

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

ANMCS
unitate aflată în
PROCES DE ACREDITARE
CICLUL al II-lea

INSTITUTUL DE PNEUMOPTIZIOLOGIE
MARIUS NASTA
BUCUREȘTI, ȘOS. VIILOR NR. 90, SECTOR 5
REGISTRATURĂ
INTRARE Nr. 21210
Anul 2023 Luna 09 Ziua 19

APROBAT
MANAGER
S.L.Dr.MAHLER BEATRICE

CAIET DE SARCINI

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

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

II. CONDITII TEHNICE:

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

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

Medicamentele vor avea ambalajul primar și secundar în limba română.

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

III. CONDITII DE LIVRARE

Livrarea produselor va fi însoțită de:

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

Condiția de livrare: franco-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/sistări) și care nu poate fi mai mic de 48 de ore. **În caz contrar, contractul se considera reziliat unilateral fără notificare prealabilă din partea beneficiarului.** În acest caz furnizorul respectiv își va reține integral garanția de bună execuție a contractului.

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



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)



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. GARANTIA 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 SI 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 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 derulari a



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)

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

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

Identificarea riscurilor se realizează prin:

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

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

- riscuri economice
- riscuri contractuale
- riscuri instituționale și organizatorice

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

Analiza calitativă a riscurilor și măsurile luate

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





comunicare între factorii interesati (personal insuficient, diferente de intelegere a notiunilor caietului de sarcini)		rezolvării acestor dificultati
Riscuri economice		
-cresterea accelerata a preturilor	mediu	- realizarea bugetului la preturile existente pe piata. - cheltuielile generate de o cresterea accelerate 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

ANMCS

unitate aflată în
PROCES DE ACREDITARE

CICLUL al II-lea

Nr crt	DENUMIRE DCI	Forma Farmaceutica/ Concentratie	UM	Cantitate minima estimata contr. Subsecv	Cantitate maxima estimata contr. Subsecv.	Cantitate minima 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	ATRACURIUM	SOL. INJ./PERF. 10mg/ml	fiole	5	1000	15	3000	2.904	14.52	2904	43.56	8712
2	AZITROMICINUM	susp. Orala 200mg/5ml	FL.	1	50	3	150	13.64	13.64	682	40.92	2046
3	AZTREONAM	PULB PT SOL INJ 1000MG	FL.	1	100	3	300	57.58	57.58	5758	172.74	17274
4	CARBOCISTEINA	SIROP 100MG/5ML	FL.	1	100	3	300	16.33	16.33	1633	48.99	4899
5	CEFAZOLINUM	PULB PT SOL INJ/PERF 1G	FL.	10	5000	30	15000	4.934	49.34	24670	148.02	74010
6	CEFIXIM	GRANULE PT SUSP ORALA 100MG/5ML	FL.	1	50	3	150	76.49	76.49	3824.5	229.47	11473.5
7	CEFUROXIM	susp orala 125mg/5ml	FL.	1	50	3	150	12.22	12.22	611	36.66	1833
8	CETIRIZINA	PIC ORALE 10MG/ML	FL.	1	50	3	150	12.85	12.85	642.5	38.55	1927.5
9	COMBINATII AMINOACIZI 10%(PENTRU PACIENȚI CU INSUFICIENTA RENALA ACUTA SAU CRONICA)	SOL. PERF.	FL.	10	100	30	300	26.653	266.53	2665.3	799.59	7995.9
10	COMBINATII(BECLOMETAZONA+FORMOTEROL+GLICOPIRONIU)	SOL DE INHALAT PRESURIZATA 87MCG/5MCG/9MCG	FL.	1	50	3	150	270.16	270.16	13508	810.48	40524
11	COMBINATII(FORMOTEROL+GLICOPIRONIU+BUDESONID)	SUSP DE INHALAT PRESURIZATA 5?g/7.2?g/160?g	FL.	1	50	3	150	252.95	252.95	12648	758.85	37942.5
12	COMBINATII(SULFAMETOXAZOL +TRIMETOPRIM)	SUSP ORALA 25ML/ML +5MG/ML	FL.	1	50	3	150	10.43	10.43	521.5	31.29	1564.5
13	COMBINATII(SULFAMETOXAZOL +TRIMETOPRIM)	SUSP ORALA 200mg/40mg/5 ml	FL.	1	50	3	150	13	13	650	39	1950
14	DESLORATADINA	SOLUTIE ORALA 0.5MG/ML	FL.	1	50	3	150	10.22	10.22	511	30.66	1533
15	DICLOFENAC	CREMA 10MG/G	TUB	1	100	3	300	10	10	1000	30	3000
16	DIGOXIN	CPR 25MG	CP	25	250	75	750	0.8792	21.98	219.8	65.94	659.4



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

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta

ANMCS

unitate aflată în
PROCES DE ACREDITARE

CICLUL al II-lea

17	ENOXAPARINA	SOL INI IN SERINGA 4000 u.i.	SERIN GA	50	5000	150	15000	16.657 4	832.87	83287	2498.6	249861
18	ENOXAPARINA	SOL INJ IN SERINGA 6000 U.i	SERIN GA	50	5000	150	15000	26.958 8	1347.94	134794	4043.8	404382
19	glicerina boraxata	solutie 10%	fl	1	50	3	150	10	10	500	30	1500
20	ISONIAZIDUM	100MG CPR	CPR	1500	27000	4500	81000	0.143	214.5	3861	643.5	11583
21	ISONIAZIDUM	300MG CPR	CPR	1500	24000	4500	72000	0.34	510	8160	1530	24480
22	KETOPROFEN	COMPRIMATE 100MG	CP	20	2000	60	6000	0.2645	5.29	529	15.87	1587
23	METAMIZOL	compr 500mg	cp	20	3000	60	9000	0.4035	8.07	1210.5	24.21	3631.5
24	NITROGLICERINA	sol.perf. 1mg/ml - 10ml/fiola	fiola	10	200	30	600	7.724	77.24	1544.8	231.72	4634.4
25	PARACETAMOL	sol perf 10mg/ml 100ml	FL	50	5000	150	15000	3.7662	188.31	18831	564.93	56493
26	SALBUTAMOL	SUSP INHALATORI E 100MG/DOZ. A	FL	1	1000	3	3000	9.06	9.06	9060	27.18	27180
27	SULFAMETOXAZOL +TRIMETOPRIM	comprimate 400MG/80MG	cp	20	1000	60	3000	0.3775	7.55	377.5	22.65	1132.5
28	SULFAT FEROS+AC. ASCORBIC	compr. 100mg+60mg	CP	120	1200	360	3600	0.3499	41.988	419.88	125.96	1259.64
29	TALC STERIL FARMACEUTIC- STERITALC	pulbere sterila 4gr/flacon	fl	4	100	12	300	100	400	10000	1200	30000

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

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

Toate informatiile din specificatiile tehnice care ar putea fi considerate denumiri comerciale sau marci se vor considera insotite de mentiunea "sau echivalent".

DIRECTOR MEDICAL,

DR.BOBOCEA Raluca

Intocmit Farm.sef



FACA Anca-Ionela
Institutul de Pneumoftiziologie Marius Nasta
Farmacie - Șos. ***

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