



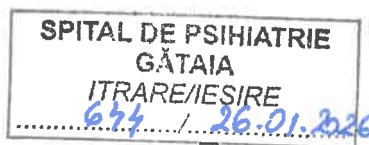
Spitalul de Psihiatrie Gătaia

Operator de date cu caracter personal nr. 35985
Gătaia; Str. Dr. Radu-Paul Ricman; Nr. 1-56; Jud. Timiș; Cod 307185.
0256 410 048 – 0256 410 047 Fax: 0256 410 366
spitalgataia.tm@gmail.com



Vizat,

Compartiment contabilitate



Aprobat,

Manager ,

Dr.Mihajlovic Yidosav



CAIET DE SARCINI

Medicamente diverse COD CPV 33600000-6

1. INTRODUCERE

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 sarcini 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 DE PSIHIATRIE GATAIA îndeplinește rolul de Autoritatea contractantă, respectiv Autoritatea contractantă în cadrul Contractului. Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

2. Contextul realizării acestei achiziții de produse

Prin prezenta procedură de achiziție, se dorește încheierea unui acord-cadru de furnizare pentru o perioadă de 24 luni.

Procedura este aplicată în vederea atribuirii acordului cadru cu primii 3 ofertanți clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor având drept obiect Furnizarea de medicamente pentru sistem nervos conform Programului anual al achizițiilor

publice pentru anul 2026-2027 în baza necesarelor de medicamente emise de medicii sefi de secție, centralizate în referatul de necesitate al Comisiei Medicamentului .

Atribuirea contractelor subsecvente

Achizitorul se obligă să atribuie contractele subsecvente Promitentului-furnizor clasat pe primul loc, ori de câte ori intenționează să încheie un alt contract subsecvent care fac obiectului acordului-cadru, respectând condițiile esențiale stabilite la încheierea acestuia.

Contractele subsecvente vor fi încheiate pentru o perioadă de 6 luni fiecare .

Autoritatea contractantă va încheia contracte subsecvente numai în perioada de valabilitate a acordului cadru . Durata de valabilitatea a ultimului contract subsecvent poate depăși durata de valabilitate a acordului cadru.

Promitentul-furnizorul în cazul în care acesta nu are capacitatea de a furniza produsele, trebuie să ofere o justificare scrisă până la termenul limită precizat. În acest caz, Promitentul-achizitor se va adresa următorului Promitent - furnizor semnat al Acordului Cadru, în ordinea crescătoare a prețurilor oferite, până când se va încheia contractul subsecvent cu acela care are capacitatea de a furniza produsele în condițiile solicitate.

În situația în care pe durata de valabilitate a prezentului acord-cadru, Promitentii –furnizorii nu vor primi solicitări pentru furnizarea produselor din partea Promitentului-achizitor, Promitentii - furnizori nu vor ridica pretenții și nu vor solicita despăgubiri în legătură cu acest fapt. În acest sens, Promitentul - achizitor nu va avea nicio obligație față de Promitentii-furnizori, efectele prezentului acord-cadru încetând de drept o dată cu încetarea efectelor ultimului contract subsecvent atribuit

2.1 Informatii despre Autoritatea contractantă

SPITALUL DE PSIHIATRIE GATAIA este o unitate sanitară cu paturi, aflat în subordinea Ministerului Sănătății fiind cel mai mare spital cu profil de psihiatrie de acest fel din vestul României, iar recent a împlinit o jumătate de veac de existență. Cu o capacitate de o capacitate totală de 445 paturi, misiunea spitalului este una ancorată în actualitate, el joacă un rol foarte important, atât prin numărul mare de pacienți tratați, cât și prin calitatea actului medical, asigurând asistența medicală preventivă, curativă, recuperatorie de urgență, primară și secundară pentru populația din județul Timiș și din județele limitrofe, precum și pentru persoanele aflate în transit.

2.2 Informatii despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Autoritatea contractantă își propune ca prin realizarea acestei achiziții , să obțină un contract de furnizare de produse, la cel mai mic preț de pe piață și care să corespundă condițiilor de calitate enumerate în prezentul Caiet de sarcini.

Achiziția publică de medicamente - este un contract de complexitate medie, activitatea unității spitalicești neputându-se desfășura în condiții optime fără aceste produse, necesare pentru tratamentul pacienților internați.

Achizitorul se obligă să atribuie Contractul de furnizare furnizorului clasat pe primul loc, respectând condițiile esențiale stabilite la încheierea acestuia.

Furnizorii vor considera toate documentele și informațiile care le sunt puse la dispoziție referitoare la contractele de furnizare produse drept private și confidențiale după caz, nu vor publica sau divulga niciun element al contractelor de furnizare fără acordul scris, prealabil, al achizitorului.

Avand in vedere ca documentatia de atribuire contine un set minim de informatii specifice referitoare la estimari ale cantitatilor minime si maxime care ar putea fi solicitate pe durata intregului acord cadru de furnizare, precum si estimari ale cantitatilor minime si maxime care ar putea face obiectul contractului, subliniem faptul ca aceste cantitati minime si maxime pe care autoritatea contractanta le stabileste initial in documentatia de atribuire, reprezinta estimari ale unor cantitati care ar putea fi solicitate pe durata intregului acord-cadru de furnizare si nu cantitatile exacte care vor fi achizitionate, acestea din urma putand fi mai mici, egale sau mai mari raportat la cele estimate, in functie de necesitatite reale ale autoritatii contractante.

Finantarea este asigurata prin fonduri bugetare alocate, prevazuta la articolele bugetare 20.04.01.

3 **Produsele solicitate**

Acord cadru Furnizare medicamente diverse, pentru asigurarea tratamentului la pacientii internati.

3.1 **Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor**

Beneficiile pe care Autoritatea contractantă intenționează să le obțină după furnizarea produselor sunt legate de asigurarea unui act medical de calitate, fara sincope, in procesul de furnizare a produselor.

Achizitionarea la nivelul institutiei a medicamentelor, este necesara obtinandu-se astfel rezultate/pacient de o calitate superioara ce vor putea duce la asigurarea tratamentului in functie de caracteristicile starii de sanatate a pacientului, toate acestea determinand asigurarea unor servicii medicale de calitate pentru persoanelor internate.

Totodata, prin incheierea acordului-cadru de furnizare se va putea asigura:

- necesarul de medicamente diverse pentru pacientii internati cu afectiuni psihiatrice si patologii asociate,
- eficientizarea activitatii actului medical prin asigurarea tratamentului pacientilor internati, in functie de recomandarile medicilor curanti;
- asigurarea cresterii calitatii serviciilor medicale oferite pacientilor internati;
- utilizarea eficienta a fondurilor banesti.

3.2 **Cerinte ale produselor solicitate**

3.2.1. Orice medicament trebuie sa aiba cod CIM-cod W

3.2.2. Orice medicament trebuie sa aiba avizul sanitar al ANM si APP -Autorizatie de punere pe piata emisa de Ministerul Sanatatii - Agentia Nationala a Medicamentului si Dispozitivelor Medicale HG 734/2010 art.4 alin 2 lit.b), m)

3.2.3. Certificate de calitate eliberate de organisme acreditate.

In certificatul de calitate al produsului trebuie sa fie incluse urmatoarele informatii:

- denumirea medicamentului;
- numele si adresa producatorului, a importatorului sau a distribuitorului inregistrata in Romania;
- data de expirare;
- cantitatea neta;

-condiții de depozitare și de folosire (daca este cazul);

-locul de origine (daca este cazul);

-instrucțiuni de utilizare;

Cantitățile minime și maxime estimate ale produselor care ar putea fi solicitate pe durata întregului acord cadru precum și cantitățile care fac obiectul contractelor subsecvente din cadrul prezentei proceduri de achiziție sunt prezentate în tabelul de mai jos. Cantitatea maximă estimată poate fi redimensionată cu respectarea prevederilor art.221 din Legea 98/2016.

Cantitățile sunt conform tabelului de mai jos:

NR. LOT	DENUMIRE PRODUS/LOT	COD CPV	Concentrație	Forma de prezentare	Cantitate acord cadru Minima (24luni)	Cantitate acord cadru Maxima (24 luni)	Cantitate Maxima Contract subsecvent (6 luni)
1.	DROTAVERINUM	33610000-9	40MG/2ML	SOL. INJ.	25	600	150
2.	DROTAVERINUM	33610000-9	40MG	COMPR.	100	6000	1500
3.	DOMPERIDONUM	33610000-9	10MG	COMPR.	30	700	300
4.	METOCLOPRAMIDUM	33610000-9	10MG	COMPR.	140	3300	1000
5.	METOCLOPRAMIDUM	33610000-9	5MG/ML	SOL.INJ.	10	310	110
6.	OMEPRAZOLUM	33610000-9	20MG	CAPS.	3000	70000	25000
7.	PANTOPRAZOLUM	33610000-9	40MG	PULB. SOL. INJ.	10	200	80
8.	PANTOPRAZOLUM	33610000-9	40MG	COMPR.	10	11500	3500
9.	FAMOTIDINUM	33610000-9	40MG	COMPR.	100	3000	1000
10.	SILIBINUM	33610000-9	150MG	COMPR.	3500	83000	30000
11.	ARGININA SORBITOL COMBINATII	33610000-9	FARA CONC.	SOL. PERF.	1	170	50

12.	ACENOCUMAROLUM	33621000-9	4MG	COMPR.	10	200	50
13.	ENOXAPARINUM	33621000-9	4000UI	SOL.INJ.	100	1570	400
14.	APIXABANUM	33621000-9	2.5MG	COMPR.	100	10000	3000
15.	APIXABANUM	33621000-9	5MG	COMPR.	100	10000	3000
16.	ACIDUM ACETILSALICILICUM	33621000-9	500MG	COMPR.	100	8500	2500
17.	ACIDUM ACETILSALICILICUM	33621000-9	75MG	COMPR.	2300	55000	20000
18.	ENOXAPARINUM	33621000-9	6000UI	COMPR.	50	1000	250
19.	CLOPIDOGRELUM	33621000-9	75MG	COMPR.	10	1900	500
20.	BISACODILUM	33613000-0	5MG	COMPR.	100	6000	2000
21.	FURAZOLIDONUM	33614000-7	100MG	COMPR.	10	3200	800
22.	LOPERAMIDUM	33614000-7	2MG	CAPS.	20	7000	2000
23.	CARBO MEDICINALIS	33614000-7	250MG	COMPR.	10	10000	2500
24.	DIOSMECTITUM	33614000-7	FARA CONC.	PLICURI	10	2000	500
25.	PYRIDOXINUM	33616000-1	50MG/2ML	SOL.INJ.	5	6400	2000
26.	THIAMINUM	33616000-1	100MG/ML	SOL.INJ.	5	6400	2000
27.	MULTIVITAMINE	33616000-1	100MG	COMPR.	1000	100000	25000
28.	VITAMINA C+VITAMINA D3+ZINC	33616000-1	1G+4000UI+1 5MG	COMPR.	630	15000	4000

29.	SULBUTIAMINUM	33616000-1	200MG	COMPR.	500	12000	3000
30.	COMB. ACUTIL	33616000-1	FARA CONC.	CAPS.	920	22000	6000
31.	ACID FOLIC	33616000-1	5MG	COMPR.	550	13000	4000
32.	VITAMINA C	33616000-1	100MG/ML	SOL.INJ.	20	430	150
33.	DIGOXINUM	33622000-6	0.5MG/2ML	SOL.INJ.	5	10	5
34.	DIGOXINUM	33622000-6	0.25MG	COMPR.	40	800	200
35.	AMIODARONUM	33622000-6	200MG	COMPR.	20	390	130
36.	ADRENALINUM	33622000-6	1MG/ML	SOL.INJ.	10	40	10
37.	NITROGLYCERINUM	33622000-6	0.5MG	COMPR. SUBLING.	20	250	100
38.	NITROGLYCERINUM	33622000-6	2.6MG	COMPR.	360	8500	2500
39.	NITROGLYCERINUM	33622000-6	0.4MG/DOZA	SPRAY SUBLING.	1	11	3
40.	ISOSORBIDI MONONITRAS	33622000-6	40MG	CAPS.	340	8000	2000
41.	TRIMETAZIDINUM	33622000-6	35MG	COMPR.	1880	45000	15000
42.	PENTOXIFYLLINUM	33622000-6	400MG	COMPR.	500	12000	3000
43.	NICERGOLINUM	33622000-6	30MG	COMPR.	230	5300	1500
44.	AMLODIPINUM	33622000-6	5MG	COMPR.	260	6200	3000
45.	ENALAPRINUM	33622000-6	1.25MG/ML	SOL.INJ.	5	35	10

46.	ENALAPRILUM	33622000-6	20MG	COMPR.	920	21900	6000
47.	CAPTOPRILUM	33622000-6	25MG	COMPR.	880	21000	6000
48.	RAMIPRILUM	33622000-6	5MG	COMPR.	300	7000	2000
49.	NEBIVOLOLUM	33622000-6	5MG	COMPR.	420	10000	3000
50.	ATENOLOLUM	33622000-6	50MG	COMPR.	50	1000	250
51.	METOPROLOLUM	33622000-6	100MG	COMPR.	1250	30000	8000
52.	CARVEDILOLUM	33622000-6	6.25MG	COMPR.	210	5000	1500
53.	BISOPROLOLUM	33622000-6	5MG	COMPR.	1250	30000	8000
54.	LERCANIDIPINUM	33622000-6	10MG	COMPR.	60	16500	5000
55.	ATORVASTATINUM	33622000-6	20MG	COMPR.	2500	60000	20000
56.	FENOFIBRATUM	33622000-6	145MG	COMPR.	840	20000	7000
57.	CLORURA DE POTASIU	33622000-6	1000MG	PLICURI	10	2000	500
58.	CANDESARTAN CILEXETIL	33622000-6	16MG	COMPR.	230	5500	2000
59.	SULFAT DE ATROPINA	33622000-6	1MG/ML	SOL.INJ.	5	25	5
60.	PERINDOPRILUM	33622000-6	5MG	COMPR.	340	8000	3000
61.	FUROSEMIDUM	33622300-9	20MG/ML	SOL.INJ.	20	410	110
62.	FUROSEMIDUM	33622300-9	40MG	COMPR.	360	8500	2500
63.	FUROSEMIDUM+SPIRONOL ACTONUM	33622300-9	50MG/20MG	CAPS.	420	10000	3500

64.	INDAPAMIDUM	33622300-9	1.5MG	COMPR.	100	22000	6000
65.	DICLOFENACUM	33632100-0	50MG	DRAJ.	670	16000	4000
66.	IBUPROFENUM	33632100-0	400MG	COMPR.	840	20000	6000
67.	DICLOFENACUM	33632100-0	50MG/G	GEL	21	500	150
68.	HYDROCORTISONUM	33642200-4	100MG	LIOF.SOL.I NJ.	10	350	100
69.	DEXAMETHASONUM	33642200-4	4MG/ML	SOL.INJ.	10	300	90
70.	METILPREDNISOLONUM	33642200-4	16MG	COMPR.	10	150	40
71.	DEXAMETHASONUM	33642200-4	4MG	COMPR.	20	270	80
72.	DOXICICLINUM	33651000-8	100MG	CAPS.	10	250	70
73.	AMOXICILLINUM	33651000-8	500MG	CAPS.	10	940	300
74.	OXACILLINUM	33651000-8	500MG	CAPS.	10	380	100
75.	AMOXICILLINUM+ACID CLAVULANIC	33651000-8	875MG/125M G	COMPR.	100	3050	800
76.	AMPICILLINUM	33651000-8	1G	PULB. SOL.INJ.	10	170	50
77.	CEFUROXINUM	33651000-8	500MG	COMPR.	10	560	150
78.	CEFIXINUM	33651000-8	400MG	COMPR.	10	560	150
79.	CEFTRIAxonum	33651000-8	1G	PULN.SOL. INJ.	10	2600	1000
80.	CIPROFLOXACINUM	33651000-8	2MG/ML	SOL.PERF.	10	350	100
81.	CIPROFLOXACINUM	33651000-8	500MG	COMPR.	10	1600	400
82.	LEVOFLOXACINUM	33651000-8	500MG	COMPR.	10	500	100
83.	SULFAMETHOXAZOLUM+T RIMETOPRIM	33651000-8	400MG/80MG	COMPR.	10	1500	400
84.	METRONIDAZOLUM	33651000-8	250MG	COMPR.	10	300	100
85.	CLARITROMICINUM	33651000-8	500MG	COMPR.	10	430	130

86.	AZITROMICINUM	33651000-8	500MG	COMPR.	3	105	30
87.	CEFALEXINUM	33651000-8	500MG	CAPS.	10	470	150
88.	VACCIN TETANIC ADSORBIT	33651600-4	0.5ML	SOL.INJ.	5	100	30
89.	VACCIN ANTIGRIPAL	33651600-4	FARA CONC.	SOL.INJ.	10	300	100
90.	AMISULPRIDUM	33661000-1	400MG	COMPR.	210	5000	1500
91.	AMISULPRIDUM	33661000-1	200MG	COMPR.	170	4000	1000
92.	ARIPIRAZOLUM	33661000-1	400MG	PULN.SOL. INJ.	3	70	20
93.	ARIPIRAZOLUM	33661000-1	15MG	COMPR.	590	14000	4000
94.	CLOZAPINUM	33661000-1	25MG	COMPR.	100	5500	2000
95.	CLOZAPINUM	33661000-1	100MG	COMPR.	100	72000	30000
96.	FLUPENTHIXOLUM	33661000-1	20MG/ML	SOL.INJ.	10	2000	600
97.	HALOPERIDOLUM	33661000-1	5MG/ML	SOL.INJ.	10	3100	1000
98.	HALOPERIDOLUM	33661000-1	2MG/ML	SOL.ORAL A	100	25000	7000
99.	LEVOMEPROMAZINUM	33661000-1	25MG	COMPR.	100	240000	60000
100.	OLANZAPINUM	33661000-1	10MG	COMPR.	100	60000	25000
101.	OLANZAPINUM	33661000-1	300MG	PULB.SOL. INJ.	2	50	15
102.	QUETIAPINUM	33661000-1	50MG	COMPR.	420	10000	3000
103.	QUETIAPINUM	33661000-1	300MG	COMPR.	3050	73000	20000
104.	QUETIAPINUM	33661000-1	400MG	COMPR.	100	16000	4000
105.	RISPERIDONUM	33661000-1	4MG	COMPR.	500	12000	3000
106.	RISPERIDONUM	33661000-1	1MG/ML	SOL. ORALA	10	590	150
107.	SULPIRIDUM	33661000-1	200MG	COMPR.	10	2600	700

108.	TIAPRIDUM	33661000-1	100MG	COMPR.	1000	60000	15000
109.	PALIPERIDONUM	33661000-1	9MG	COMPR.	10	280	90
110.	PALIPERIDONUM	33661000-1	100MG	SOL.INJ.	1	17	5
111.	PALIPERIDONUM	33661000-1	150MG	SOL.INJ.	1	17	5
112.	PALIPERIDONUM	33661000-1	3MG	COMPR.	10	460	130
113.	CARIPRAZINUM	33661000-1	3MG	CAPS.	100	3100	1000
114.	CARIPRAZINUM	33661000-1	1.5MG	CAPS.	100	3100	1000
115.	METAMIZOLUM NATRICUM	33661200-3	1G/2ML	SOL.INJ.	10	950	300
116.	METAMIZOLUM NATRICUM	33661200-3	500MG	COMPR.	100	16500	5000
117.	PARACETAMOLUM	33661200-3	500MG	COMPR.	100	14000	4000
118.	PARACETAMOLUM	33661200-3	10MG/ML	SOL.PERF.	10	420	120
119.	PHENOBARBITALUM	33661300-4	100MG	COMPR.	3000	70000	20000
120.	PHENOBARBITALUM	33661300-4	100MG/ML	SOL.INJ.	20	1100	300
121.	ACIDUM VALPROICUM +SARURI	33661300-4	1000MG	PLICURI	1000	66000	20000
122.	ACIDUM VALPROICUM+SARURI	33661300-4	500MG	COMPR.	100	68000	20000
123.	ACIDUM VALPROICUM+SARURI	33661300-4	300MG	COMPR.	100	5000	1500
124.	GABAPENTINUM	33661300-4	300MG	CAPS.	1000	27000	8000
125.	CLONAZEPAMUM	33661300-4	2MG	COMPR.	1000	36500	12500
126.	CLONAZEPAMUM	33661300-4	0.5MG	COMPR.	100	10000	2500
127.	CARBAMAZEPINUM	33661300-4	300MG	COMPR.	7500	180000	50000
128.	CARBAMAZEPINUM	33661300-4	400MG	COMPR.	100	38000	10000
129.	CARBAMAZEPINUM	33661300-4	200MG	COMPR.	100	7500	2000

130.	TRIHEXYPHENIDILUM	3366400-5	2MG	COMPR.	600	160000	40000
131.	NITRAZEPAMUM	33661500-6	5MG	COMPR.	100	34500	10000
132.	ZOLPIDEMUM	33661500-6	10MG	COMPR.	1000	72000	20000
133.	ZOPICLONUM	33661500-6	7.5MG	COMPR.	100	25000	7000
134.	CINOLAZEPAMUM	33661500-6	40MG	COMPR.	100	31000	8000
135.	ALPRAZOLAMUM	33661500-6	0.5MG	COMPR.	1000	50000	15000
136.	BROMAZEPAMUM	33661500-6	3MG	COMPR.	100	31000	8000
137.	DIAZEPAMUM	33661500-6	10MG	COMPR.	1000	250000	80000
138.	DIAZEPAMUM	33661500-6	5MG/ML	SOL.INJ.	10	3200	1000
139.	LORAZEPAMUM	33661500-6	4MG/ML	SOL.INJ.	10	545	150
140.	LORAZEPAMUM	33661500-6	1MG	COMPR.	1000	200000	50000
141.	DULOXETINUM	33661600-7	60MG	CAPS.	10	3100	800
142.	ESCITALOPRAMUM	33661600-7	10MG	COMPR.	100	9000	2500
143.	MIRTAZAPINUM	33661600-7	30MG	COMPR.	100	13500	4000
144.	PAROXETINUM	33661600-7	20MG	COMPR.	10	3300	900
145.	SERTRALINUM	33661600-7	100MG	COMPR.	100	8000	3000
146.	TIANEPTINUM	33661600-7	12.5MG	COMPR.	100	21500	6000
147.	VENLAFAXINUM	33661600-7	150MG	CAPS.	10	2550	700
148.	TRAZODONUM	33661600-7	150MG	COMPR.	100	14000	4000
149.	TRAZODONUM	33661600-7	300MG	COMPR.	10	6000	1500
150.	FLUOXETINUM	33661600-7	20MG	CAPS.	10	460	120
151.	VORTIOXETINUM	33661600-7	10MG	COMPR.	10	2000	500

152.	CINNARIZINUM	33661700-8	25MG	COMPR.	100	26000	7000
153.	BETAHISTINUM	33661700-8	24MG	COMPR.	100	5700	1700
154.	DONEPEZILUM	33661700-8	10MG	COMPR.	100	28500	8000
155.	MEMANTINUM	33661700-8	10MG	COMPR.	1000	72000	25000
156.	RIVASTIGMINUM	33661700-8	9.5MG	PLASTURI	10	1730	600
157.	HEMODERIVAT DEPROTEINIZAT DIN SANGE DE VITEL	33661700-8	200MG	DRAJ.	100	40000	10000
158.	PIRACETAMUM	33661700-8	800MG	COMPR.	100	15500	4000
159.	PRAMIRACETAMUM	33661700-8	600MG	COMPR.	100	11300	3000
160.	HIDROLIZAT DE PROTEINA CREIER DE PORCINA 10ML	33661700-8	215.2MG/ML	SOL.INJ.	10	4600	1400
161.	HEMODERIVAT DEPROTEINIZAT DIN SANGE DE VITEL	33661700-8	200MG/5ML	SOL.INJ.	10	2000	500
162.	ACETYLCYSTEINUM	33670000-7	200MG	CAPS.	10	5000	1500
163.	BROMHEXINUM	33670000-7	8MG	COMPR.	10	3700	1500
164.	SALBUTAMOLUM	33670000-7	100MCG	SUSP.INH AL.PRES.	5	120	30
165.	AMINOPHYLLINUM	33670000-7	100MG	CAPS.	10	5000	1500
166.	AMINOPHYLLINUM	33670000-7	24MG/ML	SOL.INJ.	5	89	29
167.	THEOPHYLLINUM	33670000-7	200MG	CAPS.	1000	22000	8000
168.	ACETYLCYSTEINUM	33670000-7	300MG/3ML	SOL.INJ.	10	500	150
169.	CLORFENIRAMINUM	33675000-2	4MG	COMPR.	10	1000	400
170.	DESLORATADINUM	33675000-2	5MG	COMPR.	10	1500	500
171.	GLUCOSUM 500ML	33692400-1	5%	SOL.PERF.	10	1960	660
172.	GLUCOSUM 500ML	33692400-1	10%	SOL.PERF.	10	200	50
173.	KALII CHLORIDUM	33692400-1	74.56MG/ML	SOL.PERF.	1	50	20

174.	NATRII CHLORIDUM 500ML	33692400-1	0.9%	SOL.PERF.	10	4900	1500
175.	COMBINATII RINGER 500ML	33692400-1	FARA CONC.	SOL.PERF.	10	370	100
176.	NATRII CHLORIDUM 250ML	33692400-1	0.9%	SOL.PERF.	10	1600	400
177.	GLIMEPIRIDUM	33615000-4	3MG	COMPR.	10	5610	1610
178.	METFORMINUM	33615000-4	1000MG	COMPR.	10	15500	5000
179.	GLICLAZIDUM	33615000-4	60MG	COMPR.	10	2910	810
180.	INSULINA RAPIDA	33615000-4	100UI/5ML	SOL.INJ.	1	40	10
181.	SULFAT FEROS	33690000-3	100MG+60MG	COMPR.	100	7000	2000
182.	CLORZOXAZONUM	33690000-3	250MG	COMPR.	10	2960	860
183.	HYDROCORTISONUM	33690000-3	10MG/G	UNG.	5	130	40
184.	TERBINAFINUM	33690000-3	10MG/G	CREMA	3	70	20
185.	ZINC BACITRACINA+SULFAT DE NEOMICINA	33690000-3	250UI/5000UI	PULB.	10	690	200
186.	ZINC BACITRACINA+SULFAT DE NEOMICINA	33690000-3	250UI/5000UI	UNG.	20	435	135
187.	POVIDONUM IODINATUM	33690000-3	100MG/ML	SOL.CUTA NATA	10	710	200
188.	POVIDONUM IODINATUM	33690000-3	100MG/G	UNG.	10	350	100
189.	COMB. CLORHEXIDINA+BENZALCO NIU	33690000-3	5MG/2MG/ML	SOL.CUTA NATA	10	300	100
190.	LIDOCAINA+CLORHEXIDIN A	33690000-3	FARA CONC.	GEL	3	68	25
191.	COMB. TRIAMCINOLON+NEOMICIN A+NISTATINA	33690000-3	FARA CONC.	CREMA	5	85	25
192.	ACID FUSIDIC	33690000-3	0.02	CREMA	5	100	25
193.	METHYLPREDNISOLON ACEPONAT	33690000-3	1MG/ML	EMULSIE	10	300	100
194.	PROBIOTICE	33690000-3	FARA CONC.	CAPS.	100	6000	1500

3.3 Timp de disponibilitate a produsului si perioada de valabilitate

La livrare produsul trebuie sa aiba perioada de valabilitate de minim 12 luni (de la data receptiei).

Perioada de valabilitate va fi trecuta pe ambalajul fiecarui produs pe care furnizorul il livreaza.

3.4 Livrare, ambalare, etichetare, transport

3.4.1 Livrarea

Produsele vor fi livrate cu mijloacele de transport ale furnizorului la sediul autoritatii contractante : Spitalul de Psihiatrie Gataia, Gataia, jud. Timis.; livrarea se va face in urma comenzii. In functie de necesitati, in cursul unei luni/saptamani unul sau mai multe din produse pot sa nu fie comandate. Furnizorul se obliga sa livreze produsele comandate in cel mult **7 zile** de la data primirii comenzii. Transportul produselor va fi asigurat de catre furnizor, care va suporta cheltuielile de transport/livrare si va raspunde pentru daunele si deteriorarile produse in timpul transportului .

In cazul in care furnizorul nu poate asigura livrarea produselor comandate in termenul stabilit, are obligatia sa aduca acest lucru la cunostinta achizitorului, cu cel putin 24 ore inainte de termenul scadent pentru livrare, sub sanctiunea rezilierii contractului.

Produsele vor fi livrate cu respectarea tuturor cerintelor cantitative si calitative, la locul de livrare indicat de autoritatea contractantă.

3.4.2 ETICHETARE

Contractantul se va asigura că produsele sunt etichetate conform dispozitiilor legale.

Vor fi mentionate .

Denumirea medicamentului

Denumirea medicamentului trebuie sa includa, sa fie insotita sau sa faca referiri la:

- a) informatii descriptive si daca este necesar, de informatii de utilizare;
- b) starea fizica a medicamentului.

Data de expirare

Termenul de valabilitate cel putin un an (365 de zile) de la data livrării.

Termenul de valabilitate se compune din formularea clara a zilei, lunii ,a anului. Data este precedata de mentiunea clara ,, expira la data de _____"Se va indica dupa caz, conditiile de pastrare si conservare.

Lotul de fabricatie

Toate medicamentele trebuie sa poarte o indicatie care sa permita identificarea lotului din care fac parte si care va fi mentionat pe factura, aviz, etc

Compozitia

Pe eticheta se va mentiona compozitia fiecarui medicament.

3.4.3 AMBALARE

Furnizorul va ambala produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinatia stabilită sau conform instructiunilor autorității contractante Ambalajele, utilajele, recipientele folosite in sectorul farmaceutic trebuie sa fie avizate sanitar.

Ambalajele destinate sectorului farmaceutic se folosesc in perfecta stare, curate, dezinfectate sau sterilizate dupa caz.

Aceste cerinte se verifica de catre comisia de receptie a autoritatii contractante la data receptiei produselor.

Daca produsele livrate nu respecta aceste cerinte, receptia va fi refuzata si produsele returnate, furnizorul avand obligatia inlocuirii acestora , conform cerintelor.

Autoritatea contractanta isi rezerva dreptul de a mica sau majora cantitatile comandate in functie de necesar sau concret si tinind seama de fondurile puse la dispozitie de catre Casa de Asigurari de Sanatate. Ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, si oricăror situatii care pot să apară in timpul transportului. În stabilirea mărimii si greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanta față de destinatia finală a produselor furnizate si eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

3.4.4 Transportul

Transportul si toate costurile si riscurile asociate sunt in sarcina exclusivă a contractantului.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat al produselor si se consideră că a luat în considerare toate dificultățile pe care le-ar putea întâmpina în acest sens si nu va invoca niciun motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

4 Atributiile si responsabilitatile partilor

Ofertantul are urmatoarele obligatii principale:

- a. mobilizarea de resurse suficiente si cu expertiza adecvata pentru a asigura gestionarea contractului, astfel cum este solicitat la nivelul Caietului de Sarcini,
- b. îndeplinirea obligatiilor contractuale, cu respectarea bunelor practici din domeniu, a prevederilor legale contractuale relevante, astfel încât sa se asigure ca obligatiile sunt îndeplinite la parametrii solicitati,
- c. asigurarea unui grad de flexibilitate în planificarea modalitatii de gestionare a contractului, pe toata durata de derulare a contractului,
- d. transmiterea datelor de identificare si de contact ale personalului alocat pentru executarea contractului
- e. colaborarea cu personalul autoritatii contractante alocat pentru verificarea produselor livrate si realizarea receptiilor, reducerea, în masura posibila, la minim, a situatiilor de întârzieri în efectuarea livrarilor, minimizând astfel impactul negativ asupra activitatii autoritatii contractante,
- f. asigurarea ca orice documente, documentatii si/sau instructiuni furnizate catre personalul autoritatii contractante sunt exacte si elaborate în conformitate cu bunele practici specifice în domeniu,
- g. prezentarea rapoartelor solicitate de personalul autoritatii contractante, potrivit cerintelor de raportare stabilite prin Contract,
- h. colaborarea cu personalul autoritatii contractante alocat pentru furnizarea produselor care fac obiectul contractului pentru asigurarea serviciilor accesorii.

Obligatiile principale ale Ofertantului devenit Contractant se completează cu obligatiile prevăzute în conditiile contractuale.

Autoritatea contractantă are urmatoarele obligatii principale:

- a. desemnarea unei persoane sau a unei echipe pentru monitorizarea contractului,
- b. punerea la dispozitia Contractantului a tuturor informatiilor disponibile si necesare pentru derularea contractului în timpul stabilit si la nivelul de calitate si performanta prevazut in Caietul de Sarcini,
- c. asigurarea accesului în spatiile în care urmeaza a se realiza livrarea.
- d. mobilizarea tuturor resurselor care sunt în sarcina sa, pentru buna derulare a contractului,

- e. colaborarea cu Contractantul pentru a identifica în timp util orice eventuale probleme care ar putea apărea pe parcursul derularii contractului,
- f. asigurarea acuratetei oricaror informatii puse la dispozitia Contractantului pe durata derularii contractului,
- g. monitorizarea îndeplinirii tuturor cerintelor din Caietul de Sarcini a oricaror elemente ale Propunerii Tehnice si Financiare pe durata derularii contractului, efectuarea si pastrarea unei arhive cu înregistrări pentru documentarea nivelului de performanta a Contractantului,
- h. notificarea Contractantului prin canalele de comunicare, fie puse la dispozitie de acesta privind orice incidente sau disfunctionalitati care intervin pe perioada de derulare a contractului,
- i. verificarea tuturor documentelor asociate receptiei produselor si serviciilor suport care fac obiectul contractului, respectiv care confirma furnizarea produselor potrivit conditiilor de calitate stabilite în Caietul de sarcini.

5. Documentatii ce trebuie furnizate autoritatii contractante în legatura cu produsul, cerinte privind fiecare produs:certificatul de calitate;declaratia de conformitate;avizul de expeditie a produsului;factura fiscala; APP-ul (Autorizatie de punere pe piata emisa de Ministerul Sanatatii - Agentia Nationala a Medicamentului si Dispozitivelor Medicale HG 734/2010 art.4 alin 2 lit.b), m) ;Autorizatie de distributie angro eliberata de MS - Agentia Nationala a Medicamentului- Dovada avizarii unitatii pentru activitati de procurare/comercializare, activitati de detinere (depozitare) si manipulare, livrare si transport sub contract, a medicamentelor de uz uman prin prezentarea Autorizatiei de distributie angro eliberata de MS ANMDM.

6. Receptia produselor

Receptia produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de contractant si reprezentantii autoritatii/entitatii contractante.

Receptia cantitativa si calitativa va fi realizata de catre comisia de receptie constituita din reprezentantii beneficiarului.

Procesul verbal de receptie calitativa si cantitativa va include unul din următoarele rezultate:

- a) admiterea receptiei cu sau fără obiectii;
- b) suspendarea receptiei;

Comisia de receptie va dispune suspendarea receptiei când:

- se constată existenta unor neconformități, neconcordante, defecte ori deficiente care sunt de natură să afecteze utilizarea produsului conform destinatiei, dar care pot fi remediate;
- se constată existenta unor produse necorespunzatoare, care pot afecta cerintele fundamentale aplicabile, dar care pot fi remediate;
- se constată existenta, în mod justificat, a unor suspiciuni rezonabile cu privire la calitatea produselor si este necesara realizarea unor teste suplimentare pentru a le clarifica;
- Contractantul nu pune la dispozitia comisiei de receptie documentele prevăzute în contract si caietul de sarcini (dacă este cazul).

În cazul în care comisia de recepție decide suspendarea procesului de recepție, aceasta încheie un proces verbal de suspendare a procesului de recepție în care consemnează decizia de suspendare, măsurile recomandate în scopul remedierii aspectelor constatate, precum termenul de remediere, iar autoritatea contractantă comunica Contractantului decizia comisiei în maximum 3 zile lucratoare de la luarea la cunostință a procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție, împreună cu un exemplar al acestuia. Termenul de remediere nu poate depăși 7 zile de la data încheierii procesului verbal de suspendare a procesului de recepție. În cazul în care Contractantul nu remediază aspectele constatate, nu adoptă măsurile recomandate în cadrul procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție în termenul stabilit, comisia de recepție va decide respingerea recepției.

c) respingerea recepției (dacă se constată vicii care nu pot fi remediate care, prin natura lor, împiedică realizarea uneia sau a mai multor exigente esențiale).

Procesul verbal de recepție calitativă și cantitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate garanție;
- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;

7 Modalități și condiții de plată

Plata se va face esalonat funcție de cantitatea livrată și fondurile alocate de la buget; riscurile pentru neefectuarea plății sunt legate doar de lipsa surselor de finanțare, motiv pentru care autoritatea contractantă a decis livrarea esalonată, funcție de bugetul alocat; penalitățile prevăzute pentru neîndeplinirea sau îndeplinirea defectuoasă a obligațiilor contractuale vor fi prevăzute în contractul de achiziție publică. În conformitate cu prevederile art. 6 al.4 din Legea 72 / 2013, achizitorul Spitalul de Psihiatrie Gătaia fiind instituție publică din domeniul sănătății care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din prezentul contract, este de cel mult **60 de zile calendaristice**, care se vor calcula potrivit prevederilor art. 6 al. 1 din Legea 72 / 2013.

Termenul de plată curge de la data comunicării Facturii.

Conform art. 4 al.6 din OUG 120/ 2021 Exemplarul original al facturii electronice se consideră fisierul de tip XML însoțit de sigiliul electronic al Ministerului Finanțelor, data comunicării facturii electronice către destinatar se consideră data la care factura electronică este disponibilă acestuia pentru descărcare din sistemul național privind factura electronică RO e-Factura.

8. Modul de prezentare a propunerii tehnice

Produsele sunt prezentate în Caietul de sarcini. Prin propunerea tehnică, ofertantii vor prezenta descrierea detaliată a produselor oferite precum și alte informații considerate semnificative pentru evaluarea corespunzătoare a propunerii tehnice. Propunerea tehnică va fi prezentată sub formă tabelară, similar cu tabelul din cadrul Caietului de sarcini.

Prin propunerea tehnica, in ceea ce priveste descrierea tehnica a produselor, ofertantii vor trebui sa demonstreze corespondenta stricta a acestora cu specificatiile tehnice minime solicitate de autoritatea contractanta. Propunerea tehnica va cuprinde in mod obligatoriu toate caracteristicile mentionate in specificatiile tehnice pentru care ofertantul depune oferta. Prin propunerea tehnica, ofertantii isi asuma, in cazul in care vor fi declarati castigatori, obligatia livrarii produselor in maximum 7 zile de la comanda ferma emisa de beneficiar, in baza contractului de furnizare. Prin propunerea tehnica, ofertantii isi asuma obligatia respectarii cerintelor din caietul de sarcini. Propunerea tehnica va fi prezentata, semnata, datata si stampilata de reprezentantul legal sau un imputernicit al acestuia si cu semnatura electronica extinsa si prezentata la rubrica specifica din cadrul SICAP.

Nr. Lot	Denumire produs	DCI	Forma Farmaceutica	Concentratie	Producator	Cantitate minima Acord-cadru	Cantitate maxima Acord-cadru	Cod CIM	Ambalaj	Nr.,data si valabilitatea Autorizatiei de punere pe piata	Termen de livrare

Propunerea tehnica va contine:

-formularul de propunere tehnica conform tabelului de mai sus

- Operatorul economic va prezenta impreuna cu propunerea tehnica o declaratie pe propria raspundere din care sa rezulte ca detine pentru fiecare produs ofertat APP-urile (Autorizatie de punere pe piata emisa de Ministerul Sanatatii - Agentia Nationala a Medicamentului si Dispozitivelor Medicale HG 734/2010 art.4 alin 2 lit.b), m) sau va depune copii dupa APP-uri.

Pentru o evaluare corecta a propunerii tehnice, autoritatea contractanta isi rezerva dreptul de a solicita depunerea documentelor prin care se demonstreaza indeplinirea conditiilor solicitate prin caietul de sarcini, in situatia in care aceste documente nu au fost depuse.

9. Pretul produselor

Este cel rezultat în urma finalizarii evaluarii ofertelor, prin elaborarea raportului procedurii de atribuire, criteriul de atribuire fiind „ pretul cel mai scazut "(art 187 alin 3 lit d din Legea98/2016)

Pretul exprimat in RON include si cheltuielile de transport în conditia FRANCO - DEPOZIT BENEFICIAR, precum si alte cheltuieli ocazionate de livrarea produselor respective. Preturile vor fi specificate în RON fara TVA pe unitatea de masura.

Pretul contractului se poate ajusta, la cererea fundamentata a partii interesate, utilizând formula convenita dupa cum urmeaza:

Contractul va fi ajustat dupa urmatoarea metoda :

Oferta in lei este valabila 6 luni, dupa care pretul se va actualiza numai in cazul modificarii pretului in CANAMED, acesta ramanand neschimbat procentual fata de valoarea din CANAMED la data atribuirii acordului cadru. Ajustarea preturilor unitare folosind formulele de ajustare;

Formula de ajustare în functie de modificarea preturilor din CANAMED $PUAJ = (PC \times PUO) / PCO$

în care:

PUAJ = Pretul unitar ajustat

PC = Pretul unitar din CANAMED la data solicitarii ajustarii

PUO = pretul unitar ofertat

PCO = Pretul unitar din CANAMED la data initierii procedurii

Formula de ajustare a pretului în funcție de modificările CANAMED, se va aplica numai după aprobarea autorității contractante a solicitării în scris făcută de operatorul economic. Solicitarea va conține justificarea și documentele suport (Ordinul Ministerului Sănătății prin care se modifică prețurile din CANAMED). În perioada de derulare a acordurilor cadru: prețurile se pot ajusta în condițiile legii în timpul derulării contractului subsecvent după analizarea solicitărilor de ajustare depuse de furnizori, sau după analiza autorității contractante din proprie inițiativă.

10. Garanția de bună execuție a contractului

Promitentul-Furnizor se obligă să constituie garanția de bună execuție a contractului în cuantum de **5 % din prețul contractului fără TVA**, în termen de 5 zile lucrătoare de la semnarea Contractului Subsecvent de ambele părți. Garanția de bună execuție se constituie în conformitate cu prevederile art. 40 din HG nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/sectorială/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. Achizitor are dreptul de a emite pretenții asupra garanției de bună execuție în condițiile prevăzute la art. 41 din HG nr. 395/2016.

Achizitor are obligația de a notifica pretenția atât Promitentului-Furnizor, cât și emitentului instrumentului de garantare, precizând obligațiile care nu au fost respectate, precum și modul de calcul al prejudiciului. Furnizor are obligația de a reîntregi/de a reconstitui garanția de bună execuție în termen de 5 zile de la momentul la care aceasta a fost reținută de către Promitentul-Achizitor. Promitentul-Achizitor se obligă să restituie garanția de bună execuție în cel mult 14 zile de la data întocmirii procesului-verbal de recepție a produselor care fac obiectul contractului de achiziție publică/contractului subsecvent și/sau de la plata facturii finale, dacă nu a ridicat până la acea dată pretenții asupra ei., conform art. 154² din Legea nr. 98/2016, cu modificările și completările ulterioare.

Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispoziții internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/2004, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea 98/2016. (Actele normative enumerate sunt considerate indicative și netimitative).

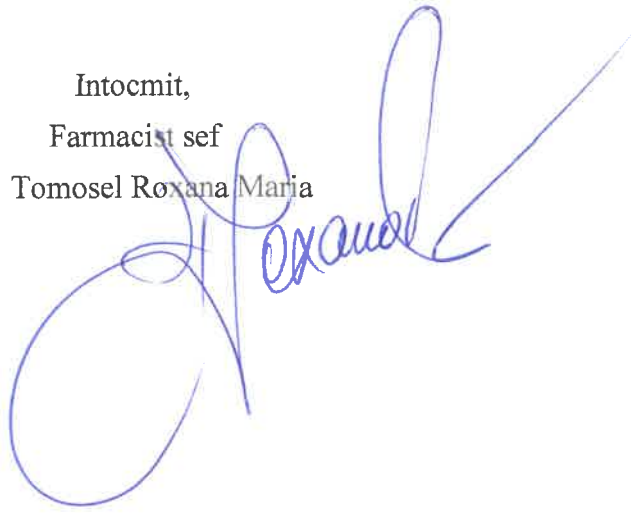
11. Obligații contractuale și clauze contractuale utilizate ca referință pentru emiterea documentelor constatatoare și pentru evaluarea performanței contractantului

Referința la conținutul documentelor achiziției include informații privind indicatorii de performanță utilizați pentru evaluarea performanței contractantului pentru emiterea documentului constatator. Aceste documente sunt: procesul verbal de recepție, factura, certificat de calitate/conformitate, certificatele de garanție a produselor și orice documentație tehnică aferentă necesară utilizării acestora în limba română). Certificarea de către achizitor a faptului că produsele au fost livrate parțial sau total se face după recepție; prin semnarea de primire de către reprezentantul autorizat al acestuia, pe documentele emise de furnizor pentru livrare. Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de recepție produselor. Pe lângă furnizarea efectivă a produselor, furnizorul are obligația de a presta (după caz) și serviciile accesorii furnizării acestora — transport - fără a modifica prețul contractului, în termenul convenit de comun acord de către părțile contractante (după caz). Contractantul trebuie să respecte toate clauzele contractuale sau indicatorii de performanță din contractul de furnizare semnat între cele două părți.

12. Informații privind clauze contractuale referitoare la modificarea contractului de achiziție publică

Modificarea contractului de achiziție publică (clauze de revizuire privind anticiparea eventualelor modificări care pot interveni în derularea contractelor)- se vor accepta clauze de modificare a contractului în conformitate cu prevederile documentației de atribuire și ale art 221 din Legea 98/2016

Intocmit,
Farmacist sef
Tomosel Roxana Maria

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Roxana Maria Tomosel', is written over the typed name. The signature is stylized and cursive.