



ANMCS

unitate afiliată în  
PROCES DE ACREDITARE

LICEUL nr. 11/1165

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-depoziț unitatea beneficiară.



Institutul de Pneumofthiziologie „Marius Nasta”  
Soseaua Viilor nr. 90, sector 5, București, cod  
050159

Telefon 021 335 69 10 Fax 021 337 38 01

Email: [secretariat@marius\\_](mailto:secretariat@marius_)

IBS18/10



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. **In caz contrar, contractul se considera reziliat unilateral fara notificare prealabila 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 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 derularii a contractului: financiare, tehnice, organizatorice, cu privire la resursele umane implicate, precum și 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 realizează 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	scazut	- stipularea de garantii suplimentare si penalitati in contractele incheiate cu firmele subcontractante





subcontractanti		
<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	mediu	- realizarea bugetului la preturile existente pe piata. - cheltuielile generate de o crestere accelerate 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-are avea riscul respectiv asupra contractului si a estimarii probabilitatii producerii riscului.

Abordarea riscurilor se bazeaza astfel pe:

- dimensiunea riscului
- masurarea riscului

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





- 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

	Forma Farmaceutică/ Concentrație	UM	Cantitate minimă estimată contr. Subse- cv	Cantitate maximă estimată contr. Subse- cv.	Cantitate minimă pe 3 luni	Cantitate maximă pe 3luni	Preț estimat fără TVA	Valoare minimă subsevent fără TVA	Valoare maximă subsevent fărăTVA	Valoare estimată totală minimă fără TVA	Valoare estimată totală maximă fărăTVA	
1	AZITROMICINUM											
2	M	susp. Orala 200mg/5ml	FL	1	10	3	30	38.21	38.21	382.1	114.63	1146.3
3	ACETYLCYSTEINUM	SOL.INJ./SOL. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR PRIN NEBULIZATOR/INSTILATIE	fiola	5	1500	15	4500	3.988	19.94	5982	59.82	17946
4	ACIDUM TRANEXAMICUM	SOL. INJ. PT. ADM. I.V. ȘI ORALĂ	fiola	5	300	15	900	2.06	14.8	888	44.4	2664
5	BUDESONIDUM	SUSP. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR 0.5MG/ML	fiola	20	60	60	180	2.16	43.2	129.6	129.6	388.8
6	CIPROFLOXACINUM	SOL. PERF. 2MG/ML	fl	30	120	90	360	14.683	440.40	1762	1321.5	5285.88
7	CLARITROMYCI- NUM	granule pentru susp orala 125mg/5ml	fl	1	10	3	30	25.7	25.7	257	77.1	771
8	COMBINATII (BUDESONIDUM/ + FORMOTEROLUM M)	PULB. DE INHAL. 80 micrograme/4, 5 micrograme/inhalatie	fl	1	5	3	15	66.65	66.65	333.25	199.95	999.75
9	COMBINATII- proteine ( 16% kcal)+grasimi ( 30% kcal)+carbohidra- ti ( 54% kcal)	nutritie enterala orala pt.baut, fara fibre- 200ml	FL	1	240	3	720	10	10	2400	30	7200
10	DIAZEPAMUM	SOL. RECTALA 5 mg/2,5 ml	fl	5	10	15	30	4.368	21.84	43.68	65.52	131.04
11	DICLOFENACUM	supozitoare 12,5mg	sup	6	30	18	90	2.28	13.68	68.4	41.04	205.2
12	FLUTICASONUM PROPIONAT	SUSP. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR 0,5 mg/2	fiola	10	100	30	300	2.052	20.52	205.2	61.56	615.6



Respirăm  
împreună



Institutul de  
Pneumoftiziologie  
Marius Nasta

ANMCS

unitate afiliată în  
PROCES DE ACREDITARE

CICLUL al II-lea

		ml										
12	FLUTICASONUM PROPIONAT	SUSP. DE INHALAT PRESURIZATA 50µg/doza	fi	1	20	3	60	37.39	37.39	747.8	112.17	2243.4
13	GELATINA TANAT	PLICURI 250MG	plic	12	36	36	108	7	84	252	252	756
14	IPRATROPII BROMIDUM	SOL. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR 500mcg/2ml	fi	20	100	60	300	0.7865	15.73	78.65	47.19	235.95
15	LOPERAMIDUM	SOLUTIE ORALA 1MG/5ML	FL	1	10	3	30	20	20	200	60	600
16	LOPERAMIDUM MAGNESII SULFAS	SIROP 5MG/5 ML	FL	1	10	3	30	9.91	9.91	99.1	29.73	297.3
17	NICOTINAT DE METIL	SOL. INJ./PERF.		5	50	15	150	3.602	18.01	180.1	54.03	540.3
18	PARACETAMOLU M	UNGUENT 30MG/G	UNG	1	5	3	15	20	20	100	60	300
19	XYLOMETAZOLI NUM	SOL. PERF. 10mg/ml	fi	50	2000	150	6000	4.701	235.05	9402	705.15	28206
20	XYLOMETAZOLI NUM	Sol. Pic nazale 0,5mg/ml 10 ml	FL	1	100	3	300	7	7	700	21	2100
21	XYLOMETAZOLI NUM	Sol pic nazale 1mg/ml 10 ml	FL	1	100	3	300	7	7	700	21	2100

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 în domeniul sanatatii, Titlul XVII, Medicamentul, cu modificarile si completarile ulterioare în 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 în tara de rezidenta. Modalitate de indeplinire: completare DUAE. Documentele justificative (Autorizatia de Punere pe Piata sau pt ofertantii straini documente echivalente emise în tara de rezidenta) urmeaza sa fie prezentate, la solicitarea autoritatii contractante, numai de ofertantii clasati pe primele 3 locuri vor în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluarii ofertelor. (se va prezenta în oricare din forme: original/copie legalizata/copie semnata si stampilata având mentiunea "conform cu originalul"). Toate informatiile din specificatiile tehnice care ar putea fi considerate denumiri comerciale sau marci se vor considera însoțite de mentiunea "sau echivalent".

DIRECTOR MEDICAL,

DR. BOBOCEA Raluța

Intocmit Farm.sef

FACA Anca Ionela

Fâcă Anca Ionela

Farm. primar Laborator Farmaceutic  
Farm specialist Farmacie Clinică  
Cod: B17323



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)  
[nasta.ro](http://nasta.ro)