



CONSILIUL JUDEȚEAN BRASOV
SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE ȘI NEUROLOGIE BRAȘOV
STR. PRUNDULUI NR. 7-9, 500123 BRASOV
TEL. 0268-511481; 0724224015; FAX. 0268-410205; 511609

Nr. 4657 / 02.03.2026

Aprobat,
Manager,
Ec. Bogdan Aurelian RUSU



Caiet de sarcini pentru achiziție de produse
Procedură de atribuire: Licitație deschisă , într-o singura etapă

Diverse Medicamente

1. Introducere

Pentru atribuirea unui:

Acord Cadru de furnizare- Diverse Medicamente din Programul Național de Administrare de Imunoglobulina Umana, pe o perioadă de 24 luni.

Având următoarele referințe generale:

Procedura de atribuire: **Licitație Deschisă**

Cod CPV: 33690000-3 Diverse Medicamente (Rev.2)

Modalitate de atribuire: **Acord Cadru**

Număr loturi: **4**

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.

Caietul de sarcină conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

În cadrul acestei proceduri, Spitalul Clinic de Psihiatrie și Neurologie Brașov” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

2. Contextul realizării acestei achiziții de produse

Achiziția de medicamente este necesară pentru asigurarea unui tratament corespunzător pentru pacienții Spitalului Clinic de Psihiatrie și Neurologie Brașov și buna desfășurare a activității cu specificul spitalului.

În cadrul caietului de sarcini se regăsesc produse destinate activității curente.

Achiziția de "Diverse Medicamente" așa cum sunt ele detaliate în Anexa nr.1 (Cantitatea maximă reprezintă cantitatea în funcție de care se vor elabora și evalua ofertele.

Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritate Contractantă: *Spitalul Clinic de Psihiatrie și Neurologie Brașov*

Sediul autorității: Brașov, str. Prundului, nr.7 - 9, jud. Brașov, tel. 0268 511481

E-mail: achizitii@spnbrasov.ro

SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE ȘI NEUROLOGIE BRAȘOV este o unitate sanitară cu paturi, aflat în subordinea Consiliului Județean Brașov asigurând asistența medicală de specialitate populației.

Sursa de finanțare conform : buget CAS

2.1. Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

- (1) La Spitalul Clinic de Psihiatrie și Neurologie Brașov sunt beneficiari ai serviciilor medicale un număr însemnat de persoane din Județul Brașov și nu numai, pentru care trebuie asigurate condițiile optime de spitalizare, de prevenire și combatere a bolilor profesionale, cronice și degenerative, precum și adaptarea și aplicarea la specificul teritoriului a programelor naționale de sănătate publică, controlul medical și supravegherea medicală, sistematică, a unor categorii de bolnaviși a unor grupe de populație expuse unui risc crescut de îmbolnăvire, primul ajutor medical și asistență medicală de urgență, efectuarea consultațiilor, investigațiilor, tratamentelor și a altor îngrijiri medicale, bolnavilor ambulatori și spitalizați.
- (2) Tipul procedurii de atribuire selectat de autoritatea contractantă: Licitatie Deschisă
- (3) Modalitatea de atribuire: Acord Cadru
 - a) Încheierea acordului cadru (art. 115 alin 2 din L98/2016)
 - Acordul – cadru se va încheia cu un număr maxim de 3 operatori
 - b) Executarea acordului – cadru (art. 118 și art. 119 din L98/2016)
 - Fără reluarea competiției
- (4) Durata contractului / acordului cadru: 24 LUNI
- (5) Modalitatea de desfășurare a procedurii:
 - Online, fără fază finală licitație electronică
- (6) Complexitatea contractului / acordului cadru: Medie
- (7) Valoarea estimată a contractului / acordului cadru: 2.385.753,60 – 36.814.405,00 lei fără TVA

2.2. Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractant

- (1) Prin achiziționarea acestor produse, autoritatea contractantă asigură tratamentul pacienților Spitalului Clinic de Psihiatrie și Neurologie Brașov. Obiectivul prezentei proceduri îl constituie ocrotirea sănătății populației prin asigurarea celor mai bune condiții de tratament a pacienților, oferind servicii medicale de calitate. Pacienții au dreptul la îngrijiri medicale de cea mai înaltă calitate de care societatea dispune, în conformitate cu resursele umane, financiare și materiale.
- (2) Astfel, conform prevederilor prezentei documentații de atribuire, din care face parte caietul de sarcini, principalele beneficii preconizate de către Autoritatea Contractantă, sunt:
 - ✓ optimizarea costurilor cu tratarea bolnavilor;
 - ✓ utilizarea eficientă a fondurilor publice;

- ✓ creșterea prestigiului unității medicale la nivel local și regional;
- ✓ creșterea gradului de satisfacție a pacienților referitor la serviciile oferite de spital;
- ✓ îmbunătățirea serviciilor medicale oferite;
- ✓ creșterea valorii negociate a contractului încheiat cu CNAS;
- ✓ recepția medicamentelor descrise în prezentul Caiet de Sarcini, în termenii și condițiile prezentate în cele ce urmează.

3. Descrierea produselor solicitate. Condiții tehnico-economice.

(1) Produsele solicitate prin prezentul Caiet de Sarcini, cu denumirea comercială internațională (DCI), în concentrația și forma de prezentare (echivalentul unității de măsură), forma farmaceutică, cantitatea minimă și maximă sunt prezentate în: **Anexa 1 la Caietul de Sarcini, Anexa 2 la Caietul de Sarcini.**

Cerințele tehnice definite la nivelul anunțului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producător, la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție/metodă specifică de fabricație/prestare/ execuție, vor fi înțelese ca fiind însoțite de mențiunea „sau echivalent”

(2) Considerente generale privind produsele solicitate:

- a) fiecare ofertant, care va depune ofertă, va avea obligația respectării informațiilor tehnice și de prezentare a fiecărui produs / reper în parte. Orice modificare a formei farmaceutice, concentrației medicamentului, denumirii comerciale internaționale, a formei de prezentare (implicit a unității de măsură) și a cantităților minime și maxime va conduce AUTOMAT la respingerea ofertei ca:
 - inacceptabilă, în termenul art. 137, alin. (2) lit. c) din HG nr. 395 / 2016, fiind considerată o alternativă la prevederile caietului de sarcini alternativă care nu poate fi luată în considerare deoarece în anunțul de participare nu este precizată în mod explicit posibilitatea depunerii unor oferte alternative;
 - neconformă, în temeiul art. 137, alin. (3) lit.a) din HG nr. 395 / 2016, întrucât nu satisface în mod corespunzător cerințele caietului de sarcini.
- b) fiecare produs ofertat (reper, lot, etc) va fi disponibil pe toată perioada de derulare a contractului / acordului – cadru.
- c) în cazul în care ofertantul clasat pe prima poziție **NU onorează comanda transmisă în baza contractului subsecvent**, comunică Autorității Contractante această situație la momentul comenzii, fie la expirarea unui termen maxim de 48 ore de la termenul acordat pentru onorarea comenzii, **autoritatea contractantă își rezervă dreptul să solicite încheierea unui contract subsecvent cu operatorul economic clasat pe locul a doilea (II).**
- d) perioada de valabilitate a medicamentelor la livrare nu poate fi mai mică de 80% din totalul perioadei de valabilitate a medicamentului.
- e) ofertantul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt sigilate și nu prezintă vicii ascunse.
- f) perioada de valabilitate, respectiv perioada de garanție a produselor este cea acordată de către producător și nu de către furnizor. Perioada de valabilitate a produselor este cea declarată de producător prin prospecte și ambalaje originale, fiind obligatorie conformitatea cu cerințele din prezentul caiet de sarcini.
- g) 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, achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în legătură cu această valabilitate. La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a înlocui produsul în termen de **maxim 2 zile lucrătoare** de la notificare, fără costuri suplimentare pentru achizitor.
- h) locul de livrare: **la sediul autorității contractante din Str. Prundului, nr. 7 – 9, Brașov, în incinta Farmaciei.**

- i) Termenul de livrare: maxim 3 zile lucrătoare. Termenul procedural stabilit de autoritatea contractantă, exprimat în zile lucrătoare, începe să curgă de la următoarea oră a zilei în care s-a transmis comanda și se încheie la expirarea celor 72 de ore aferente a trei zile lucrătoare. Dacă ora de livrare maximă este o oră în afara programului de lucru al unității farmaceutice din cadrul spitalului, atunci, ora maximă de livrare se va considera ora 9 a următoarei zile lucrătoare. Programul de recepție a medicamentelor la nivelul unității farmaceutice din cadrul Spitalului de Psihiatrie și Neurologie Brașov este 07³⁰ – 14³⁰, de luni până vineri inclusiv.

exemplu:

- Comanda s-a efectuat în ziua de Marți, ora 15⁰⁰
- Ora de referință față de care se va raporta furnizorul este ora 16⁰⁰ a zilei când a primit comanda, adică Marți, ora 16⁰⁰
- Ora maximă de livrare a celor trei zile lucrătoare este Joi, ora 16⁰⁰
- Întrucât programul de recepție la farmacia unității nu mai permite recepția produselor după ora 14³⁰, ora maximă de livrare va fi Vineri, ora 9⁰⁰.

(3) Ambalare și etichetare:

- a) Produsele vor fi ambalate și etichetate individual astfel încât să facă față la manipularea din timpul transportului, depozitării pentru a ajunge în bună stare la destinația finală – sediul achizitorului.
- b) La livrare, fiecare produs va fi ambalat și etichetat conform reglementărilor în vigoare și va fi însoțit de factură, aviz de însoțire a mărfii și ordin de transport (pentru stupeflante psihotrope). Pe factura trebuie să fie specificat CIM (codul de identificare al medicamentului), APP (autorizația de punere pe piață), data de fabricație, numărul de lot fabricație, data de expirare, condiții de stocare, numele producătorului. Ambalajele nu se vor factura.
- c) Furnizorul are obligația de a livra produsele în ambalaje originale pentru ca acestea să facă față, la manipularea din timpul transportului, tranzitului și expunerii la temperaturi extreme, la soare și la precipitațiile care ar putea să apară în timpul transportului și depozitării, în așa fel încât să ajungă în bună stare la destinația finală.
- d) În cazul ambalării greutăților și volumelor în cutii furnizorul va lua în considerare, unde este cazul, distanța mare până la destinația finală a produselor și absența facilităților de manipulare grea în toate punctele de tranzit.
- e) Ambalarea, marcarea și documentația din interiorul sau din afara pachetelor vor respecta strict cerințele ce vor fi special prevăzute în contract, inclusiv cerințele suplimentare.

(4) Depozitare și utilizare:

- a) Furnizorul va anexa la documentele ce însoțesc produsele, instrucțiuni de depozitare și utilizare ale acestora în limba română.
- b) Instrucțiunile / prospectele vor cuprinde toate datele necesare unei bune utilizări a produsului respectiv.
- c) Acestea se vor referi obligatoriu la modul de exploatare, folosință sau utilizare, precum și la condițiile de depozitare, păstrare, etc.

(5) Transportul produselor:

- a) Transportul se va efectua la temperaturi corespunzătoare în conformitate cu eticheta producătorului pentru fiecare produs.
- b) Costurile de transport sunt suportate de furnizor, și se vor asigura în regim franco – depozit, cu respectarea și în condițiile INCOTERMS 2010 (DDP – Delivery Duty Paid – Livrat cu taxe vamale plătite), precum și în conformitate cu oferta depusă. Transportul și manipularea produselor se vor realiza de către furnizor cu mijloace de transport și personal propriu și vor fi incluse în prețul produselor.
- c) Contractantul are obligația de a asigura transportul produselor în condiții optime până la destinația finală, respectiv păstrarea integrității ambalajelor și asigurarea temperaturii sub valoarea maximă admisă specificată în fișa tehnică pentru fiecare preparat.

(6) Înlocuirea produselor:

Conform prevederilor din Caietul de Sarcini pe toată perioada contractului / acordului – cadru, furnizorul are obligația de a înlocui produsele neconforme.

(7) Emiterea comenzilor:

- a) Autoritatea contractantă va încheia acordul – cadru, cu unul sau doi operatori economici.
- b) Contractele subsecvente se vor încheia cu o frecvență: lunară, trimestrială sau semestrială, în funcție de context numai cu ofertantul clasat pe primul loc. În situația contextuală prevăzută la pct. 3, alin. (2), lit. c) din caietul de sarcini, autoritatea contractantă va încheia contractul subsecvent cu ofertantul clasat pe locul al doilea (după caz).
- c) Documentul generator al furnizării, respectiv al obligativității furnizării produselor este Nota de comandă. Achizitorul va emite comenzile în funcție de necesități și în funcție de resursele financiare alocate cu această destinație, fără a se obliga să achiziționeze întreaga cantitate contractată. În situații urgente, Autoritatea contractantă poate emite și comenzi parțiale, repetitive, la nivelul contractului subsecvent. Comenzile se onorează integral, fără lipsa unor produse, cu excepția produselor care nu pot fi livrate datorate situațiilor de forță majoră demonstrabile de furnizor. Produsele care nu corespund cu caracteristicile caietului de sarcini, vor fi refuzate, obligativitatea operatorului economic fiind aceea de a le înlocui în termen de 48 de ore de la constatare.
- d) Contractantul care va primi comanda va avea obligația să emită în termen de maxim o oră de la data și ora comenzii, răspunsul să ia comanda.
- e) Din momentul comenzii, contractantul are obligația livrării produselor înscrise în Nota de comandă în condițiile tehnice asumate și termenul prevăzut la pct.3 alin (2) lit i) din caietul de sarcini.

(8) Recepția produselor:

- a) Recepția calitativă și cantitativă se va face de către autoritatea contractantă în prezența unui delegat împuternicit de către furnizor și a comisiei de recepție numită la nivelul autorității contractante. Recepția produselor se va efectua pe baza unui proces verbal, semnat fără obiecțiuni de furnizor și autoritatea contractantă.
- b) În lipsa reprezentantului furnizorului, autoritatea contractantă nu va răspunde de eventualele lipsuri sau neconformități, acesta rezervându-și dreptul de a refuza produsele sau de a le returna pe cheltuiala furnizorului, în cazul identificării unor eventuale neconformități.
- c) Recepția se va efectua, integral, la locul de livrare stabilit de achizitor, de către comisia de recepție a beneficiarului, în prezența reprezentanților furnizorului, în termen de maxim o zi lucrătoare de la data livrării produsului la sediul beneficiarului, în intervalul orar 07³⁰ – 14³⁰ în zile lucrătoare. În zilele nelucrătoare, se poate face recepția doar cu acordul achizitorului. În situații excepționale părțile pot conveni la modificarea acestui termen. Pe toată durata recepției achizitorul va asigura securitatea produselor.
- d) Dacă produsul nu corespunde calitativ sau cantitativ, autoritatea contractantă are dreptul să respingă produsul defect iar ofertantul are obligația de a înlocui într-un termen de maxim 48 de ore produsul refuzat.
- e) Dacă la recepția produselor se constată:
 - Deficiențe de prezentare, ambalaje murdare, deformatate, etc.
 - Nerespectarea cantității nete declarate
 - Depășiri ale termenului de valabilitate al produselor
 - Lipsa sau inscripționarea incorectă a denumirii sub care se vinde produsul
 - Lipsa inscripționării denumirii și adresei producătorului

Acestea vor fi returnate cu obligativitatea înlocuirii lor în maxim 24 de ore.

- f) Procesul verbal de recepție calitativă va include unul din următoarele rezultate:
 - Acceptat fără obiecțiuni

- Acceptat cu observații minore
- Refuzat

g) Recepția va avea procedură descrisă în procesul verbal de recepție.

(9) Modalități și condiții de plată:

- a) Factura se va emite și prezenta autorității contractante, la momentul livrării. Fiecare factură va avea cel puțin detaliile tehnico-administrative ale Acordului – cadru, Contractului subsecvent, ale comenzii, data emiterii și data scadenței.
- b) Operatorii economici sunt obligați să transmită facturile emise în sistemul national privind factura electronica **RO e-Factura**.
- c) Termenul de plată: maxim 60 de zile de la data acceptării la plată a facturii, condiționată de semnarea procesului verbal de recepție a produselor „fără obiecțiuni”.
- d) În situația în care, pe parcursul recepției se vor respinge o parte din produsele din comanda livrată de furnizor iar procesul verbal va fi acceptat „cu observații minore”, furnizorul va avea obligația: să emită o altă factură care să aibă înscrise detaliile tehnice și valorile pentru produsele acceptate ca fiind conforme iar factura care a însoțit comanda retrasă, fie să emită o factură storno pentru valoarea produselor respinse la momentul recepției.

(10) Valabilitatea ofertelor: minim 6 luni de la data limită de depunere a ofertelor.

(11) Criteriul de atribuire: **prețul cel mai scăzut dintre ofertele declarate admisibile și conforme**, Clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare a prețurilor respective, oferta câștigătoare fiind cea de pe primul loc, respectiv cea cu prețul cel mai scăzut.

(12) Departajarea ofertelor cu preț egal:

În cazul în care două sau mai multe oferte sunt situate pe primul loc, autoritatea contractantă solicită ofertanților o nouă propunere financiară, iar contractul va fi atribuit ofertantului a cărui propunere financiară are prețul cel mai scăzut.

(13) Ajustarea prețurilor:

- a) Prețul contractului poate fi ajustat în cazul în care au loc modificări legislative sau au fost emise de către autoritățile locale acte administrative care au ca obiect instituirea, modificarea sau renunțarea la anumite taxe/impozite locale al căror efect se reflectă în creșterea / diminuarea costurilor pe baza cărora s-au fundamentat prețurile oferite.
- b) Prețul ofertat nu poate depăși prețul de decontare al CNAS din Lista medicamentelor, Sublista C, Secțiunea C2 (actualizate 2022).
- c) Prețul ofertat va fi menținut pe toată perioada de derulare a acordului - cadru, de la semnarea acordului – cadru până la finalizarea acestuia, cu excepția modificărilor CANAMED în care ajustarea prețului poate fi realizată conform formulei de ajustare regăsit în acordul cadru și contractul de furnizare.
- d) Ajustarea pretului se poate realiza doar înainte încheierii unui contract subsecvent, atunci când au loc modificări legislative (modificare CANAMED – CATALOGUL NATIONAL AL PRETURILOR MEDICAMENTELOR DE UZ UMAN AUTORIZATE DE PUNERE PE PIATA), conform formulei:

$$Pa = (Pcm \times Po) / Pci$$
unde:
Pa – pretul ajustat;
Pcm – pretul prevazut în CANAMED modificat;
Po – pretul ofertat;
Pci – pretul prevazut în CANAMED initial.
- e) Cererea de ajustare a pretului, precum și nota de fundamentare privind ajustarea prețului (calculația pentru fiecare produs utilizând formula de mai sus), prezentată și întocmită de către Promitentul Furnizor va fi acceptată/respinsă de către Promitentul Achizitor în termen de 5 zile de la înregistrarea acesteia la sediul său.

Autoritatea contractantă poate respinge solicitarea privind ajustarea prețului doar în condițiile

nerespectării formulei de calcul stabilită în Acordul Cadru art.2.3.8., lit. b).

- (14) Documentații ce trebuie furnizate autorității contractante în legătură cu produsul
- a) Autorizație de distribuție angro de la Ministerul Sănătății pentru importul, comercializarea produselor oferite, reprezintă dovada înregistrării ofertantului în baza de date a Ministerului Sănătății și avizării dreptului de a comercializa produsele oferite, conform Legii 95/2006 republicată privind reforma în domeniul sănătății, Titlul XVIII Medicamentul și Ordinul Ministrului Sănătății nr 131/2016 sau alte documente care atestă dreptul de a comercializa produsele oferite
 - b) Autorizația de punere pe piață emisă de Ministerul Sănătății prin Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în baza Art. 700, alin.(1) și Art. 730 alin. (5) din Legea 95/28.04.2006 privind reforma în domeniul sănătății, Titlul XVII Medicamentul sau documente din care să rezulte că produsele oferite nu necesită autorizație de punere pe piață și îndeplinesc condițiile de comercializare, reprezintă dovada înregistrării conform standardelor impuse prin lege a produselor medicamentoase, acestea trebuie să îndeplinească condițiile de calitate, eficacitate și siguranță prevăzute în legislație conform Legii 594/29.10.2002 și OUG 152/14.10.1999, Legii 336/31.05.2002 și Ordinul Ministrului Sănătății și familiei nr. 263/15.03.2003.
 - c) Declarație pe proprie răspundere a ofertantului din care să rezulte faptul că, la elaborarea ofertei, ofertantul a ținut cont de obligațiile referitoare la condițiile privind protecția muncii care sunt în vigoare în România, precum și că le va respecta în vederea implementării contractului. Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și care se referă la condițiile privind sănătatea și siguranța muncii se pot obține de la Inspekția Muncii sau de pe site-ul: <http://www.inspectmun.ro/Legislatie/legislatie.html>. Se va permite depunerea documentelor solicitate în cadrul acestei secțiuni, inclusiv pentru certificatul constatator în oricare din formele: original/copie legalizată/copie lizibilă cu mențiunea „conform cu originalul”.

4. Modalitatea de prezentare a Propunerii tehnice și financiare.

4.1. Modalitatea de prezentare a Propunerii tehnice:

Propunerea tehnică se va încărca în format electronic în SEAP la secțiunea „ Documente de ofertă tehnică”, semnată electronic cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii și va include următoarele documente / informații.

- a) Formularul de propunere tehnică, completat în integralitate și în mod corespunzător.
- b) Fișa tehnică de prezentare a produselor oferite

Propunerea tehnică are caracter ferm și obligatoriu din punct de vedere al conținutului și prevederilor pe toată perioada acordului - cadru.

4.2. Modalitatea de prezentare a Propunerii financiare:

Propunerea financiară se va încărca în format electronic în SEAP la secțiunea „**Oferta financiară**”, semnată electronic cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de certificare acreditat în condițiile legii și va include următoarele documente / informații:

- a) Formular de Ofertă financiară (conform formularului atașat)
Propunerea financiară are caracter ferm și obligatoriu din punct de vedere al conținutului și prevederilor pe toată perioada de valabilitate a ofertei.

Prețul ofertei va fi valoarea fără TVA raportată la cantitatea maximă a contractului iar prețul unitar fără TVA va fi calculat la **două zecimale**. În SEAP va fi introdusă valoarea în lei , fără TVA, raportată la cantitatea maximă a contractului / acordului cadru.

Notă: *Specificațiile tehnice pentru fiecare lot în parte, fac parte integrantă din Caietul de sarcini și va denumită anexa 2.

* Cerințele tehnice definite la nivelul anunțului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producător, la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție/metodă specifică de fabricație/prestare/ execuție, vor fi înțelese ca fiind însoțite de mențiunea „sau echivalent”

Comisia:

Președinte Comisie,
Dr. Pocreacă Ioana Maria

Dr. POCREACĂ IOANA
MEDIC PRIMAR NEUROLOG
cod: A20858

Membrii comisie:

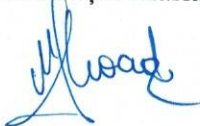
Dr. Lupu Raluca Miruna

DR. LUPU RALUCA M.
MEDIC PRIMAR NEUROLOGIE
COD PAKAFA 444936

Farm. Ciuchindel Daniela



Farm. pr. Trâmbițaș Mariana

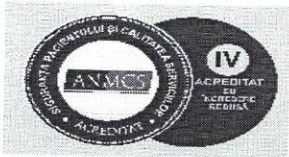


Membru comisie rezervă,

Farm. Mihaela FRÂNCU

Asistent pr. farmacie,

Ungureanu Ildiko



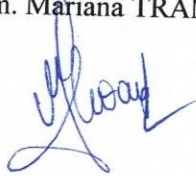
Nr. 4657 / 02.03.2026

**Anexa I la Caietul de Sarcini - Diverse Medicamente - Program Național Imunoglobuline Umane (Acuți și Cronici)
 „Licitație deschisă - Acord Cadru” pentru o perioadă de 24 luni**

Nr. Crt.	Denumirea produselor	U/M	Cantitate minimă / estimată / lună	Cantitate maximă estimată 12 luni	Cantitate maximă Acord Cadru 24 luni	Preț lei fără T.V.A.	Valoare fără T.V.A. /cant. minimă estimată (lei)	Valoare fără T.V.A. estimată 12 luni (lei)	Valoare fără T.V.A. /cant. maximă estimată (24 luni A.C.) (lei)	Valoarea estimată a celui mai mare Contract Subsecvent fără TVA	Garanția de participare 1 % din valoarea estimată a celui mai mare contract subsecvent fără T.V.A.
1	Imunoglobulina umana normala(Flebogamma 50mg/ml, Kiovig 100mg/ml, Panzyga 100mg/ml)	5g/flacon	320	2.500	5.000	1.965,36	628.915,20	4.913.400,00	9.826.800,00	1.228.350,00	12.283,50
2	Imunoglobulina umana normala (Intratect 50g/l, Kiovig 100mg/ml, Privigen 100mg/ml)	2,5g/flacon	320	1.250	2.500	824,01	263.683,20	1.030.012,50	2.060.025,00	257.503,13	2.575,03

Nr. Crt.	Denumirea produselor	U/M	Cantitate minimă / estimată / lună	Cantitate maximă estimată 12 luni	Cantitate maximă Acord Cadru 24 luni	Preț lei fără T.V.A.	Valoare fără T.V.A. /cant. minimă estimată (lei)	Valoare fără T.V.A. estimată 12 luni (lei)	Valoare fără T.V.A. /cant. maximă estimată (24 luni A.C.) (lei)	Valoarea estimată a celui mai mare Contract Subsecvent fără TVA	Garanția de participare 1 % din valoarea estimată a celui mai mare contract subsecvent fără T.V.A.
3	Imunoglobulina umana normala(Kiovig 100mg/ml, Panzyga 100mg/ml)	10g/flaco n 100ml	160	2.500	5.000	3.898,84	623.814,40	9.747.100,00	19.494.200,00	2.436.775,00	24.367,75
4	Imunoglobulina umana normala (Privigen 100mg/ml)	20g/flaco n 200ml	160	500	1.000	5.433,38	869.340,80	2.716.690,00	5.433.380,00	679.172,50	6.791,73
Total valoare fără T.V.A.							2.385.753,60	18.407.202,50	36.814.405,00	4.601.800,63	46.018,01
Valoare T.V.A.							262.432,90	2.024.792,28	4.049.584,55		
Total valoare cu T.V.A.							2.648.186,50	20.431.994,78	40.863.989,55		

Întocmit,
Farm. Mariana TRÂMBIȚAȘ



Coordonator Program Național Imunoglobuline Umane,
Dr. Maria Ioana POCREAȚĂ

DR. POCREAȚĂ IOANA
medic primar neurolog
cod: A20858

Director Medical,
Dr. Titus SZASZ





Nr.

CONSILIUL JUDEȚEAN BRASOV
SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE ȘI NEUROLOGIE BRAȘOV
STR. PRUNDULUI NR. 7-9, 500123 BRASOV
TEL. 0268-511481; 0724224015; FAX. 0268-410205; 511609

Nr. 4657 / 02.03.2026

APROBAT MANAGER

Ec. Bogdan Aurelian Rusu



ANEXA 2 - SPECIFICAȚII TEHNICE

Descrierea Produselor din Anexa 1

LOT 1

Imunoglobulina umana normala (IgG IV) cu administrare intravenosa (Flebogamma 50/mgl, Kiovig 100mg/ml, Panziga 100mg/ml):

Descrierea produsului:

- Forma farmaceutica: flacon solutie perfuzabila (**5 grame/flacon**)
- Grupa terapeutica J06BA02
- Concentratie 50mg/ml sau 100mg/ml

LOT 2

Imunoglobulina umana normala (IgGIV) cu administrare intravenoasa (Intratect 50 g/l, Kiovig 100mg/ml, Privigen 100mg/ml):

Descrierea produsului:

- Forma farmaceutica: flacon soluție perfuzabilă 2,5g/flacon
- Grupa terapeutica: J06BA02
- Concentratie: 50mg/ml sau 100mg/ml

LOT 3

Imunoglobulina umana normala (IgGIV) cu administrare intravenoasa (Kiovig 100 mg/ml, Panzyga 100mg/ml):

Descrierea produsului:

- Forma farmaceutica: flacon perfuzabil de 100ml solutie (10grame/100ml)
- Grupa terapeutică: J06BA02
- Concentratie 100mg/ml

LOT 4

Imunoglobulina umana normala (IgGIV) cu administrare intravenoasă (Privigen):

Descrierea produsului:

Forma farmaceutica: flacon solutie perfuzabilă 200ml(20g/200ml)

Grupa terapeutică: J06BA02

Concentratie: 100mg/ml

SPITAL CLINIC DE PSIHIATRIE SI NEUROLOGIE BRASOV

Comisia :

Presedinte Comisie

Dr. Pocreata Ioana Maria

Membri comisie

Dr. Lupu Raluca Miruna

Farm. Ciuchindel Daniela

Farm. pr. Mariana Trimbitas

Membru comisie rezervă

Farm. Mihaela FRÂNCU

Asistent pr. Farmacie Ungureanu Ildiko

Dr. POCREATA IOANA
medic specialist neurolog
cod: A20858

DR. LUPU RALUCA M.
NEUROLOGIE
444936