

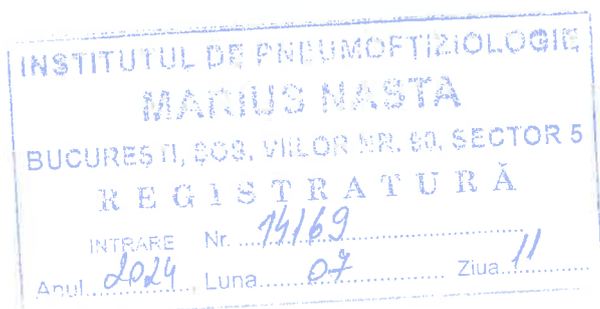
Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta



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 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. CONDIȚII 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.



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



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.



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



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 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.



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)



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
Riscuri contractuale		
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	scazut	- stabilirea responsabilitatilor membrilor



Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta



responsabilitati in cadrul personalului de specialitate		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 cresterea 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-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



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



- 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:

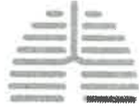
- planificarea
- monitorizarea
- alocarea resurselor necesare prevenirii si inlaturarii efectelor riscurilor produse
- control

Nr crt)	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	ACETYLCYSTEINUM	SOL.INJ./SOL. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR PRIN NEBULIZATOR/INSTILATIE	fiola	5	3000	15	9000	3.99	19.95	11970	59.85	35910
2	ACICLOVIRUM	COMPRIMATE 200MG	cpr	20	200	60	600	1.05	21	210	63	630
3	ACIDUM TRANEXAMICUM	SOL. INJ. P.T. ADM. I.V. TI ORAL?	fiola	5	500	15	1500	2.96	14.8	1480	44.4	4440
4	AMIODARONUM	COMPRIMATE 200MG	CP	30	600	90	1800	0.435	13.05	261	39.15	783
5	BROMAZEPAMUM	COMPRIMATE 3MG	CP	120	1000	360	3000	0.7	84	700	252	2100
6	CEFUROXIMUM	COMPRIMATE 500MG	CP	10	300	30	900	2.449	24.49	734.7	73.47	2204.1
7	SULFAS + ACIDUM ASCORBICUM)	COMPR FILM 100MG+60MG	CP	120	1200	360	3600	0.35	42	420	126	1260
8	DIAZEPAMUM	SOL. RECTALA 5 mg/2,5 ml	fl	5	10	15	30	4.368	21.84	43.68	65.52	131.04
9	DIAZEPAMUM	SOL. RECTALA 10 mg/2,5 ml	fl	5	10	15	30	5.116	25.58	51.16	76.74	153.48
10	DROTAVERINUM	40MG/2ML SOL ING	F	25	300	75	900	0.9252	23.13	277.56	69.39	832.68
11	ERAVACICLINUM	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100MG	FL	10	30	30	90	596.28	5962.8	17888	17888	53665.2
12	ETAMSILATUM	250MG/2ML SOL INJ	fiola	5	1500	15	4500	8.828	44.14	13242	132.42	39726
13	FERROSI SULFAS	80MG COMPRIMATE	CP	30	600	90	1800	0.35	10.5	210	31.5	630
14	IBUPROFENUM	COMPRIMATE 400MG	CP	60	3000	180	9000	0.54	32.4	1620	97.2	4860
15	IBUPROFENUM	COMPRIMATE 200MG	CP	60	3000	180	9000	1	60	3000	180	9000
16	KETOPROFENUM	COMPRIMATE 100MG	CP	20	1000	60	3000	0.27	5.4	270	16.2	810
17	KETOPROFENUM	COMPRIMATE 50MG	CP	20	1000	60	3000	0.337	6.74	337	20.22	1011
18	METAMIZOLUM NATRIUM	COMPRIMATE 500MG	CP	20	4000	60	12000	0.65	13	2600	39	7800
19	MAGNESII SULFAS	SOL. INJ./PERF. 200MG/ML	FIOLA	5	50	15	150	3.61	18.05	180.5	54.15	541.5
20	NITROGLYCERINUM	SOL. PERF. 1MG/ML	FIOLE	10	30	30	90	7.73	77.3	231.9	231.9	695.7
21	VANCOMICIUM	PULB. PT. SOL. PERF. 500MG	FL	10	1000	30	3000	43.09	430.9	43090	1292.7	129270
												296453.7



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



Pentru toate produsele se solicita 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 autorizațiilor 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”.

DIPLĂ MEDICAL,

Intocmit Farm.sef

DR. BOBOCEA Raluca

FACA Anca Ionela

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