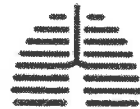


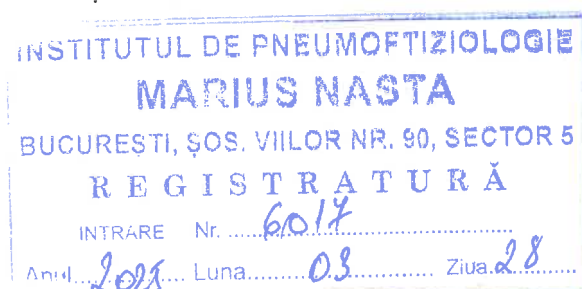
Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta



APROBAT
MANAGER
Prof Univ Dr Ec Popescu Gheorghe



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 ofertat, 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 (așa 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

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. 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 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 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.

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



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



Alături de variabilele critice identificate prin analiza de senzitivitate 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 comunicare între factorii interesați (personal insuficient, diferențe de înțelegere a notiunilor caietului de sarcini)	Mediu	- stabilirea unor întâlniri comune în vederea rezolvării acestor dificultăți
Riscuri economice		
creșterea accelerată a prețurilor	mediu	- realizarea bugetului la prețurile existente pe piață. - cheltuielile generate de o creștere accelerată a prețurilor vor fi suportate de către furnizor

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



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
nasta.ro

Respirăm
împreună



Institutul de
Pneumoftiziologie
Marius Nasta



Contractul nu cunoaște riscuri majore care ar putea intrerupe 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



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



Nr crt)		Forma Farmaceutica/ Concentratie	UM	Cantit ate minim a estima ta contr. Subsec v	Cantitate maxima estimata contr. Subsecv.	Cantitat e minima pe 3 luni	Cantitat e maxima pe 3luni
1	OXITETRACICLINA+HIDR OCORTIZON	spray 0,255+0,085 75ml	fl	1	100	3	300
2	TRANEXAMICUM	SOL INJ. 100mg/ml 5 ml	fiola	10	1000	30	3000
3	ALLOPURINOLUM	COMPRIMATE 100MG	CP	50	1000	150	3000
4	CAPTOPRILUM	COMPRIMATE 25MG	CP	30	1500	90	4500
5	CEFIXIMUM	CAPSULE 200MG	CPS	10	1000	30	3000
6	CEFUROXIMUM	125MG/5ML SUSPENSIE ORALA	FL	1	20	3	60
7	DICLOFENACUM	FIOLE 25MG/ML FIOLE 3 ML	F	5	500	15	1500
8	GLICERINUM BORAXATUM + NISTATINUM	SUSPENSIE ORALA 10%	FL	10	100	30	300
9	LEVOFLOXACINUM	SOLUTIE PERF 5MG/ML - 100ML	FL	30	150	90	450
10	MAGNESII SULFAS	SOL. INJ./PERF. 200MG/ML	FIOLA	10	150	30	450
11	METAMIZOLUM NATRIUM	COMPRIMATE 500MG	CP	20	5000	60	15000
12	METHYLPREDNISOLONU M	500MG PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	FL	1	30	3	90
13	NATRII HYDROGENI CARBONAS	CONC. PT. SOL. PERF. 84MG /ML , FLACON 80ML	FL	20	500	60	1500
14	NITROGLICERINUM	COMPRIMATE 0.5MG	CP	20	100	60	300
15	TICAGRELOR	COMPRIMATE 90MG	CP	56	112	168	336

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



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



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”.

DIRECTOR MEDICAL,

DR. BOBOCEA Raluca

Dr. Raluca Bobocea
Medic Primar
Pneumologie
doctor în medicină
cod: E47907

Intocmit Farm.sef

FACA Anca Ionela

Făca Anca Ionela
Farm. primar Laborator Farmaceutic
Farm specialist Farmacie Clinică
Cod: B17823



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