat nazofaringian sau aspirat/lavaj nazal

Tehnologie bazata pe Real Time PCR.

Fiecare cartus compatibil cu instrumentul GeneXpert Dx System asigura derularea integrata a proceselor de extractie a acizilor nucleici, amplificare si detectie a secventelor tinta.

Kitul detecteaza genele N (nucleocapsida), E (envelope) si RNA-dependent RNA polimeraza (RdRP) din genomul virusului SARS-COV2, matricea gripei A (M), polimeraza bazica gripa A (PB2), proteina acida gripa A (PA), matricea gripei B (M), proteina nestructurala gripa B (NS) si nucleocapsida RSV A si RSV B. Kitul este compatibil cu instrumentul total automat (de la proba biologica la rezultat), capabil sa ruleze proba cu proba.

Permite detectia inhibitiei sau extractiei suboptimale a acizilor nucleici si validarea reactiei pentru fiecare proba pe baza unui control intern.

Kitul contine sub forma unor casete individuale:

- reactivii necesari pentru extractia, purificarea, amplificarea si detectia simultana a acizilor nucleici pentru tinte si
- control intern.

Permite prin modalitatea de ambalare a reactivilor testarea unei singure probe, fara pierderi de reactivi.

Timp de manipulare: aproximativ 1 minut.

Timp de analiza: aproximativ 36 de minute (cand se detecteaza doar SARS-CoV-2, rezultatele sunt disponibile in mai putin de 25 minute).

Permite detectia prin PCR a SARS-CoV-2 + Flu A + Flu B + RSV direct din probe clinice (exsudat nazofaringian in mediu de transport pentru virusuri).

Toti reactivii si controalele necesare sunt incluse in cartus.

Marcaj CE-IVD (certificate pentru diagnostic in vitro).

Kitul contine 10 cartuse (teste) compatibile cu sistemul Genexpert.

2. Kit pentru detectia SARS-CoV-2

Tehnologie bazata pe Real Time PCR.

Fiecare cartus compatibil cu instrumentul GeneXpert Dx System asigura derularea integrata a proceselor de extractie a acizilor nucleici, amplificare si detectie a secventelor tinta.

Kitul detecteaza genele N (nucleocapsida), E (envelope) din genomul virusului SARS-COV2. Kitul este compatibil cu instrumentul total automat (de la proba biologica la rezultat), capabil sa ruleze proba cu proba.

Permite detectia inhibitiei sau extractiei suboptimale a acizilor nucleici si validarea reactiei pentru fiecare proba pe baza unui control intern.

Kitul contine sub forma unor casete individuale:

- reactivii necesari pentru extractia, purificarea, amplificarea si detectia simultana a acizilor nucleici pentru tinte si
- control intern.

Permite prin modalitatea de ambalare a reactivilor testarea unei singure probe, fara pierderi de reactivi.

Timp de manipulare: aproximativ 1 minut.

Timp de analiza: aproximativ 50 de minute.

Toti reactivii si controalele necesare sunt incluse in cartus.

Marcaj CE-IVD (certificate pentru diagnostic in vitro).

Kitul contine 10 cartuse (teste) compatibile cu sistemul Genexpert.

LOT 6 REACTIVI COMPATIBILI CU NEXTRACTOR NX-48S

1. Kit extractie compatibil cu extractor Nextractor NX-48S sau echivalent

-- Trusa de extractie automata acizi nucleici virali, de 96 de teste;



- Se pot rula 24 sau 48 de probe simultan în aproximativ 21 de minute;
- Tipuri de proba prelucrate: mediu de transport pentru virusuri (VTM), lavaj bronhoalveolar, sputa, Volum de proba: 0.2 – 0.4 ml;
- Volum de elutie 50-150 microlitri;
- Kituri de extractive bazate pe tehnologie cu particule paramagnetice;
- Cartuse de extracție gata de lucru pentru 24 de probe;
- Temperatura stocare: 15-35°C

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 anumitui 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;

✓ **Certificat CE-IVD** de conformitate a produselor cu Directiva Europeana 98/79/EEC pentru aplicare marcajului 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.

Întocmit:
Biol pr. Oana Popescu





Sectiunea III

FORMULARE

Capitolul conține formularele destinate, pe de o parte, să faciliteze elaborarea și prezentarea ofertei și a documentelor care o însoțesc și, pe de altă parte, să permită comisiei de evaluare examinarea și evaluarea rapidă și corectă a tuturor ofertelor depuse.

Fiecare ofertant care participă, în mod individual sau în asociere, la procedura pentru atribuirea contractului are obligația de a prezenta formularele prevăzute în cadrul acestei secțiuni, completate în mod corespunzător și semnate de persoanele autorizate.



CANDIDATUL/OFFERTANTUL

(denumirea/numele)

DECLARAȚIE

privind evitarea conflictului de interese
(art. 59 și 60 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice)

1. Subsemnatul/a....., în calitate de(ofertant/candidat/ofertant asociat/subcontractant), la....., în temeiul art. 59 din Legea nr. 98/2016 privind atribuirea contractelor de achiziție publică, declar pe proprie răspundere, sub sancțiunea falsului în declarații, următoarele:

a) eu sau unul dintre terții susținători ori subcontractanți propuși nu dețin părți sociale, părți de interes, acțiuni din capitalul subscris, ori a persoanelor care fac parte din consiliul de administrație/organul de conducere sau de supervizare al autorității contractante;

b) eu sau unul dintre terții susținători ori subcontractanți propuși nu este este soț/soție, rudă sau afin, până la gradul al doilea inclusiv, cu persoane care fac parte din consiliul de administrație/organul de conducere sau de supervizare al autorității contractante;

c) eu sau unul dintre terții susținători ori subcontractanți propuși nu avem, direct ori indirect, un interes personal, financiar, economic sau de altă natură, ori ne aflăm într-o altă situație de natură să afecteze independența și imparțialitatea autorității contractante pe parcursul procesului de evaluare;

d) eu sau unul dintre terții susținători ori subcontractanți propuși nu avem drept membri în cadrul consiliului de administrație/organul de conducere sau de supervizare și/sau nu avem acționari ori asociați semnificativi persoane care sunt soț/soție, rudă sau afin până la gradul al doilea inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul autorității contractante;

e) eu sau unul dintre terții susținători ori subcontractanți propuși nu am nominalizat printre principalele persoane desemnate pentru executarea contractului persoane care sunt soț/soție, rudă sau afin până la gradul al doilea inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul autorității contractante, după cum urmează:

Manager: Dr. Mahler Beatrice

Director Medical: Dr. Ciolan Gina - Ana

Director Ingrijiri: As. Trandafir Dana

Sef serviciu financiar contabilitate cu atributii de Director Financiar-Contabil: Ec. Nicolae Irina

Serv. Achizitii Publice Contractare Aprovizionare: Jercan George

2. Subsemnatul/a..... declar că voi informa imediat autoritatea contractantă dacă vor interveni modificări în prezenta declarație la orice punct pe parcursul derulării procedurii de atribuire a contractului de achiziție publică sau, în cazul în care vom fi desemnați câștigători, pe parcursul derulării contractului de achiziție publică.

3. De asemenea, declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, situațiilor și documentelor care însoțesc oferta, orice informații suplimentare.

4. Subsemnatul/a autorizez prin prezenta orice instituție, societate comercială, bancă, alte persoane juridice să furnizeze informații reprezentanților autorizați ai autorității contractante cu privire la orice aspect tehnic și financiar în legătură cu activitatea noastră.

Data completării

Operator economic,

..... (nume, prenume)

.....(semnatura autorizată)



OFERTANTUL

FORMULAR DE OFERTA FINANCIARA

Catre

Domnilor,

1. Examinand documentatia de atribuire, subsemnatii, reprezentanti ai ofertantului _____, ne angajam ca, in conformitate cu prevederile si cerintele cuprinse in documentatiei de atribuire, sa furnizam/sa inchiriem/sa livram in sistem leasing cu optiune de cumparare/sa livram in sistem leasing fara optiune de cumparare/sa prestam servicii de _____, pentru suma de _____ lei, platibila dupa receptia serviciilor prestate/in rate lunare sau trimestriale (*se elimina optiunile neaplicabile*), la care se adauga taxa pe valoarea adaugata in valoare de _____ lei.

2. Ne angajam ca, in cazul in care oferta noastra este stabilita castigatoare, sa prestam serviciile in graficul de timp solicitat de autoritatea contractanta.

3. Ne angajam sa mentinem aceasta oferta valabila pentru o durata de _____ zile, respectiv pana la data de _____, si ea va ramane obligatorie pentru noi si poate fi acceptata oricand inainte de expirarea perioadei de valabilitate.

4. Pana la incheierea si semnarea acordului cadru de achizitie publica, aceasta oferta, impreuna cu comunicarea transmisa de dumneavoastra, prin care oferta noastra este stabilita castigatoare, vor constitui un contract angajant intre noi.

5. Alaturi de oferta de baza:

depunem oferta alternativa, ale carei detalii sunt prezentate intr-un formular de oferta separat, marcat in mod clar "alternativa";

nu depunem oferta alternativa.

(*se bifeaza optiunea corespunzatoare*)

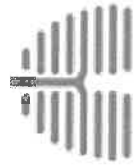
6. Am inteles si consimtim ca, in cazul in care oferta noastra este stabilita ca fiind castigatoare, sa constituim garantia de buna executie in conformitate cu prevederile din documentatia de atribuire.

7. Intelegem ca nu suntem obligati sa acceptati oferta cu cel mai scazut pret sau orice alta oferta pe care o puteti primi.

Data ____/____/____

....., (*nume, prenume și semnătură*),

în calitate de reprezentant legal, autorizat să semneze oferta pentru și în numele (*denumirea/numele operatorului economic*)



**Respirăm
împreună**

**Institutul de
Pneumofiziologie
Marius Nasta**



Anexa **Formular nr. 2**

.....
(denumirea/numele ofertantului)

CENTRALIZATOR DE PREȚURI

Nr. Crt.	Denumire produs	UM	Cantitate	Pret unitar	Valoare totala fara TVA	TVA
1						
2						
3						
4						
			Total			

Data.....

(Nume, prenume)
(Funcție)
(Semnătura autorizată și ștampila)



.....
(denumirea/numele ofertantului)

PROPUNERE TEHNICA

Denumirea produsului -		
Caracteristici /cerinte tehnice solicitate prin Specificatii tehnice	Caracteristici /cerinte tehnice oferate prin oferta tehnica	Indicarea numarului de pagina din oferta tehnica unde se regaseste caracteristica/cerinta in cadrul fiselor tehnice /documentatiei din partea producatorului.
.....		
.....		
.....		
.....		
.....		
.....		
.....		

Termen de livrare - ____ zile

Data ____/____/____

....., (nume, prenume și semnătură),

în calitate de reprezentant legal, autorizat să semnez oferta pentru și în numele
..... (denumirea/numele operatorului economic)

OPERATOR ECONOMIC

(denumirea/numele)

DECLARAȚIE
privind neîncadrarea în prevederile art. 164 din
LEGEA nr. 98/2016 privind achizițiile publice

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al (denumirea/numele și sediul/adresa operatorului economic) în calitate de candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului/subcontractant declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru comiterea uneia dintre infracțiunile prevăzute la art. 164 din Legea 98/2016 privind atribuirea contractelor de achiziție publică, respectiv:

- a) constituirea unui grup infracțional organizat, prevăzută de art. 367 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- b) infracțiuni de corupție, prevăzute de art. 289-294 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, și infracțiuni asimilate infracțiunilor de corupție prevăzute de art. 10-13 din Legea nr. 78/2000 pentru prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- c) infracțiuni împotriva intereselor financiare ale Uniunii Europene, prevăzute de art. 181-185 din Legea nr. 78/2000, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- d) acte de terorism, prevăzute de art. 32-35 și art. 37-38 din Legea nr. 535/2004 privind prevenirea și combaterea terorismului, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- e) spălarea banilor, prevăzută de art. 29 din Legea nr. 656/2002 pentru prevenirea și sancționarea spălării banilor, precum și pentru instituirea unor măsuri de prevenire și combatere a finanțării terorismului, republicată, cu modificările ulterioare, sau finanțarea terorismului, prevăzută de art. 36 din Legea nr. 535/2004, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- f) traficul și exploatarea persoanelor vulnerabile, prevăzute de art. 209-217 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- g) fraudă, în sensul articolului 1 din Convenția privind protejarea intereselor financiare ale Comunităților Europene din 27 noiembrie 1995.

De asemenea, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, ca niciun membru al organului de administrare, de conducere sau de supraveghere al societății sau cu putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acesteia nu face obiectul excluderii așa cum este acesta definit la art. 164 (1) din Legea 98/2016 privind achizițiile publice.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg ca în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Prezenta declarație este valabilă până la data de(se precizează data expirării perioadei de valabilitate a ofertei).

Data completării

Operator economic,
(numele prenumele reprezentantului legal, în clar)
.....(semnatura autorizată)
L.S.



OPERATOR ECONOMIC

(denumirea/numele)

DECLARAȚIE
privind neîncadrarea în art. 165 și 167 din Legea 98/2016

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al, (denumirea/numele și sediul/adresă operatorului economic) în calitate de candidat/candidat asociat/ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț sustinător al candidatului/ofertantului la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică de organizată de, declar pe proprie răspundere că:

1. Nu ne-am încălcat obligațiile privind plata impozitelor, taxelor sau a contribuțiilor la bugetul general consolidat așa cum aceste obligații sunt definite de art. 165, alin. (1) și art. 166, alin. (2) din Legea 98/2016 privind achizițiile publice.

2. Nu ne aflăm în oricare dintre următoarele situații prevăzute de art. 167 (1) din Legea 98/2016 privind achizițiile publice, respectiv:

- a) nu am încălcat obligațiile stabilite potrivit art. 51, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin orice mijloc de probă adecvat, cum ar fi decizii ale autorităților competente prin care se constată încălcarea acestor obligații;
- b) se ne aflăm în procedura insolvenței sau în lichidare, în supraveghere judiciară sau în încetarea activității;
- c) nu am comis o abatere profesională gravă care îi pune în discuție integritatea, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin orice mijloc de probă adecvat, cum ar fi o decizie a unei instanțe judecătorești sau a unei autorități administrative;
- d) nu am încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
- e) nu ne aflăm într-o situație de conflict de interese în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză, iar această situație nu poate fi remediată în mod efectiv prin alte măsuri mai puțin severe;
- f) nu am participat anterior la pregătirea procedurii de atribuire ceea ce a condus la o distorsionare a concurenței, iar această situație nu poate fi remediată prin alte măsuri mai puțin severe;
- g) nu ne-am încălcat în mod grav sau repetat obligațiile principale ce-i reveneau în cadrul unui contract de achiziții publice, al unui contract de achiziții sectoriale sau al unui contract de concesiune încheiate anterior, iar aceste încălcări au dus la încetarea anticipată a respectivului contract, plată de daune-interese sau alte sancțiuni comparabile;
- h) nu ne facem vinovați de declarații false în conținutul informațiilor transmise la solicitarea autorității contractante în scopul verificării absenței motivelor de excludere sau al îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție, nu a prezentat aceste informații sau nu este în măsură să prezinte documentele justificative solicitate;
- i) nu am încercat să influențăm în mod nelegal procesul decizional al autorității contractante, să obțină informații confidențiale care i-ar putea conferi avantaje nejustificate în cadrul procedurii de atribuire sau a furnizat din neglijență informații eronate care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor autorității contractante privind excluderea din procedura de atribuire a respectivului operator economic, selectarea acestuia sau atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru către respectivul operator economic.

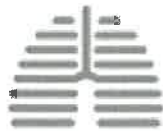
Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

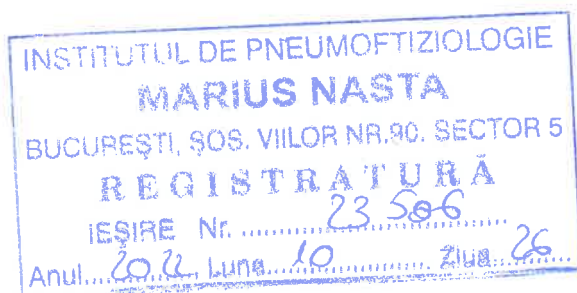
Data completării:

Operator economic,
(numele prenumele reprezentantului legal, în clar)
.....(semnatura autorizată)
L.S.

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta




**APROBAT,
MANAGER**
Ș.L. Dr. Mahler Beatrice

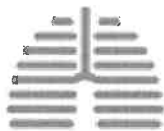
SECȚIUNEA IV

MODEL CONTRACT DE FURNIZARE

Serv. achizitii publice, contractare
aprovizionare
Jercan George



26. OCT. 2022



CONTRACT DE FURNIZARE PRODUSE

1. Părțile Contractului

În temeiul Legii 98/2016 privind achizițiile publice, ca urmare a finalizării procedurii de **Negociere fara publicare prealabila a unui anunt de participare – Reactivi** _____ a intervenit prezentul Contract de achiziție publica

între

INSTITUTUL DE PNEUMOFTIZIOLOGIE MARIUS NASTA, cu sediul în București, Sos. Viilor, nr. 90, sector 5, cod fiscal 4316180, cod IBAN: RO87 TREZ 7055 041X XX00 0271, deschis la Trezoreria sector 5, tel./fax: 021/335.74.44, reprezentat legal prin Manager Dr. Mahler Beatrice, denumit în continuare –**ACHIZITOR**,

și

S.C. _____ **S.R.L.**, cu sediul în _____, Str. _____nr. _____, bl. _____, sc. _____, ap. _____, sector/judet _____ Tel/Fax _____, mobil _____ înregistrată la Registrul Comerțului sub nr. J. _____, cod unic de înregistrare _____ având contul curent IBAN nr. _____ deschis la _____, reprezentata prin _____, in calitate de _____, parte denumită în continuare **FURNIZOR**

2. Definiții

2.1 - În prezentul contract următorii termeni vor fi interpretați astfel:

contract –prezentul contract și toate anexele sale;

achizitor și furnizor - părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în prezentul contract;

prețul contractului - prețul plătitibil furnizorului de către achizitor, în baza contractului, pentru îndeplinirea integrală și corespunzătoare a tuturor obligațiilor asumate prin contract;

produse – echipamentele, mașinile, utilajele, orice alte bunuri, cuprinse în anexa/anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obligă, prin contract, să le furnizeze achizitorului;

servicii - servicii aferente livrării produselor, respectiv activitățile legate de furnizarea produselor, cum ar fi transportul, asigurarea, instalarea, punerea în funcțiune, asistența tehnică în perioada de garanție și orice alte asemenea obligații care revin furnizorului prin contract;

origine - locul unde produsele au fost realizate, fabricate. Produsele sunt fabricate atunci când prin procesul de fabricare, prelucrare sau asamblare majoră și esențială a componentelor rezultă un produs nou, recunoscut comercial, care este diferit, prin caracteristicile sale de bază, prin scop sau prin utilitate, de componentele sale. Originea produselor și serviciilor poate fi distinctă de naționalitatea furnizorului;

destinație finală - locul unde furnizorul are obligația de a furniza produsele;

termenii comerciali de livrare vor fi interpretați conform INCOTERMS 2000 – Camera Internațională de Comerț (CIC);

forța majoră - reprezintă o împrejurare de origine externă, cu caracter extraordinar, absolut imprevizibilă și inevitabilă, care se află în afara controlului oricărei părți, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, și care face imposibilă executarea și, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: războaie, revoluții, incendii, inundații sau orice alte catastrofe naturale, restricții apărute ca urmare a unei carantine, embargou, enumerarea nefiind exhaustivă, ci enunțiativă. Nu este considerat forță majoră un eveniment asemenea celor de mai sus care, fără a crea o imposibilitate de executare, face extrem de costisitoare executarea obligațiilor uneia din părți;

zi - zi calendaristică; **an** - 365 de zile.



3. Interpretare

3.1 - În prezentul contract, cu excepția unei prevederi contrare, cuvintele la forma singular vor include forma de plural și vice versa, acolo unde acest lucru este permis de context.

3.2 - Termenul "zi" sau "zile" sau orice referire la zile reprezintă zile calendaristice dacă nu se specifică în mod diferit.

4. Obiectul și prețul contractului

4.1. - Furnizorul se obligă să furnizeze reactivi în perioada/periodele convenite în prezentul contract.

4.2 - Prețul convenit pentru îndeplinirea contractului, respectiv prețul produselor livrate și al serviciilor accesorii prestate, plătitibil furnizorului de către achizitor, este de _____ lei fara TVA, la care se adauga T.V.A. de _____ lei.

4.3 – Valoarea totala a contractului este de _____ lei cu TVA.

5. Durata contractului

5.1 – Durata prezentului contract este până la _____.

6. Executarea contractului

6.1 – Executarea contractului începe de la data semnării acestuia de către ambele părți.

7. Documentele contractului

7.1 - Documentele contractului sunt:

1. caietul de sarcini
2. propunerea tehnică
3. propunerea financiară

8. Obligațiile principale ale furnizorului

8.1 Furnizorul se obliga sa furnizeze produsele la standardele si sau performantele prezentate in propunerea tehnica. conform prevederilor legislative in vigoare, cu dispozițiile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare și conform cerințelor din Caietul de Sarcini

8.2- Furnizorul se obliga sa livreze produsele in termen de 2 zile de la lansarea comenzii.

8.3 - Furnizorul se obligă să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

8.4 – Furnizorul se obliga ca in facturile emise in baza acestui contract, produsele sa respecte denumirea din propunerea tehnica.

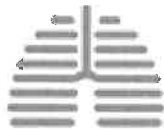
9. Obligațiile principale ale achizitorului

9.1 - Achizitorul se obligă să achiziționeze, respectiv să cumpere și să plătească prețul convenit în prezentul contract.

9.2- Achizitorul se obligă să recepționeze produsele în termenul convenit.

9.3 - Achizitorul se obligă să plătească prețul către furnizor in termen de 60 zile de la înregistrarea facturii in unitate.

9.4 - Dacă achizitorul nu onorează facturile în termen de 30 de zile de la expirarea perioadei convenite la art.9.3, atunci furnizorul are dreptul de a sista livrarea produselor. Imediat după ce achizitorul își onorează obligațiile, furnizorul va relua livrarea produselor în cel mai scurt timp posibil.



10. Sancțiuni pentru neîndeplinirea culpabilă a obligațiilor

10.1 - În cazul în care, din vina sa exclusivă, furnizorul nu își îndeplinește obligațiile asumate, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din prețul contractului, ca penalități, o sumă echivalentă cu 0,04% pentru fiecare zi de întârziere din valoarea produselor nelivrate, pentru o perioadă de maxim 30 de zile, termen după care achizitorul, are dreptul de a executa garanția de bună execuție și de a apela la prevederile clauzei 10.3, în limita prejudiciului creat.

10.2 - În cazul în care achizitorul nu își onorează obligațiile de plată în termen de 30 de zile de la expirarea perioadei convenite la clauza 9.3, atunci acestuia îi revine obligația de a plăti, ca penalități, o sumă echivalentă cu o cotă procentuală de 0,04% pentru fiecare zi de întârziere din plata neefectuată pentru o perioadă de maxim 30 de zile, termen după care furnizorul, are dreptul de a apela la prevederile clauzei 10.3 în limita prejudiciului creat.

10.3 - Nerespectarea obligațiilor asumate prin prezentul contract de către una dintre părți, în mod culpabil, dă dreptul părții lezate de a considera contractul reziliat de drept și de a pretinde plata de daune-interese.

10.4 - 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, cu condiția ca această denunțare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acțiune sau despăgubire pentru furnizor. În acest caz, furnizorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzătoare pentru partea din contract îndeplinită până la data denunțării unilaterale a contractului.

Clauze specifice

11. Garanția de bună execuție a contractului

Nu se aplica

12. Recepție, inspecții și teste

12.1 - Achizitorul sau reprezentantul său are dreptul de a inspecta și/sau testa produsele pentru a verifica conformitatea lor cu specificațiile din anexa/anexele la contract.

12.2 - (1) Inspecțiile și testările la care vor fi supuse produsele, cât și condițiile de trecere a recepției provizorii și a recepției finale (calitative) sunt descrise în anexa/anexele la prezentul contract.

(2) Achizitorul are obligația de a notifica, în scris, furnizorului identitatea reprezentanților săi împuterniciți pentru efectuarea recepției, testelor și inspecțiilor.

12.3 - Inspecțiile și testele din cadrul recepției provizorii și recepției finale (calitative) se vor face la destinația finală a produselor.

12.4 - Dacă vreunul din produsele inspectate sau testate nu corespunde specificațiilor tehnice, achizitorul are dreptul să îl respingă, iar furnizorul fără a modifica prețul contractului are obligația:

a) de a înlocui produsele refuzate; sau

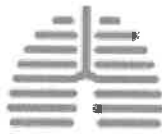
b) de a face toate modificările necesare pentru ca produsele să corespundă specificațiilor lor tehnice.

12.5 - Dreptul achizitorului de a inspecta, testa și, dacă este necesar, de a respinge nu va fi limitat sau amânat datorită faptului că produsele au fost inspectate și testate de furnizor, cu sau fără participarea unui reprezentant al achizitorului, anterior livrării acestora la destinația finală.

12.6 - Prevederile clauzelor 12.1-12.4 nu îl vor absolve pe furnizor de obligația asumării garanțiilor sau altor obligații prevăzute în contract.

13. Ambalare și marcare

13.1 - (1) Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură din 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.



(2) În cazul ambalării greutăților și volumelor în cutii, furnizorul va lua în considerare, unde este cazul, distanța mare până la destinația finală a produselor și absența facilităților de manipulare grea în toate punctele de tranzit.

13.2 - Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor vor respecta strict cerințele ce vor fi special prevăzute în contract, inclusiv cerințele suplimentare.

13.3 - Toate materialele de ambalare a produselor, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (paleți de lemn, foi de protecție etc.) rămân în proprietatea achizitorului.

14. Livrarea și documentele care însoțesc produsele

14.1 - Furnizorul are obligația de a livra produsele la destinația finală indicată de achizitor, respectând termenul comercial stabilit.

14.2 - (1) La expedierea produselor, furnizorul are obligația de a comunica, în scris, atât achizitorului, cât și, după caz, societății de asigurări datele de expediere, numărul contractului, descrierea produselor, cantitatea, locul de încărcare și locul de descărcare.

(2) Furnizorul va transmite achizitorului documentele care însoțesc produsele.

14.3 - Certificarea de către achizitor a faptului că produsele au fost livrate parțial sau total se face după instalare și după recepție, prin semnarea de primire de către reprezentantul autorizat al acestuia, pe documentele emise de furnizor pentru livrare.

14.4 - Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de recepție produselor.

15. Asigurări

15.1 - Furnizorul are obligația de a asigura complet produsele furnizate prin contract împotriva pierderii sau deteriorării neprevăzute la fabricare, transport, depozitare și livrare, în funcție de termenul comercial de livrare convenit.

16. Termenul de valabilitate acordat produselor

16.1 - Furnizorul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt noi, nefolosite. De asemenea, furnizorul are obligația de a garanta că toate produsele furnizate prin contract nu vor avea niciun defect ca urmare a proiectului, materialelor sau manoperei (cu excepția cazului când proiectul și/sau materialul e cerut în mod expres de către achizitor) sau oricărei alte acțiuni sau omisiuni a furnizorului și că acestea vor funcționa în condiții normale de funcționare.

16.2 (1) Perioada de garanție acordată produselor de către furnizor este cea declarată în propunerea tehnică.

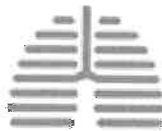
(2) Perioada de garanție a produselor începe cu data recepției efectuate după livrarea și instalarea acestora la destinația finală

16.3 - Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în conformitate cu această garanție.

16.4 - La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a remedia defectiunea sau de a înlocui produsul în perioada convenită, fără costuri suplimentare pentru achizitor. Produsele care, în timpul perioadei de garanție, le înlocuiesc pe cele defecte beneficiază de o nouă perioadă de garanție care curge de la data înlocuirii produsului.

16.5 - Dacă furnizorul, după ce a fost înștiințat, nu reușește să remedieze defectul în perioada convenită, achizitorul are dreptul de a lua măsuri de remediere pe riscul și pe cheltuiala furnizorului și fără a aduce niciun prejudiciu oricăror alte drepturi pe care achizitorul le poate avea față de furnizor prin contract.

17. Subcontractanți



17.1 - Furnizorul are obligația, în cazul în care subcontractează părți din contract, de a încheia contracte cu subcontractanții desemnați, în aceleași condiții în care el a semnat contractul cu achizitorul.

17.2 - (1) Furnizorul are obligația de a prezenta la încheierea contractului toate contractele încheiate cu subcontractanții desemnați.

(2) Lista subcontractanților, cu datele de recunoaștere ale acestora, cât și contractele încheiate cu aceștia se constituie în anexe la contract.

17.3 - (1) Furnizorul este pe deplin răspunzător față de achizitor de modul în care îndeplinește contractul.

(2) Subcontractantul este pe deplin răspunzător față de furnizor de modul în care își îndeplinește partea sa din contract.

(3) Furnizorul are dreptul de a pretinde daune-interese subcontractanților dacă aceștia nu își îndeplinesc partea lor din contract.

17.4 - Furnizorul poate schimba oricare subcontractant numai dacă acesta nu și-a îndeplinit partea sa din contract. Schimbarea subcontractantului nu va schimba prețul contractului și va fi notificată achizitorului.

18. Întârzieri în îndeplinirea contractului

18.1 - Furnizorul are obligația de a îndeplini contractul de furnizare în perioada/periodele înscrise în prezentul contract.

18.2 - Dacă pe parcursul îndeplinirii contractului furnizorul nu respectă perioada/periodele de livrare sau de prestare a serviciilor, acesta are obligația de a notifica, în timp util, achizitorul; modificarea datei/periodelor de furnizare asumate se face cu acordul părților, prin act adițional.

18.3 - În afara cazului în care achizitorul este de acord cu o prelungire a termenului de execuție, orice întârziere în îndeplinirea contractului dă dreptul achizitorului de a solicita penalități furnizorului.

19. Forța majoră

19.1 - Forța majoră este constatată de o autoritate competentă.

19.2 - Forța majoră exonerează părțile contractante de îndeplinirea obligațiilor asumate prin prezentul contract, pe toată perioada în care aceasta acționează.

19.3 - Îndeplinirea contractului va fi suspendată în perioada de acțiune a forței majore, dar fără a prejudicia drepturile ce li se cuveneau părților până la apariția acesteia.

19.4 - Partea contractantă care invocă forța majoră are obligația de a notifica celeilalte părți, imediat și în mod complet, producerea acesteia și să ia orice măsuri care îi stau la dispoziție în vederea limitării consecințelor.

19.5 - Partea contractantă care invocă forța majoră are obligația de a notifica celeilalte părți încetarea cauzei acesteia în maximum 15 zile de la încetare.

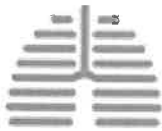
19.6 - Dacă forța majoră acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 6 luni, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea de drept a prezentului contract, fără ca vreuna din părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.

20. Soluționarea litigiilor

20.1 - Achizitorul și furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe, orice neînțelegere sau dispută care se poate ivi între ei în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea contractului.

20.2 - Dacă, după 15 de zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești din România.

21. Limba care guvernează contractul



21.1 - Limba care guvernează contractul este limba română.

22. Comunicări

22.1 - (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului contract, trebuie să fie transmisă în scris.

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii, cât și în momentul primirii.

22.2 - Comunicările între părți se pot face și prin telefon, telegramă, telex, fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

23. Legea aplicabilă contractului

23.1 - Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

24. Modificarea Contractului

24.1 Partile contractante pot, pe durata indeplinirii contractului sa convina modificarea clauzelor contractuale, prin acte aditionale, mai putin pretul contractului, numai in cazul aparatiei unor circumstante care lezeaza interesele comerciale legitime ale acestora si care nu au putut fi prevazute la data incheierii contractului.

25. Încetarea Contractului

25.1 P Prezentul contract se reziliaza pe deplin drept in momentul ajungerii la termen..

25.2 Prezentul contract inceteaza sa mai produca efecte in urma denuntarii unilaterale de catre Autoritatea Contractanta in cazul unor decizii ale Curtii Europene de Justitie sau in cazul in care furnizorul se regaseste intr-una dintre situatiile de excludere.

Părțile au înțeles să încheie prezentul contract în doua exemplare, unul pentru Achizitor si unul pentru Furnizor.

ACHIZITOR,

FURNIZOR,