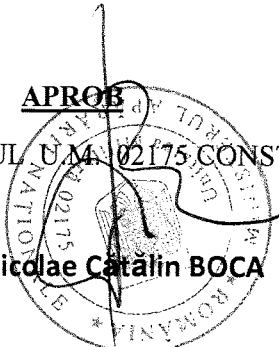


APROB
COMANDANTUL U.M. 02175 CONSTANȚA
Colonel Medic
Dr. Nicolae Cătălin BOCA



Secțiunea III

CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

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, în condițiile în care criteriul de atribuire este "prețul cel mai scăzut".

Ofertele care nu îndeplinesc toate cerințele minimale vor fi declarate neconforme. Nu se acceptă depunerea de oferte alternative. Nu se admit ofertele parțiale din punct de vedere cantitativ și calitativ, ci numai ofertele integrale, care corespund tuturor cerințelor stabilite prin prezentul caiet de sarcini. Orice ofertă care se abate de la cerințele minimale va fi considerată admisibilă numai în condițiile în care aceasta asigură un nivel calitativ superior cerințelor minimale.

În cadrul acestei proceduri, UM 02175 Constanța –Spitalul Militar Constanța îndeplinește rolul de Autoritatea contractantă, respectiv Autoritatea contractantă în cadrul Contractului.

2 Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

UM 02175 - Spitalul Militar de Urgență Constanța este o unitate medico- militară de categorie III, care asigură asistență medicală la nivel regional, deservind populația județului din aria sa administrativ-teritorială, precum și din alte județe datorită infrastructurii tehnice, umane și de suport logistic pe care acesta o deține.

Principala misiune a spitalului este furnizarea asistenței medicale de specialitate, atât la pace, cât și la război, în situații de criză pentru personalul militar, civil și membrii familiilor acestora, precum și pentru răniții din teatrele de operații, pensionarii militari și veteranii de război, din formațiunile militare aflate în aria de responsabilitate.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Motivarea care a generat procedura de achiziție a produselor este diminuarea stocurilor de materiale sanitare la nivelul Spitalului Militar de Urgență Constanța și necesitatea completării stocurilor în vederea desfășurării în condiții optime a activităților specifice.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Achiziționarea materialelor sanitare de către UM 02175 Constanța va asigura stocurile necesare.

3 Descrierea produselor solicitate

3.1 Descrierea situației actuale la nivelul Autorității/entității contractante

La data inițierii procedurii simplificate de achiziție de materiale sanitare, stocurile de materiale menționate la pct.3.3.1 sunt diminuate.

3.2 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor este asigurarea bazei materiale necesare pentru desfășurarea în condiții optime a activităților medicale.

3.3 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

3.4.1. Produse solicitate

3.4.1.1 REACTIVI

SECȚIUNEA III

CAIETUL DE SARCINI

I. PRODUSE lot nr1 Pachet reactivi compatibili pentru analizorul hematologic YUMIZEN H 500 (5Diff)						
Nr. crt.	Subdiviziuni ale clasificății bugetare Denumirea produselor care se încadrează la subdiviziunile clasificății economice	Ambalare	Cantitate		Descriere	Documente solicitate/condiții speciale
			Min Pana la 31.12. 2026	Max Inclusiv 01.01- 30.04.2027		
1	Diluent- 20L (Solutie salina)	buc.	3	6	<p>- solutie electrolitica tamponata si salina folosita pentru captusirea celulelor stabilizand membranele celulare, dilutia si prepararea probelor de sange pentru analiza;</p> <p>-surfactantul neionic prezent asigura o dinamica optima a fluxului in toate sistemele hidraulice ale analizorului, iar prin actiunea electrolitica este sustinuta numararea celulelor prin impedanta</p> <p>- stopeaza reactiile chimice ale altor reactivi participanti la masurare</p> <p>-participa la ciclurile de clatire si spalare ale sistemelor hidraulice ale analizorului</p> <p><i>Compozitie:</i></p> <p>tampon organic < 5%, conservant < 0.1%, surfactant < 0.1%.</p> <p>Prezentare:Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon 20L/kit.</p> <p><i>Stabilitate dupa deschidere: 6 luni la</i></p>	<p>Marcaj CE al produsului.Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500</p> <p>sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probeze indeplinirea cerintei.</p>

					temperatura 18 – 25 °C Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta..	
2	Lizant unic – flac. 1 litru	buc.	3	6	-lizant unic folosit pentru lizarea eritrocitelor (RBC), numararea numarului total de leucocite si diferentierea celor 5 populatii leucocitare (limfocite, monocite, neutrofile, eozinofile si bazofile), determinarea hemoglobinei; - solutie apoasa limpede si de culoare galben pal <i>Compozitia :</i> Agent lizant < 5%, Surfactant < 5%, Conservant < 1%, Prezentare:solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon 1 Litru/kit <i>Stabilitate de la deschidere:</i> Dupa deschidere solutia trebuie sa ramana stabila 2 luni la temperatura 15 – 30 ° C. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta..	Marcaj CE al produsului.Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probez e indeplinirea cerintei.
3	Reactiv de curatare - flac. 1 litru	buc.	3	6	Reactiv de curatare Folosit pentru curatarea analizorului dupa fiecare masurare prin actiunea combinata a unei enzime proteolitice cu un detergent eliminand astfel reziduurile si proteinele din camerele de numarare si aperturi; previne formarea cheagurilor si/sau blocarea tubulaturii hidraulice. Continut: Tampon organic < 5%, enzima proteolitica < 1%, conservant < 1%. Prezentare: solutie apoasa limpede si slab galbena la bidon de 1Litru. Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la 18 – 25 °C. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta..	Marcaj CE al produsului.Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probez e indeplinirea cerintei.

4	Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului - 500ml	buc.	2	4	<p>- reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului.</p> <p>- compozitie: agent chimic de curatare < 5%, conservanti < 1%.</p> <p>- Stabilitate dupa deschidere : 6 luni la 18 – 25 °C</p> <p>- Presentare : solutie apoasa limpede si de culoare galben pal, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5L/Kit</p> <p>- Termen de valabilitate : pana la data inscrisa pe eticheta</p>	<p>Marcaj CE al produsului. Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probeze indeplinirea cerintei.</p>
5	Control N (2X3ml) -control celular pentru verificarea valorilor normale pentru toti parametrii (inclusiv 5 Diff.	buc.	6	12	<p>Material de control cu rol de a confirma si monitoriza acuratetea si precizia aparatului de hematologie in efectuarea masuratorilor de numarare, masurare, determinarea cantitativa a hemoglobinei si diferentierea 5 diff a leucocitelor din sange. Astfel are loc verificarea valorilor normale pentru toti parametrii, inclusiv 5 Diff- nivel normal</p> <p>Compozitie: leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: 16 zile la 2 – 8 °C.</p> <p>Prezentare: suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit a 3 ml.</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta.</p> <p>Valorile alocate materialului de control de calitate pot fi descarcate pe un stick USB de pe site-ul producatorului (selectandu-se tipurile de control, analizor si lizant) si introduse in analizor prin USB-ul pentru incarcarea valorilor de control.</p>	<p>Marcaj CE al produsului. Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probeze indeplinirea cerintei.</p>
6	Control L (2X3ml) control celular pentru verificarea valorilor patologice scazute pentru toti parametrii (inclusiv 5 Diff.	buc.	6	12	<p>Material de control cu rol de a confirma si monitoriza acuratetea si precizia aparatului de hematologie in efectuarea masuratorilor de numarare, masurare, determinarea cantitativa a hemoglobinei si diferentierea 5 diff a leucocitelor din sange. Astfel are loc verificarea valorilor patologice scazute pentru toti parametrii, inclusiv 5 Diff- nivel patologic scazut</p> <p>Compozitie: leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: 16 zile la 2 – 8 °C.</p> <p>Prezentare: suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit</p>	<p>Marcaj CE al produsului. Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirm/probeze indeplinirea cerintei.</p>

					<p>a 3 ml.</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta.</p> <p>Valorile alocate materialului de control de calitate pot fi descarcate pe un stick USB de pe site-ul producatorului (selectandu-se tipurile de control, analizor si lizant) si introduse in analizor prin USB-ul pentru incarcarea valorilor de control.</p>	
	<p>Control H (2X3ml) control celular pentru verificarea valorilor patologice crescute pentru toti parametrii (inclusiv 5 Diff.</p>		6	12	<p>Material de control cu rol de a confirma si monitoriza acuratetea si precizia aparatului de hematologie in efectuarea masuratorilor de numarare, masurare, determinarea cantitativa a hemoglobinei si diferentierea 5 diff a leucocitelor din sange. Astfel are loc verificarea valorilor patologice crescute pentru toti parametrii, inclusiv 5 Diff- nivel patologic crescut.</p> <p>Compozitie: leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: 16 zile la 2 – 8 °C.</p> <p>Prezentare: suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit a 3 ml.</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta.</p> <p>Valorile alocate materialului de control de calitate pot fi descarcate pe un stick USB de pe site-ul producatorului (selectandu-se tipurile de control, analizor si lizant) si introduse in analizor prin USB-ul pentru incarcarea valorilor de control.</p>	<p>Marcaj CE al produsului. Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirme/probeze indeplinirea cerintei.</p>
7	<p>Calibrator- (1X2 ml)- material de calibrare</p>	buc.	1	1	<p>Parametrii WBC, RBC, Hgb, Hct,Plt si MPV sunt calibrati utilizand un material de calibrare stabil.</p> <p><i>Compozitie: leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</i></p> <p><i>Prezentare:</i> suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 1 flacon x 2ml/kit</p> <p><i>Stabilitate:</i> produsul este stabil la 2-8 °C pana la data inscrisa pe ambalaj/eticheta, cand flaconul nu este deschis. Dupa deschiderea flaconului, produsul are stabilitate 1 zi la 2-8 °C.</p>	<p>Marcaj CE al produsului. Certificat de calitate al producatorului care sa ateste compatibilitatea cu analizorul YUMIZEN H 500 sau alte documente emise de organisme abilitate prin care ofertantul sa ateste/confirme/probeze indeplinirea cerintei.</p>

NOTA: Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabricație sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea de „sau echivalent”. Precizarea modului de ambalare referitoare la un anumit număr de buc./ambalaj are ca efect doar identificarea cantităților și nu reprezintă o cerință obligatorie.

Propunerea tehnică va fi întocmită în așa fel încât, să se asigure posibilitatea verificării conformității propunerii tehnice cu cerințele impuse prin prezentul caiet de sarcini. (Ofertantul are obligația de a face dovada conformității produselor care urmează să fie furnizate, cu cerințele prevăzute în prezentul caiet de sarcini.

În acest scop propunerea tehnică va conține, în funcție de cerințele prevăzute în prezenta documentație, un comentariu, articol cu articol, al specificațiilor tehnice conținute în Caietul de sarcini, prin care să se demonstreze corespondența propunerii tehnice cu specificațiile respective.

Propunerea tehnică va fi însoțită de toate documentele solicitate în caietul de sarcini.

3.5 Garanție

Perioada de valabilitate acordată produselor este minim 10luni(cu excepția sangelui de control) de la data recepției.

Perioada de valabilitate a produselor începe cu data recepției efectuate după livrarea acestora la destinația finală.

Stabilitate: Reactivii pastrati conform recomandarilor producatorului sa fie stabili pana la data expirarii inscrisa pe eticheta reactivului.

Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorul, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în conformitate cu această garanție.

La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a remedia defecțiunea sau de a înlocui produsul în termen de 7 zile, fără costuri suplimentare pentru achizitor.

3.6 Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la sediul autorității contractante respectiv Blvd. Mamaia nr.96, mun. Constanța, jud.Constanța.

Termen de livrare: maxim 10 zile de la data transmiterii comenzilor.

Ofertantul se obligă să ambaleze produsele în ambalaj adecvat naturii mărfii și mijlocului de transport, astfel încât să fie asigurată atât manipularea ușoară, cât și integritatea cantitativă și calitativă.

Contractantul va lua în considerare distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

Fiecare ambalaj sau lot va fi marcat clar, la loc vizibil cu următoarele date, în cazul livrării produselor prin coletărie pe distanțe mari:

- Numele, adresa cumpărătorului și destinația finală;
- Numărul contractului;
- Denumirea produsului și cantitatea;
- Greutatea brută și netă;
- Numărul coletului 1,2.....”n” din „n”;
- Mențiunea „Fragil”.
- Pe eticheta ambalajului reactivului trebuie să fie menționate:
 - a. denumirea reactivului
 - b. numărul lotului de fabricație

- c. volumul de reactivi
- d. data de expirare
- e. conditii de stocare
- f. numele si adresa producatorului

La livrare, produsele vor fi însoțite, în mod obligatoriu și gratuit, de următoarele documente:

- documentația tehnică de utilizare și condițiile de depozitare impuse de producător pentru păstrarea în bune condiții a produselor (în limba română/PROSPECT), iar produsele să fie condiționate în ambalajul producătorului;
- factură fiscală;
- aviz de expediție
- Fiecare lot de reactivi sa fie insotit de certificate de analiza si calitate care sa ateste calitatile acestuia si prin care se face dovada indeplinirii cerintei.
- Se vor prezenta documente care sa ateste compatibilitatea reactivilor oferati cu aparatul din dotarea unitatii.
- Folosirea reactivilor sa nu necesite recalibrarea aparatului si nici alte interventii si/sau reglaje suplimentare.

Nu vor fi admise produse care nu corespund calitativ, potrivit prevederilor prezentului caiet de sarcini.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului. Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

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

3.6.1 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea/instalarea

Livrarea se va executa la sediul unității achizitoare în zilele lucrătoare în intervalul orar 08.00-15.00.

3.7 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Pe perioada derulării contractului Autoritatea contractantă va acorda Contractantului tot sprijinul necesar în vederea îndeplinirii de către acesta a atribuțiilor care îi revin.

Achizitorul va crea Contractantului premisele necesare pentru livrarea produselor, cu respectarea prevederilor caietului de sarcini.

Personalul Achizitorului va asigura suport în vederea realizării activităților specifice recepției, conform procedurilor de recepție stabilite de Autoritatea contractantă și Contractant. În acest sens, Autoritatea contractantă va pregăti documentele de acceptanță și de recepție, asigurând semnarea acestora de către reprezentanții Autorității contractante și cei ai Contractantului care au participat la recepție.

Autoritatea contractantă se va asigura de respectarea termenelor pentru efectuarea recepțiilor cantitative și calitative, iar după caz, conform clauzelor contractuale, va efectua pe parcursul recepției și alte teste relevante, altele decât cele propuse de Contractant, pentru a se asigura de conformitatea produselor livrate cu cerințele caietului de sarcini.

În vederea remedierii defectelor în perioada de garanție, reprezentanții Autorității contractante vor notifica Contractantul în vederea remedierii defecțiunilor în termenele asumate prin caietul de sarcini și prin contract.

Autoritatea contractantă va elibera Contractantului documente constatatoare care să conțină informații referitoare la îndeplinirea obligațiilor contractuale de către acesta, în termenele prevăzute de lege.

La livrarea produselor Contractorul trebuie să asigure respectarea practicilor de securitate în muncă și de protecție a mediului înconjurător.

Livrările produselor trebuie să fie în concordanță cu termenul de livrare prezentat de Contractant în propunerea tehnică și în contract.

Contractantul este responsabil să se asigure că pentru toate activitățile cuprinse în propunerea tehnică dispune de toate resursele pentru îndeplinirea obiectului contractului.

Contractantul este responsabil pentru deținerea tuturor autorizațiilor și certificatelor necesare pentru furnizarea și livrarea produselor, conform legislației în vigoare.

Contractantul este responsabil să livreze produsele cu respectarea tuturor condițiilor/cerintelor tehnice și de calitate inserate în propunerea tehnică și cu respectarea cerintelor tehnice stabilite în prezentul caiet de sarcini.

4 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea contractantă.

Recepția cantitativă și calitativă a produselor se va efectua de către Autoritatea Contractantă și Contractant la destinația finală (sediul autorității contractante), într-un interval de maxim 5 (zile lucrătoare de la furnizare și va consta în efectuarea următoarelor operațiuni:

- i. recepția cantitativă care va consta în inspectarea și verificarea vizuală, respectiv numărarea bucată cu bucată a produselor livrate, inclusiv a accesoriilor din componența acestora (dacă este cazul, se vor consemna toate seriile produselor livrate);
- ii. recepția calitativă ce va consta în testarea prin sondaj a produselor livrate. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a testa toate produsele ce fac obiectul contractului.

Procesul verbal de recepție calitativă va include unul din următoarele rezultate:

- a) acceptat;
- b) acceptat cu observații minore;
- c) acceptat cu rezerve;
- d) refuzat.

În situația în care cu ocazia recepției cantitative-calitative se constată că nu au fost livrate toate produsele sau toate componentele/accesoriile acestora, ce fac obiectul livrării respectivului contract sau că vreunul din produsele testate nu corespunde specificațiilor tehnice, Autoritatea Contractantă va avea dreptul de a respinge toată tranșa de produse, iar Contractantul va avea obligația, fără a modifica prețul contractului, de a furniza produsele/componentele/accesoriile lipsă și/sau de a înlocui produsele/componentele/accesoriile constatate defecte/neconforme în termen de maxim 10 zile de la

respingerea tranșei de livrare respective, în caz contrar Autoritatea Contractantă având dreptul de a aplica penalități de întârziere. Termenul de furnizare a produselor/componentelor/accesoriilor lipsă și/sau de înlocuire a celor defecte se va adăuga termenului inițial în care au fost furnizate produsele, în vederea verificării respectării termenului maxim de furnizare.

La finalizarea recepției cantitative și calitative se va întocmi o notă de recepție și constatare de diferențe, care va consemna îndeplinirea tuturor operațiunilor descrise mai sus. Se va considera că recepția produselor ce fac obiectul contractului a fost finalizată atunci când toate produsele au fost recepționate cantitativ și calitativ la destinația finală. Data finalizării recepției se va înscrie în nota de recepție și constatare de diferențe. În lipsa unei asemenea mențiuni, prin data finalizării recepției se va înțelege data notei de recepție și constatare de diferențe.

Dreptul Autorității Contractante de a inspecta, testa și, dacă este necesar, de a respinge produsele, nu va fi limitat sau amânat datorită faptului că produsele au fost inspectate și testate de către Contractant, anterior furnizării acestora la destinația finală.

5 Modalități si condiții de plata

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emiterie și de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificata de Autoritatea contractantă.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de maxim 60 de zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

6 Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea 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 dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv:

- i. Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;*
- ii. Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;*
- iii. Convenția nr. 29 a OIM privind munca forțată;*
- iv. Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;*
- v. Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;*
- vi. Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);*
- vii. Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;*
- viii. Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;*
- ix. Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;*
- x. Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și al eliminării acestora (Convenția de la Basel);*

- xi. *Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenti (Convenția de la Stockholm privind POP);*
- xii. *Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produși chimici periculoși și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.]*

Actele normative și standardele indicate mai jos sunt considerate indicative și nelimitative; enumerarea actelor normative din acest capitol este oferită ca referință și nu trebuie considerată limitativă:

7 Cerințe finale

Oferta tehnică va trebui să respecte întocmai cerințele prevăzute în Caietul de sarcini.
Cerințele solicitate prin Caietul de sarcini sunt minime și obligatorii.

Elaborat de: Sef Laborator Analize Medicale

Col.Dr.Biol.BASA MIHAELA

