

Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE  
**MARIUS NASTA**  
BUCUREȘTI, ȘOS. VIILOR NR. 90, SECTOR 5  
REGISTRATURĂ  
INTRARE Nr. 14539  
Anul 2013 Luna 06 Ziua 26

APROBAT  
MANAGER  
S.L.Dr. MAHLER BEATRICE

## CAIET DE SARCINI

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

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

### II. CONDIȚII TEHNICE:

Ofertantul va stabili, în propunerea sa financiară, prețuri pentru fiecare element oferat, fără a avea obligația depunerii ofertei pentru toate produsele scoase la procedură.

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

Medicamentele vor avea ambalajul primar și secundar în limba română.

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

### III. 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 comenzi. Comenzile vor fi transmise de autoritatea contractantă, prin fax, telefon, e-mail în funcție de necesități și fondurile disponibile și vor trebui onorate de furnizor în termen de maxim 48 ore de la emitere. În situația în care din anumite motive furnizorul nu poate respecta termenul de livrare mai sus menționat va anunța în cele 48 de ore, în scris, autoritatea contractantă despre noul timp de livrare pentru acea comandă (respectiv perioada de timp în care nu pot onora comenzile și motivele care au determinat aceste întârzieri/sistari) și care nu poate fi mai mic de 48 de ore. **In caz contrar, contractul se considera reziliat unilateral fara**



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

Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



**notificare prealabilă din partea beneficiarului.** În acest caz furnizorului respectiv i se va reține integral garanția de bună execuție a contractului.

Achizitorul își rezervă dreptul de a putea emite în cazuri justificate și **comenzi de urgență** care vor fi onorate de către furnizor în termen de **maxim 24 de ore** de la primirea lor uneori și termen mai scurt în funcție de necesitățile terapeutice.

#### IV. RECEPȚIA PRODUSLUI

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

#### V. GARANȚIA PRODUSELOR

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

Perioada de garanție a produselor începe cu data recepției efectuate.

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

Autoritatea contractantă are dreptul de a notifica imediat 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.

#### VII. DESCRIEREA ȘI IDENTIFICAREA PRODUSELOR

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



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



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





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

Printr-o pregătire corespunzătoare și la timp a unor măsuri se pot diminua considerabil efectele negative produse de diferiți factori de risc.

Contractul nu cunoaște riscuri majore care ar putea întrerupe contractului. Planificarea corectă a proiectului încă din faza de elaborare a acestuia, precum și monitorizarea continuă pe parcursul implementării asigură evitarea riscurilor care pot influența major contractul.

După identificarea riscurilor pe baza surselor de risc punem problema evaluării impactului pe care l-ar avea riscul respectiv asupra contractului și a estimării probabilității producerii riscului.

Abordarea riscurilor se bazează astfel pe:

- dimensiunea riscului
- măsurarea riscului

Ca și concluzie generală a evaluării riscurilor se poate spune că:

- riscurile care pot apărea în derularea contractului au în general un impact mare la producere, dar o probabilitate redusă de apariție și declanșare
- riscurile majore care pot afecta contractul sunt riscurile financiare și economice. În funcție de structura riscurilor se vor lua măsurile necesare unei gestionări eficiente și corecte a riscurilor. Aceasta se realizează pe baza a patru operațiuni distincte:

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



Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



Nr crt	DENUMIRE DCI	Forma Farmaceutica/ Concentrație	UM	Cantitate minima estimata contr. Subsev	Cantitate maxima estimata contr. Subsev.	Cantitate minim a pe 3 luni	Cantitate maxima pe 3luni	Preț estimat fara TVA	Valoare minim subsecvent fara TVA	Valoare maxim subsecvent faraTVA	Valoare estimata totala minim fara TVA	Valoare estimata totala maxim faraTVA
1	METRONIDAZOLUM	COMPRIMATE 250MG	cp	25	1000	75	3000	0.2995	7.4875	299.5	22.4625	898.5
2	AMOXICILINA + AC CLAVULANIC	susp orala 400 mg+57 mg / 70ml	FL fiol e	1	50	3	150	15.18	15.18	759	45.54	2277
3	ATRACURIUM	SOL INJ./PERF. 10mg/ml	FL	5	200	15	600	4.48	22.4	896	67.2	2688
4	AZITROMICINUM	susp. Orala 200mg/5ml	FL	1	50	3	150	35.24	35.24	1762	105.72	5286
5	CARBAMAZEPINUM	comprimate 200mg	cp	50	250	150	750	0.2748	13.74	68.7	41.22	206.1
6	COMBINATII (FERROSI SULFAZ + ACIDU M ASCORBICUM)	100 mg + 60 mg comprimate fildate	cpr film	120	2400	360	7200	0.477	57.24	1144.8	171.72	3434.4
7	IOD POVIDONA	UNGUENT 10%	UN G	1	20	3	60	25	25	500	75	1500
8	NICOTINAT DE METIL	UNGUENT 30MG/G	UN G	1	5	3	15	20	20	100	60	300
9	NITROGLICERINUM	sol.perf .1mg/ml - 10ml/fiola	fiol a	10	150	30	450	7.619	76.19	1142.85	228.57	3428.55
10	SALBUTAMOLUM INHALER	aerosol 100mcg/doza fl 200doze	FL	1	500	3	1500	8.01	8.01	4005	24.03	12015
11	TALC STERIL FARMACEUTIC- STERITALC	pulbere sterila 4gr/flacon	fl	4	80	12	240	100	400	8000	1200	24000

Pentru toate produsele se solicita Autorizatia de Punere pe Piata a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia, conform Legii 95/2006 (art. 700 al.1, art. 730 al.5) privind reforma in domeniul sanatatii, Titlul XVII, Medicamentul, cu modificarile si completarile ulterioare in baza ordinelor MSF nr. 263/15.03.2003 si nr. 895/20.07.2006; Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European si al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea si supravegherea medicamentelor de uz uman si veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008 al comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificarii conditiilor autorizatiilor de introducere pe piata acordate pentru medicamentele de uz uman si veterinar (art.17 al.2). Pentru ofertantii straini se vor depune documente echivalente emise in tara de rezidenta. Modalitate de indeplinire: completare DUAE. Documentele justificative (Autorizatia de Punere pe Piata sau pt ofertantii straini documente echivalente emise in tara de

rezidenta)urmeaza sa fie prezentate, la solicitarea autoritatii contractante, numai de ofertantii clasati pe primele 3 locuri vor in clasamentul intermediar intocmit la finalizarea evaluarii ofertelor. (se va prezenta in oricare din formele: original/copie legalizata/copie semnata si stampilata avand mentiunea "conform cu originalul").



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

Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta



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. BOBOCEA Raluca

Dr. RALUCA BOBOCEA  
medic primar  
pneumoftiziologie  
doctor în medicină  
cod. E-47907

Intocmit Farm.sef  
FACA Anca Ionela

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



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