



**BLOC OPERATOR III  
ORTOPEDIE - TRAUMATOLOGIE**

Nr. 36 /

*Prof. Univ. Dr. Sandesc Dorci*

APROBAT  
MANAGER

**CAIET DE SARCINI  
PENTRU ACHIZITIE PANSAMENTE STERILE**

**Introducere**

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe bază 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 enumerate, caracteristicile 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 standardele relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze și instituțiile competente de la care furnizorii, executanții sau prestatorii pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivelul național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz).

- Protecția muncii : [www.securitatea-muncii.ro](http://www.securitatea-muncii.ro)
- Prevenirea și stingerea incendiilor : [www.igsu.ro](http://www.igsu.ro)
- Protecția mediului : [www.ampm.ro](http://www.ampm.ro)

În cadrul acestei proceduri, SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÂNZEU” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și specificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că această trebuie menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

## **1 Contextul realizării acestei achiziții de produse**

### **1.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă**

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populației, acest lucru transformându-l într-un important centru regional de pregătire și formare profesională pentru studenți, medici rezidenți, doctoranzi.

Istoria Spitalului Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viața medicală timișoreana precum Prof. Dr. Pius Brînzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilăscu, Conf. Dr. Ion Ligheza și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea urgentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.



În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabilite de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, dotate cu aparatură medicală de înaltă performanță, personal specializat, fiind accesibil pentru populația din regiunea de vest și sud-vest a țării precum și din întreg teritoriul României. În cadrul SCJUPB Timișoara, pe lângă activitatea medicală, se desfășoară activități de învățământ universitar și postuniversitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

## 1.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

În baza referatelor de necesitate emise de Secțiile SCJUPBT privind achiziția de produse, aprobate de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri cadru/contracte de furnizare, este necesar a se demara procedura legală de achiziție.

## 1.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractantă dorește să obțină un acord cadru/contract de furnizare produse la cel mai bun pret din piață și să corespundă calitativ și specificativilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

## 2 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria: MATERIALE SANITARE

### 2.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea: MATERIALE DE LABORATOR

### 2.2 Produsele solicitate și operațiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

#### 2.2.1 Produse solicitate

### 2.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

#### 2.3.1 Garanție

Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data recepției produselor sau în cazul mănării din cauze care nu țin de Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor / deficiențelor în perioada de garanție.

#### 2.3.2 Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Termenul de livrare este cel menționat pentru fiecare produs în parte. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul / echipamentul este instalat, funcționează la parametrii agreeți și este acceptat de Autoritatea/entitatea contractantă.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subsamblele / părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestor către destinația stabilită



Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. Instabilirea arii și greutatea ambalajului Contractantului va fi în considerare, acolo unde este cazul, distanțată față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

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.

Destinația de livrare este: sediul autorității contractante, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brînzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

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.

### 2.3.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul (*doar pentru echipamente/aparatură medicală*)

#### 2.3.3.1 Instalare, punere în funcțiune, testare

Contractantul trebuie să instaleze toate produsele în mod corespunzător, asigurându-se în același timp ca spațiile unde s-a realizat instalarea să rămână curate. După livrarea și instalarea produselor, contractantul va elimina toate deșeurile rezultate și va lua măsurile adecvate pentru a aduna toate ambalajele și a elimina acestea de la locul de instalare.

Odată ce produsele sunt asamblate, contractantul va realiza și apoi toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

După instalarea și punerea în funcțiune, Contractantul va efectua teste funcționale ale produsului în prezentare prezentantului Autorității Contractante.

Contractantul va efectua pe cheltuielile sale și fără nici un fel de costuri din partea Autorității/entității contractante toate testele pentru a asigura funcționarea produsului la parametrii grași. Contractantul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând toate măsurile adecvate pentru a preveni loviturile, zgârieturile și alte deteriorări, până la acceptare de către Autoritatea/entitatea contractantă.

#### 2.3.3.2 Instruirea personalului pentru utilizare

Contractantul este responsabil pentru instruirea la fața locului a personalului desemnat de Autoritatea/entitatea contractantă. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru opera produsul.

Instruirea va fi organizată după ce produsul este funcțional și trebuie să permită personalului Autorității/entității contractante să: înțeleagă diferitelor componente ale produsului; înțeleagă caracteristicile și funcționalitățile; opera produsul; informații despre mentenanța de rutină care trebuie să fie efectuată de către utilizator; depistarea problemelor și diagnosticarea de baza; etc.

Contractantul trebuie să propună orice subiect suplimentar care ar putea fi necesar pentru a se asigura că personalul Autorității/entității contractante este pe deplin instruit pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a produsului.



Durata sesiunii de instruire va fi propusă de Contractant în funcție de aspectele care vor fi abordate pe durata sesiunii.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română.

Contractantul va asigura pe durata sesiunii de instruire materialele suport în limba română, care includ cel puțin : manuale de operare, fișe tehnice, etc.

### 2.3.3.3 Mentenanța preventivă în perioada de garanție

Mentenanța preventivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiilor de întreținere și reparație ale unui echipament/ produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, la intervale regulate cu scopul de a asigura funcționarea optimă a echipamentului/ produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului conform cerințelor fiecărui echipament/ aparat medical stabilite de producător. Contractantul va preciza în oferta tehnica operațiile impuse de producător.

Contractantul este responsabil pentru realizarea operațiilor de mentenanță preventivă în conformitate cu cerințele stabilite de către producătorul echipamentului SAU așa cum au fost găsite de părți conform contractului

Înainte de efectuarea operațiilor de mentenanță preventivă, Contractantul comunică Autorității/ entității contractantului lista operațiilor de mentenanță care trebuie efectuate. În funcție de disponibilitatea locației unde este instalat produsul, este posibil ca mentenanța preventivă să trebuiască a fi realizată în afara orelor normale de lucru sau la sfârșit de săptămână sau în sărbătorile legale. Orelle de lucru normale ale Autorității/ entității contractante sunt : 7<sup>30</sup> – 15<sup>30</sup>.

Operațiile de mentenanță preventivă care necesită o oprire a produsului se efectuează în afara orelor la care normale de activitate. Datele exacte vor fi agreeate cu Autoritatea/ entitatea contractantă. Mentenanța preventivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, piese de schimb și alte asemenea.

Operațiile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

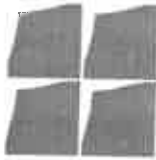
După fiecare intervenție preventivă, Contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare ale produsului și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate.

### 2.3.3.4 Mentenanța corectivă în perioada post-garanție, după caz

Mentenanța corectivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiilor de intervenție la un echipament/ produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, ca urmare a unor defecțiuni sau funcționări în afara parametrilor optimi cu scopul de a restabili capacitatea de funcționare optimă a echipamentului/ produsului.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță corectivă a echipamentului pentru o perioadă de 2 ani după expirarea perioadei de garanție. Mentenanța corectivă include localizarea, diagnosticarea defectelor, inclusiv intervenții pentru restabilirea bunei funcționări și trebuie efectuată pentru toate părțile componente ale produsului, cu excepția consumabilelor atunci când Autoritatea/ entitatea contractantă semnalează un incident.

Mentenanța corectivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă și alte asemenea, exclusiv piese de schimb. Operațiile de mentenanță corectivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanța și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.



Serviciile de mentenanță corectivă vor începe după expirarea perioadei de garanție și trebuie asigurate la locația unde este instalat echipamentul. După fiecare intervenție corectivă, Contractantul trebuie efectueze teste de funcționare și să prezinte un raport care să includă activitățile realizate, inclusiv piesele de schimb utilizate.

### 2.3.3.5 Suport tehnic

Pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz, Contractantul va asigura suport tehnic.

Contractantul va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autorității/entității contractante unde se poate semnală orice problemă/defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic. Contractantul va gestiona un incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Contractantul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de Autoritatea/entitatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecarui incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalității produsului.

*Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. Încăz incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.*

*Contractantul trebuie să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate al incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:*

Nivel prioritate	Timp de răspuns	Timp de implementare soluție provizorie	Timp de rezolvare
Urgent	30 minute	4 ore	24 ore
Critic	2 ore	24 ore	48 ore
Major	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare
Minor	4 ore	Următoarea zi lucrătoare	Următoarea zi lucrătoare

*Contractantul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. Încăz incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.*

*Nerespectarea timpilor de mai sus da dreptul Autorității/entității contractante de a solicita penalități/daune interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică/sectorială de produse.*

### **NOTA : SE VA SELECTA UN NIVEL DE PRIORITATE**

### 2.3.3.6 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectivă după expirarea garanției

Contractantul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru o perioadă de minim 5 ani după expirarea perioadei de garanție.

Contractantul va prezenta în propunerea tehnică:



- a) recomandări cu privire la piesele de schimb care trebuie să existe în mod curent pentru a facilita efectuarea în cel mai scurt timp a operațiunilor de mentenanță corectivă;
- b) timpul de livrare pentru piesele de schimb recomandate;
- c) modalitatea de asigurare a pieselor de schimb în perioada post garanție;
- d) alte informații relevante.

Toate piesele de schimb/materialele consumabile asigurate de Contractant trebuie să respecte cerințele tehnice și de calitate ale producătorului echipamentului.

#### 2.3.4 Mediul în care este operat produsul

Echipamentul/aparatul medical se va amplasa/utiliza în spațiul Blocului Operator III.

#### 2.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

##### Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

Autoritatea contractantă se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului.

În acest sens, se prezuma că toate datele/informațiile. Documentele prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorii unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractantă are obligația să desemneze, în termen de 5 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Autoritatea Contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul de sarcini.

Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerii produselor. Solicitarea de revizuire/respingere va fi motivată, cu comentarii scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezolua/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă se obligă să plătească Pretul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul sau și numai în condițiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura inițială cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.



### **Obligațiile principale ale Contractantului**

Contractantul va furniza produsele și să îndeplinească obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza careia a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobărilor și standardelor tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

Contractantul se obligă să dețină garanția de bună execuție în termen de maxim 5 zile lucrătoare de la semnarea contractului de ambele părți.

Contractantul va respecta toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că personalul său, implicat în Contract, va respecta prevederile legale, aprobărilor și standardelor tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

În cazul în care Contractantul este o asocieră alcătuită din doi sau mai mulți operatori economici, toți aceștia vor fi ținuti solidar responsabil de îndeplinirea obligațiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil în scopul realizării Contractului.

Contractantul va adopta toate măsurile necesare pentru a asigura, în mod continuu, personalul, echipamentele și suportul necesare pentru îndeplinirea în mod eficient a obligațiilor asumate prin Contract.

Contractantul are obligația de a desemna, în termen de 5 (cinci) zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Contractantul se obligă să emita factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai după aprobarea/recepția produselor în condițiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este responsabil de siguranța tuturor operațiilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.

Contractantul nu poate fi considerat responsabil pentru încălcarea de către Autoritatea Contractantă a il de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

### **3 Documentații ce trebuie furnizate Autorității/entității contractante în legătură cu produsul**

Documentațiile pe care Contractantul trebuie să le livreze Autorității/entității contractante în cadrul contractului sunt:

certificatul de calitate și garanție; declarația de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentația de utilizare (*dacă este cazul*); raport privind testarea (*dacă este cazul*).

### **4 Recepția produselor**

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMIȘOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timișoara, jud. Timiș

### **5 Modalități și condiții de plată**

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului, datele de



## SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156, Cod Postal 300723 Timișoara  
• Cod fiscal 462344E • Telefon: +4 0256 823111 • Fax: +4 0256 410354  
• e-mail: [judetean@spitalpius.ro](mailto:judetean@spitalpius.ro) • [www.spitalpius.ro](http://www.spitalpius.ro)



emitereși de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, acceptat, după livrare, instalare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție;
- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă;
- e) documentația de utilizare (*daca este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*daca este cazul*) ;

Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlu accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plată agreeate de părți în cadrul contractului.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 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 acordurile colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. ( Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative) .

Ofertantii vor indica în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor în munca .

### **7 Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului,**

În conformitate cu clauzele contractuale aflate în documentația de atribuire .

### **8 DISPOZIȚII FINALE .**

Prin depunerea unei oferte, ofertantul accepta în prealabil condițiile generale și particulare care guvernează această procedură de atribuire ca singur bază a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertantii au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferta conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractuale și specificațiilor tehnice continute în aceasta. Eșecul de a depune o ofertă care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevăzut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregătirea și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste costuri vor fi suportate de către operatorul economic ofertant, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimale, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minim de parametri tehnici care trebuie muniti de produsele oferite.



## SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

- Bulevardul Liviu Rebreanu Nr. 156 - Căminul 300723 Timișoara  
- Căminul 4603445 - Telefon +4 0256 433711 - Fax +4 0256 400106  
- e-mail: judec@spitalucjuc.ro - www.spitalucjuc.ro



Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet de inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea de „sau echivalent”.

Orice oferta care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luata in considerare in masura in care propunerile tehnice presupun asigurarea unui nivel calitativ superior cerintelor minime din prezentul caiet de sarcini.

Ofertarea de produse cu caracteristicile tehnice inferioare celor prevazute in caietul de sarcini sau care nu indeplinesc toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei in conditiile legii.

Modul de prezentare a propunerii tehnice si financiare se va face conform documentatiei de atribuire.

Documentatiile tehnice aferente ofertei va contina, atat documentatia originala, cat si traducerea documentatiilor tehnice originale in limba romana, daca este cazul.

Participantii la licitatie vor prezenta mostre din fiecare produs solicitat, modelele prezentate trebuie sa indeplineasca specificatiile din prezentul caiet de sarcini. Absenta oricarei dintre mostre va duce la descalificarea ofertei. Fiecare mostră va fi etichetată cu numele ofertantului. Mostrele nu vor fi returnate ofertantilor, eleramanand la Autoritatea Contractanta.

### ANEXA NR. 1

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE
<b>CARACTERISTICI TEHNICE PANSAMENTE STERILE</b>			
<b>1. PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 7,2 X 5CM</b>			
- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbția exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide			
- Sa fie confecționat din material moale neșesut			
- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic			
- Sa fie prevazut cu un corp absorbant			
- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă			
- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.			
- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)			
- Suport: material neșesut			
- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent			
- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată			
- Tampon plagă in trei straturi:			
o stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă			
o stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid			
o stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul			



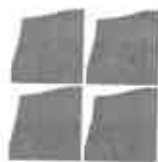
<ul style="list-style-type: none"><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbtie: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>o 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>o 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>o 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li><li>o 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>o 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>o 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li></ul></li><li>- Ambalare: sigilate individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li><li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<p><b>4.2 . PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 10 X 8 CM</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbtia exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide</li><li>- Sa fie confecționat din material moale neșesut</li><li>- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie prevazut cu un corp absorbant</li><li>- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă</li><li>- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.</li><li>- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)</li><li>- Suport: material neșesut</li><li>- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent</li><li>- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată</li><li>- Tampon plagă in trei straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>o stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă</li><li>o stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid</li><li>o stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul</li></ul></li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbtie: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>o 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>o 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>o 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li></ul></li></ul>			



<ul style="list-style-type: none"><li>○ 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>○ 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>○ 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li><li>- Ambalare: sigilati individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li><li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<p><b>3. PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 15 X 8 CM</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbția exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide</li><li>- Sa fie confecționat din material moale neșesut</li><li>- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie prevazut cu un corp absorbant</li><li>- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă</li><li>- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.</li><li>- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)</li><li>- Suport: material neșesut</li><li>- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent</li><li>- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată</li><li>- Tampon plagă in trei straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>○ stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă</li><li>○ stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid</li><li>○ stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul</li></ul></li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbtie: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>○ 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>○ 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>○ 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li><li>○ 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>○ 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>○ 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li></ul></li><li>- Ambalare: sigilati individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind</li></ul>			



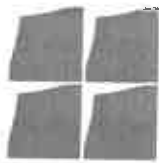
<p>dispozitivele medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Declarația de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<p><b>4. PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 20 X 10 CM</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbția exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide</li><li>- Sa fie confecționat din material moale nețesut</li><li>- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie prevazut cu un corp absorbant</li><li>- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă</li><li>- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.</li><li>- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)</li><li>- Suport: material nețesut</li><li>- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent</li><li>- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată</li><li>- Tampon plagă in trei straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>o stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă</li><li>o stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid</li><li>o stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul</li></ul></li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbtie: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>o 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>o 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>o 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li><li>o 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>o 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>o 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li></ul></li><li>- Ambalare: sigilate individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declarația de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li></ul>			



- Valabilitate: 5 ani			
<b>5. PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 25 X 10 CM</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbția exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide</li><li>- Sa fie confecționat din material moale neșesut</li><li>- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie prevazut cu un corp absorbant</li><li>- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă</li><li>- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.</li><li>- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)</li><li>- Suport: material neșesut</li><li>- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent</li><li>- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată</li><li>- Tampon plagă in trei straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>o stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă</li><li>o stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid</li><li>o stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul</li></ul></li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbtie: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>o 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>o 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>o 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li><li>o 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>o 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>o 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li></ul></li><li>- Ambalare: sigilati individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li><li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<b>6. PANSAMENT STERIL AUTOADEZIV CU CORP ABSORBANT 35 X 10 CM</b>			



<ul style="list-style-type: none"><li>- Pansament steril pentru tratamentul rănilor postoperatorii, pentru absorbția exsudatului și pansarea sterilă a rănilor minore, mai ales pentru răni cu volum normal sau mare de exsudate sau lichide</li><li>- Sa fie confecționat din material moale nețesut</li><li>- Sa fie acoperit cu un adeziv pe bază de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie prevazut cu un corp absorbant</li><li>- Tamponul absorbant sa includa o barieră uscată care permite exsudatelor să treacă</li><li>- Sa includa un strat de contact cu rana care nu are aderență cu aceasta.</li><li>- Sa poata fi pastrat pe plaga pana la 30 zile (conform ISO 10993-1:201)</li><li>- Suport: material nețesut</li><li>- Adeziv: pe bază de cauciuc sintetic, transparent</li><li>- Strat acoperire adeziv: hârtie siliconată</li><li>- Tampon plagă in trei straturi:<ul style="list-style-type: none"><li>o stratul de contact cu plaga: plasa confecționată din polietilena, care sa previna aderența tamponului la plagă</li><li>o stratul de transmitere: confecționat din vâscoză, care sa permita exsudatelor să fie absorbite rapid</li><li>o stratul de retenție: confecționat din de fibre superabsorbante (FSA) care rețin exsudatul</li></ul></li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25 mm</li><li>- Capacitate de absorbție: &gt; 30g/100 cm<sup>2</sup></li><li>- Dimenisuni:<ul style="list-style-type: none"><li>o 7,2 x 5 cm (corp absorbant 4 x 2,5 cm)</li><li>o 10 x 8 cm (corp absorbant 6,5 x 3,8 cm)</li><li>o 15 x 8 cm (corp absorbant 11 x 3,8 cm)</li><li>o 20 x 10 cm (corp absorbant 16 x 5,5 cm)</li><li>o 25 x 10 cm (corp absorbant 20,5 x 5,5 cm)</li><li>o 35 x 10 cm (corp absorbant 30,5 x 5,5 cm)</li></ul></li><li>- Ambalare: sigilate individual in folii termosudate, in cutii de carton</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical din clasa I steril.</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li><li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<p><b>7. PLASTURE DE FIXARE AUTOADEZIV DIN MATERIAL NETESUT 15CM X 10 M</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Plasture de fixare in rolă din material nețesut, autoadeziv, elastic, pentru fixarea oricărui tip de pansament al plăgilor (de exemplu, tampoane plăgi, tifon tradițional etc.), canule, sonde, catetere etc., în special pentru acoperirea suprafețelor mari.</li><li>- Sa fie confecționată din material netesut alb si dintr-un adeziv transparent, pe</li></ul>			



<p>baza de cauciuc sintetic</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Sa fie protejat cu hartie siliconata,</li><li>- Sa nu contina substante medicamentoase sau componente periculoase sau resorbabile</li><li>- Sa poata fi pastrat pe piele pana la 30 de zile</li><li>- Sa fie permeabil pentru aer si vapori de apa</li><li>- Material suport: neșesut, alb</li><li>- Adeziv: adeziv transparent, pe baza de cauciuc sintetic</li><li>- Hârtie siliconată: Hârtie siliconată, pretăiată</li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25mm</li><li>- Permeabilitate la vaporii de apa: &gt;3000g/m<sup>2</sup>/24h</li><li>- Rezistenta la rupere/rotire longitudinala: min. 140 N</li><li>- Elongatie longitudinala &gt; 25 %</li><li>- Rezistenta la rupere/rotire transversala: min. 30 N</li><li>- Elongatie transversala &gt; 130 %</li><li>- Nesteril, ambalat individual.</li><li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I</li><li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li><li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li><li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li><li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li><li>- Valabilitate: 5 ani</li></ul>			
<p><b>8. PLASTURE DE FIXARE AUTOADEZIV DIN MATERIAL NETESUT 20CM X 10M</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Plasture de fixare in rolă din material neșesut, autoadeziv, elastic, pentru fixarea oricărui tip de pansament ai plăgilor (de exemplu, tamponare plăgi, tifon tradițional etc.), canule, sonde, catetere etc., în special pentru acoperirea suprafețelor mari.</li><li>- Sa fie confecționată din material netesut alb si dintr-un adeziv transparent, pe baza de cauciuc sintetic</li><li>- Sa fie protejat cu hartie siliconata,</li><li>- Sa nu contina substante medicamentoase sau componente periculoase sau resorbabile</li><li>- Sa poata fi pastrat pe piele pana la 30 de zile</li><li>- Sa fie permeabil pentru aer si vapori de apa</li><li>- Material suport: neșesut, alb</li><li>- Adeziv: adeziv transparent, pe baza de cauciuc sintetic</li><li>- Hârtie siliconată: Hârtie siliconată, pretăiată</li><li>- Adezivitate: minim 9 N/25mm</li><li>- Permeabilitate la vaporii de apa: &gt;3000g/m<sup>2</sup>/24h</li><li>- Rezistenta la rupere/rotire longitudinala: min. 140 N</li><li>- Elongatie longitudinala &gt; 25 %</li><li>- Rezistenta la rupere/rotire transversala: min. 30 N</li></ul>			



# SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA

\* Bulevardul Lăzii Răzvanu, Nr. 156, Cor. Poșta, 300723 Timișoara  
\* Codul fiscal 623446 • Telefon: +4 (0356) 431111 • Fax: +4 (0356) 438256  
E-mail: judtisara@scjtimisoara.ro • www.scjtimisoara.ro



<ul style="list-style-type: none"> <li>- Elongatie transversala &gt; 130 %</li> <li>- Nesteril, ambalat individual.</li> <li>- Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I</li> <li>- Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 745/2017 privind dispozitivele medicale.</li> <li>- Declaratia de Conformitate sa includa SRN producator si UDI-DI-ul dispozitivului medical in EUDAMED.</li> <li>- Sa prezinte suportul UDI pe eticheta dispozitivului medical și pe toate nivelurile superioare de ambalare conform</li> <li>- articolului 123, alineatul (3) litera (f) și articolului 27 alineatul (4) din MDR.</li> <li>- Valabilitate: 5 ani</li> </ul>			
---	--	--	--

ANEXA NR.2

## VALOAREA ESTIMATA A PRODUSELOR SOLICITATE

Nr. Crt.	Denumire produs PANSAMENTE STERILE	Cantitate	Unitate de măsură	Pret unitar lei (fara TVA)	Valoare produse lei (fara TVA) / LUNA
1.1	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 7,2 x 5cm	1.560	Buc.	0,70 lei	1.092 lei
1.2	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 10 x 8cm	860	Buc.		
1.3	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 15 x 8cm	860	Buc.		
1.4	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 20 x 10cm	210	Buc.		
1.5	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 25 x 10cm	910	Buc.	2,00 lei	1.820 lei
1.6	Pansament steril autoadeziv cu corp absorbant 35 x 10cm	310	Buc.		
1.7	Plasture de fixare autoadeziv din material netesut 15cm x 10m	380	Buc.		
1.8	Plasture de fixare autoadeziv din material netesut 20cm x 10m	380	Buc.		15.200 lei

COORDONATOR BO III,  
DR.FLORESCU SORIN

INTOCMIT,  
AS.SEF.PRINC.LIC.RALUCA KALAPIS,

*(Handwritten signature and stamp)*  
 869548  
 medic primar  
 medicina  
 Florescu Sorin  
 Nr. 05/15.07.2011

*(Handwritten signature)*