



APROBAT  
MANAGER  
S.L. DR. BEATRICE MAHLER

## CAIET DE SARCINI

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică;

### I. OBIECTUL ACHIZITIEI:

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

Nr. lot	DENUMIRE	DCI	Forma Farmaceutica/ Concentrație	UM	CANTITATE
1	IZONIAZIDUM		COMPRIMATE 100mg	comp	45000
2	SILIMARINA		COMPRIMATE 1000mg	comp	15000
3	ALLOPURINOLOM		COMPRIMATE 100mg	comp	2000
4	METOCLOPRAMIDUM		COMPRIMATE 10mg	comp	500
5	IBUPROFENUM		COMPRIMATE 200mg	comp	1000
6	ACETILCISTEINA		COMPRIMATE 600mg	comp	1000
7	BROMHIDRAT DE DXTROMETORFAN		COMPRIMATE 20mg	comp	500

### II. CONDITII TEHNICE:

Ofertantul va stabili, în propunerea sa financiară, prețuri pentru fiecare element oferat, fara a avea obligatia depunerii ofertei pentru toate produsele scoase la procedura.

Prețurile medicamentelor nu trebuie sa depaseasca prețurile maximele din CANAMED (lista actualizata in 5.01.2022)

In cazul in care furnizorul nu mentine prețurile licitate/actualizate pana la actualizare/noua actualizare, contractul se desfiinteaza deplin drept, fara actiune in justitie si fara nici o formalitate prealabila, retinandu-se integral garantia de buna executie.

Medicamentele vor avea ambalajul primar si secundar în limba română.

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



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

Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



### III. CONDIȚII DE LIVRARE

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

Condiția de livrare: franco-depозit unitatea beneficiară.

Livrarea produselor din contracte se va face pe bază de comandă unică. Comanda va fi transmisă de autoritatea contractantă, prin fax, telefon, e-mail și va trebui onorată de furnizor în termen de maxim 5 zile de la emitere. În situația în care din anumite motive furnizorul nu poate respecta termenul de livrare mai sus menționat va anunța în 48 de ore, în scris, autoritatea contractantă despre noul timp de livrare pentru acea comandă (respectiv perioada de timp în care nu pot onora comenzile și motivele care au determinat aceste întârzieri/sistari) și care nu poate fi mai mic de 48 de ore. **In caz contrar, contractul se considera reziliat unilateral fără notificare prealabilă din partea beneficiarului.** În acest caz furnizorul respectiv i se va reține integral garanția de bună execuție a contractului.

### IV. RECEPȚIA PRODUSULUI

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

### V. GARANȚIA PRODUSELOR

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

Perioada de garanție a produselor începe cu data recepției efectuate.

Furnizorul va livra numai produse care au o valabilitate de cel puțin 12 luni de la data recepției.

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

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

### VI. AMBALARE, EXPEDIERE ȘI TRANSPORT

Transportul medicamentelor cade în sarcina furnizorului.

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

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



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

## VII. DESCRIEREA SI IDENTIFICAREA PRODUSELOR

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

Rezultatele contractului pot fi influentate de diferiti factori de risc de la analiza carora nu putem face abstractie.

Analiza de risc cuprinde urmatoarele etape principale:

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

Identificarea riscurilor se realizeaza prin:

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

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

- riscuri economice
- riscuri contractuale
- riscuri institutionale si organizationale

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

Analiza calitativa a riscurilor si masurile luate

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



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

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

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

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

Abordarea riscurilor se bazeaza astfel pe:

- dimensiunea riscului
- masurarea riscului

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

- riscurile care pot aparea in derularea contractului au in general un impact mare la productie , dar o probabilitate redusa de aparitie si declansare
- riscurile majore care pot afecta contractul sunt riscurile financiare si economice In functie de structura riscurilor se vor lua masurile necesare unei gestionari eficiente si corecte a riscurilor.

Aceasta se realizeaza pe baza a patru operatiuni distincte:

- planificarea



Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



- monitorizarea
- alocarea resurselor necesare prevenirii și înlăturării efectelor riscurilor produse
- control

Pentru toate produsele se solicită Autorizația de Punere pe Piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia, conform Legii 95/2006 (art. 700 al.1, art. 730 al.5) privind reforma în domeniul sănătății, Titlul XVII, Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare în baza ordinelor MSF nr. 263/15.03.2003 și nr. 895/20.07.2006; Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008 al comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizărilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar (art.17 al.2). Pentru ofertanții străini se vor depune documente echivalente emise în țara de rezidență. Modalitate de îndeplinire: completare DUAE. Documentele justificative (Autorizația de Punere pe Piață sau pt ofertanții străini documente echivalente emise în țara de rezidență) urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, numai de ofertanții clasati pe primele 3 locuri vor în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. (se va prezenta în oricare din formele: original/copie legalizată/copie semnată și stampilată având mențiunea "conform cu originalul").

Toate informațiile din specificațiile tehnice care ar putea fi considerate denumiri comerciale sau mărci se vor considera însoțite de mențiunea "sau echivalent".

DIRECTOR MEDICAL,

DR. GINA ANA CIOLAN

Prof. Dr. Roxana Maria NEMES  
medic primar pneumolog  
medic specialisti pediatriu  
Cod: 152137

INTOCMIT,

COORDONATOR IMPLEMENTARE PNPSC

DR. ANCA CRISTINA CAZACU

Dr. CAZACU CRISTINA  
medic primar  
pneumolog  
cod 792510



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