



**Institutul Național de Transfuzie Sanguină "Prof. dr. C. T. Nicolau"**

Str. Constantin Caracăș nr. 2 – 8, sector I, București

Cod fiscal: 4602092

**Telefon.:** + 4 0314053670 ; **Fax:** + 4 0213191779

**e-mail:** secretariat@donare-sange.ro ; **web:** https://www.ints.ro

Avizat,  
Director General Adjunct  
Ec. Alina Baciu

APROBAT,  
Director General  
Ec. Tania Bălașa MIHALCIA



**DOCUMENTATIE DE ATRIBUIRE**

**REACTIVI PENTRU TESTAREA LEUCOCITELOR REZIDUALE**

**COD CPV: 33696200-7**

**Procedura aplicată: Licitatie deschisa On-line**

## CAIETUL DE SARCINI

### 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 specificațiile tehnice care definesc 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.

Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și se referă la condițiile privind sănătatea și securitatea muncii se pot obține de la Inspectoratul Muncii sau de pe site-ul: <https://www.inspectiamuncii.ro/legislatie>.

Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și se referă la condițiile privind protecția mediului se pot obține de la Agenția Națională pentru Protecția Mediului sau de pe site-ul <http://www.anpm.ro/>

În cadrul acestei proceduri, INSTITUTUL NATIONAL DE TRANSFUZIE SANGUINA "Prof. Dr. C.T.Nicolau" îndeplinește rolul de Autoritate contractantă, respectiv în nume propriu și unitate de achiziție centralizată pentru centrele de transfuzie, achizitor în cazul unui contract sau promitent - achizitor în cazul acordului cadru.

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.

CAIETUL DE SARCINI face parte integrantă din documentația pentru elaborarea și prezentarea ofertei și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant, propunerea tehnică. Conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Cerințele impuse vor fi considerate ca fiind minimale. În acest sens, orice ofertă prezentată care se abate de la prevederile Caietului de sarcini va fi luat în considerare, dar numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din Caietul de sarcini. Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini sau care nu satisfac cerințele caietului de sarcini va fi declarată ofertă neconformă și va fi respinsă.

În conformitate cu prevederile Art.156 alin (2) și (3) din Legea 98/2016 privind achizițiile publice, elementele caietului de sarcini care indică o anumită origine/marca/procedeu se vor citi ca fiind însoțite de cuvintele "sau echivalent".

### 2. CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE

#### 2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Institutul Național de Transfuzie Sanguină "Prof. Dr. C.T.Nicolau", denumit în continuare INTS, este o unitate sanitară de categoria I, subordonată Ministerului Sănătății, având personalitate juridică și funcționează pe principiul finanțării integrale de la bugetul statului. INTS este ordonator secundar de credite.

INTS are ca obiect de activitate conducerea, organizarea, coordonarea și activitatea de transfuzie sanguină, donarea de sânge și componente sanguine de origine umană, cercetarea științifică medicală și învățământul medical de specialitate.

#### 2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Necesitatea achiziționării de Reactivi pentru testarea leucocitelor reziduale are la bază următoarele prevederi legislative: Legea nr. 282/2005 privind organizarea activității de transfuzie sanguină, donarea de sânge și componente sanguine de origine umană, precum și asigurarea calității și securității sanitare, Ordinul Nr. 1228/2006 pentru aprobarea Normelor privind organizarea sistemului de hemovigilanta, de asigurare a

trasabilitatii, precum si Regulamentului privind sistemul de inregistrare si raportare in cazul aparitiei de incidente si reactii adverse severe legate de colecta si administrarea de sange si de componente sanguine umane.

**Reactivi pentru testarea leucocitelor reziduale sun achizitionati** în scopul desfasurarii controlului calitatii al componentelor sanguine deleucocitate care trebuie verificate in acest sens -cerinta obligatorie in Standardele de calitate si in Ghidul pentru pregatirea,utilizarea si asigurarea calitatii componentelor sanguine Ed.22/2025

Întrucât Institutul National de Transfuzie Sanguina , nu dispun de fonduri pentru investitiî în aparatură, ofertantul declarat câștigător va pune la dispozitia *Laborator Central Control Calitate din cadrul Institutul National de Transfuzie Sanguina* si celor 7-CTS -uri echipament/e semiautomate de microscopie cu fluorescanta compatibile cu produsele furnizate,în bună stare de funcționare, compatibil /e cu REACTIVI PENTRU TESTAREA LEUCOCITELOR REZIDUALE ofertati .

Scopul principal al prezentei achiziții este de a asigura desfășurarea in ceea ce priveste controlul calitatii al componentelor sanguine deleucocitate care trebuie verificate in acest sens -1% din totalul componentelor sanguine (cu un minim stabilit conform SOP –urilor) trebuie tert verificate ca avand un numar leucocitar mai mic decat cel prevazut de normativele europene in vigoare si implicit a continuității activității, în conditii optime, a rețelei transfuzionale.

Prin controlul de calitate al produselor deleucocitate se certifica consistenta proceselor preparare a componentelor de sange, faptul ca procedura de productie este corespunzatoare obtinerii unui produs cu anumite caracteristici.

**Notă:** Kit-ul/rile pentru testarea leucocitelor reziduale util in desfășurarea activității Laboratorului Central de Control al Calității,poat/e fi utilizat/ti numai împreună cu consumabilele corespunzătoare testului efectuat.

### 2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea contractantă

Beneficiile pe care INTS urmeaza sa le obtina dupa achizitionarea reactivilor sunt urmatoarele:

- indeplinirea atributiilor legale ale INTS -controlul de calitate al produselor deleucocitate ce certifica consistenta proceselor de preparare a componentelor de sange (plasma , ,eritrocite);
- indeplinirea atributiilor legale ale INTS conform Ghidului de preparare ,procesare,control al calitatii,

### 2.4 Alte inițiative/proiecte/programe asociate cu această achiziție de produse, dacă este cazul

Nu este cazul.

### 2.5 Cadrul general al sectorului în care Autoritatea/entitatea contractantă își desfășoară activitatea

INTS isi desfasoara activitatea in sectorul de sanatate publica.

### 2.6 Factori interesați si rolul acestora, dacă este cazul

Factorii interesati in implementarea Contractului includ:

- INTS este interesat in calitate de autoritate contractanta /beneficiar;
- Centrele de transfuzie sanguină din retea;

## 3. DESCRIEREA PRODUSELOR SOLICITATE

Produsele care fac obiectul procedurii de achizitie sunt: **Reactivi pentru testarea leucocitelor reziduale , din produsele deleucocitate-cerinta obligatorie in Standardele de calitate si in Ghidul pentru pregatirea,utilizarea si asigurarea calitatii componentelor sanguine Ed.22/2025**

### 3.1 Descrierea situației actuale la nivelul Autorității/entității contractante

Pentru produsele care fac obiectul procedurii de achizitie nu existata acorduri-cadru /contracte de furnizare in vigoare.

### 3.2 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul general se refera la cresterea securitatii transfuzionale in toate institutiile care desfasoara activitate transfuzionala precum si la cresterea calitatii produselor sanguine..

Conditia principala avuta in vedere la elaborarea propunerii tehnice de catre ofertant va fi asigurarea unui standard ridicat de calitate necesar testarilor de inalta performanta a componentelor sanguine ,pentru desfasurarea optima a activitatii din colectivul Laboratorului *Central Control Calitate* din cadrul INTS si celor 7 CTS-uri.

### 3.3 Obiective specifice la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivele specifice se refera la :

- Confirmarea implementarii Standardelor de calitate in obtinerea componentelor de leucocitate -

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

Specificatiile tehnice solicitate pentru produsele ce fac obiectul achizitiei sunt obligatorii si minimale. Oferta de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevazute in anexa la caietul de sarcini, sau care nu satisfac cerintele solicitate va fi declarata neconforma si va fi respinsa.

Oferta depusa sa cuprinda toate tipurile de produse si cantitatile solicitate, precum si metodologiile de lucru aferente tipurilor de produse ce urmeaza a fi livrate. **Produsele din oferta vor fi obligatoriu compatibile cu tehnica de lucru (echipamente, aparate, instrumente, soft etc.) pusa de ofertant la dispozitia Laboratorului *Central Control Calitate* si celor 7-CTS -uri pe perioada acordului-cadru.**

**In cadrul propunerii tehnice ofertantul va mentiona explicit denumirea produsului oferat, codul, firma producatoare, tara de origine a produsului.**

Specificatiile tehnice si de calitate ale produselor oferate trebuie **sa fie sustinute obligatoriu de documentatii originale integrale si actuale (sau copii ale documentatiilor originale)** – brosure, pliante, prospecte, fise tehnice etc., ale producatorului, semnate de firma ofertanta si certificate conform cu originalul. Propunerea tehnica va fi prezentata obligatoriu conform formulare si cerinte solicitate in prezentul caiet de sarcini; **se vor completa articol cu articol specificatiile tehnice solicitate de achizitor si se va indica exact pagina din documentul de la producator, atasat la propunere, in care se regaseste respectarea acelei cerinte de catre produsul oferat. Orice specificatie tehnica ce nu poate fi demonstrata prin aceste metode, nu va fi luata in considerare si se va considera ca produsul oferat nu indeplineste cerinta solicitata.**

Promitentul-furnizor va asigura, pe toată durata acordului-cadru, funcționarea echipamentului/lor pus/e la dispoziția autorității contractante prin: asigurarea întreținerii anuale și a pieselor de schimb.

Promitentul-furnizor va asigura formarea/instruirea în laborator a personalului desemnat să utilizeze reactivii și tehnica de lucru, astfel cum aceasta a fost descrisă mai sus. Formarea/instruirea se va realiza la instalare și, ulterior la nevoie.

În acest sens, ofertantul va da o declaratie pe proprie raspundere.

#### a) Produse solicitate

Denumire produs: Reactivi pentru testarea leucocitelor reziduale

➤ Estimari ale cantitatilor si valorilor minime si maxime ale acordului cadru si contractelor subsecvente cu durata de 36 luni

**Nota:** La stabilirea valorii estimate, autoritatea contractantă a luat în calcul toate costurile directe și indirecte privind livrarea reactivilor pentru testarea leucocitelor reziduale ,inclusiv costul punerii la dispoziție a echipamentului pe care urmează a fi utilizați reactivii,inclusiv costurile de funcționare a echipamentului pus la dispoziția autorității contractante prin: asigurarea întreținerii anuale și a pieselor de schimb, costurile de formarea/instruirea în laborator a personalului desemnat să utilizeze reactivii și tehnica de lucru,. Formarea/instruirea se va realiza la instalare și, ulterior la nevoie.

Nr. crt.	REACTIV	u/m	Cantitate minima / Subsecv - teste	Cantitate maxima / Subsecv- teste	Cantitate minima / AC-teste durata 36 luni	Cantitate maxima / AC-teste durata 36 luni	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice sau cerințe funcționale minime	Termen de valabilitate
1	<b>Kit de determinare a nr de leucocite reziduale din componentele sanguine</b>	test	300.00	800.00	9,000.00	21,150.00	Livrarea va fi efectuată la sediul INTS - si la sediul celor 7 Centre de Transfuzie Sanguina nominalizate in caietul de sarcini - a) Locatii de livrare	<b>15 zile lucratoare</b> de la data primirii, de către ofertant, a comenzii ferme, conform graficului de livrare din fiecare contract subsecvent	Specificație Tehnică pentru Achiziție, in Anexa mai jos rubricata beneficiar	Minim 6 luni de la data livrării la (INTS si la cele 7 CTS )nominalizate in caietul de sarcini -a) Locatii de livrare
2	<b>Kit sange control leucocite reziduale</b>	test	192.00	204	3,456.00	3500	Livrarea va fi efectuată la sediul INTS - si la sediul celor 7 Centre de Transfuzie Sanguina nominalizate in caietul de sarcini -a) Locatii de livrare	<b>15 zile lucratoare</b> de la data primirii, de către ofertant, a comenzii ferme, conform graficului de livrare din fiecare contract subsecvent	Specificație Tehnică pentru Achiziție, in Anexa mai jos rubricata beneficiar	Minim 6 luni de la data livrării la (INTS si la cele 7 CTS )nominalizate in caietul de sarcini -a) Locatii de livrare

In pregatirea prezentei proceduri, Autoritatea Contractanta a efectuat o estimare a tipului si cantitatilor de produse pe baza datelor din istoricul perioadei de activitate curenta si a perioadei de pandemie, privind numarul de testari solicitate de catre Centrele de Transplant si Centrele de Transfuzii

Pretul unitar al produselor suplimentate va fi cel cuprins in oferta Furnizorului caruia i s-a atribuit acordul cadru.

Reactivii vor fi livrati in baza contractelor subsecvente acordurilor cadru care se vor incheia in urma aplicarii procedurii de licitatie deschisa online. Contractele subsecvente vor fi atribuite lunar si ori de cate ori este necesar in limita fondurile alocate.

**a) Locatie de livrare**

Livrarea va fi efectuata la urmatoarele adrese corespunzatoare celor 7 CTS-uri si sediul INTS, in timpul programului de lucru al beneficiarului, cu stabilirea, de comun accord, cu 24-48 ore in avans, a datei si orei de livrare..

Nr.crt	Denumire sediu Centru de Transfuzie	Aresa sediu
1.	CLUJ	Str. Nicolae Bălcescu 18, Judet: Cluj, Localitate: Cluj-Napoca
2.	CONSTANTA	Str. Nicolae Iorga nr. 85, Judet: Constanța, Localitate: Constanța
3.	DOLJ	Str. Tabaci nr.1, Judet: Dolj, Localitate: Craiova
4.	IASI	Str. Nicolae Balcescu nr. 21, Judet: Iasi, Localitate: Iasi
5.	MURES	Str. Károly Molter, nr. 2, Judet: Mures, Localitate: Targu Mures
6.	TIMIS	Str. Martir Marius Ciopec Nr.1, Localitate: Timisoara
7.	BUCURESTI	Str. Constantin Caracăș nr. 2-8, Sector 1, Localitate: Bucuresti
8.	INTS	Str. Constantin Caracăș nr. 2-8, Sector 1, Localitate: Bucuresti

**b) Termen de valabilitate al produselor livrate**

In momentul livrării la beneficiar, valabilitatea reactivului trebuie sa fie de **minimum 6 luni**.

In cazul nerespectării perioadei de valabilitate, furnizorul se obliga ca in termen de 48 de ore sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa cu un produs care indeplineste cerinta de valabilitate.

Ofertantul va prezenta in cadrul propunerii tehnice o declaratie pe proprie raspundere care sa ateste ca produsele livrate vor avea termenul de valabilitate solicitat si, in caz de identificare de catre autoritatea contractanta a nerespectării perioadei de valabilitate, sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa in termen de 48 de ore cu un produs care indeplineste cerinta de valabilitate.

Produsele, specificatiile tehnice si cerintele generale care fac obiectul prezentei proceduri sunt prezentate în tabelele de mai jos ,după cum urmează:

**c) Specificatii tehnice**

Reactivi pentru testarea leucocitelor reziduale				
	Caracteristici si cerinte generale	Da	Nu	Argumentare prin trimitere la pagina din documentatia tehnica prezentata pentru sustinerea indeplinirii cerintei
1	Marca CE - IVD			
2	Firma furnizoare sa fie certificata pentru indeplinirea normelor internationale ISO 9001:2008			
3	SUPPORT TEHNIC: -conditie obligatorie - TRAINING IN LABORATOR PENTRU PERSONALUL DESEMENAT SA UTILIZEZE REACTIVII SI SOFTUL DE INTERPRETARE: LA INSTALARE SI ANUAL			

4	Asigurarea mentenantei pe durata acordului cadru desfasurat pe 36 luni			
5	Fiecare KIT sa fie insotit de prospect in limba ENGLEZA /ROMANA			

	<b>Caracteristici tehnice</b>			
	<b>Kit de determinare a numarului de leucocite REZIDUALE din componentele sanguine</b>			
	Kit de determinare a numarului de leucocite din componentele sanguine -50 r-slide +/- 5% -standard Bead 7 ml+/- 5% -r-solution 25 ml+/- 5%			
	<b>Kit sange de control LEUKOREDUCED RBC nivel 1</b> <b>Prezentare : flacon</b>			
	<b>Kit sange de control LEUKOREDUCED/ PLT nivel 1</b> <b>Prezentare : flacon</b>			
	r-Solution (soluția r) Depozitare- la 2~8°C. Data expirării este 1 an.			
	Soluția r-Solution (soluție r) deschisă poate fi păstrată la 2~8°C și utilizată timp de până la 6 luni			

### 3.5 Condiții de Livrare, ambalare, etichetare, transport si asigurare pe durata transportului

Termenul maxim de livrare acceptat va fi de **15 zile lucratoare** de la data primirii comenzii aferente contractului subsecvent de catre ofertant, conform graficului de livrare. Ofertantul isi asuma riscurile pe care le implica transportul produselor pana la locul de depozitare. Cheltuielile de manipulare, incarcare si transport, precum si alte cheltuieli ocazionate de livrarea produselor vor fi suportate de ofertant . Produsul este considerat livrat când este receptionat cantitativ si calitativ de reprezentantul autoritatii contractante.

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

Ambalajul fiecarui produs oferat va fi inscriptionat cu data fabricatiei, nr. lot, data expirarii, conditiile de stocare, denumirea si adresa producatorului, marca CE-IVD.

Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreat al produselor și se consideră că 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 Mediul in care este operat produsul

Produsele vor fi utilizate in INTS – Central Control Calitate si in cele 7 CTS-uri nominalizate mai sus.

### 3.7 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea/instalarea. Nu exista.

### 3.8 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Autoritatea contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în prezentul caiet de sarcini.

Autoritatea contractantă se obligă să plătească prețul contractului către contractant în termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii în original la sediul său și numai în condițiile prezentului caiet de sarcini.

Contractantul va furniza produsele și își va îndeplini obligațiile în condițiile stabilite prin contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia i-a fost adjudecat acordul-cadru.

Contractantul va asigura utilizarea echipamentelului în condiții optime. Timpul maxim de răspuns pentru service - max 48 de ore de la primirea solicitării.

Contractantul se obligă să emită factura aferentă produselor furnizate prin contract numai după aprobarea/recepția produselor în condițiile din prezentul caiet de sarcini.

Contractantul se obligă să informeze autoritatea contractantă despre imposibilitatea de a semna un nou contract subsecvent în termen de maxim 2 zile lucratoare de la apariția acestei situații.

#### **4. DOCUMENTAȚII CE TREBUIE FURNIZATE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN LEGĂTURĂ CU PRODUSELE**

Cu ocazia livrării produselor, contractantul va prezenta următoarele documente care însoțesc produsele:

- factura;
- documentul de însoțire a marfii ( aviz de însoțire) trebuie să conțină numărul de teste solicitate în comanda respectiv numărul de kituri corespunzător, numerele de lot, data expirării;

Cerintele de mai sus vor fi confirmate și asumate de ofertant în cadrul propunerii tehnice.

#### **5. RECEPȚIA PRODUSELOR**

Recepția produselor se va efectua de către Autoritatea contractantă prin magazioner și reprezentant laborator, în prezența reprezentantului Contractantului.

Recepția calitativă și cantitativă se va realiza la livrarea produselor în timp de maxim 2 ore de la primire.

Orice deficiență sau neconformitate se va consemna într-un Proces verbal de recepție calitativă care va include unul din următoarele rezultate:- acceptat;- acceptat cu observații minore;- acceptat cu rezerve; - refuzat și motivația aferentă.

#### **6. MODALITĂȚI ȘI CONDIȚII DE PLATA**

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de scadență ale facturii respective, numărul de kituri plus preț/kit și respectiv numărul de teste plus preț/test. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea contractantă. Ofertantul va depune o declarație pe propria răspundere din care să rezulte că facturile fiscale vor conține toate mențiunile indicate anterior, precum și orice alte mențiuni la solicitarea expresă a autorității contractante.

Procesul verbal de recepție va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:garanție și avizul de expediție a produsului.

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data înregistrării facturii fiscale în original la Achizitor, însoțite obligatoriu de documentele menționate mai sus.

#### **7. CRITERIUL DE ATRIBUIRE**

Supunem spre aprobare criteriul de atribuire astfel cum este prevăzut la art. 187 alin. (3<sup>4</sup>) lit. a) din Legea 98/2016 cu modificările și completările ulterioare și conform Notificare ANAP din 11.06.2018 astfel: **“prețul cel mai scăzut”**

In conditiile indeplinirii in totalitate a specificatiilor tehnice minime asa cum sunt enuntate in caietul de sarcini, acestea fiind bine definite, pentru fiecare produs si lot in parte, urmand a fi punctat doar pretul.

## 8. 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 ca, în executarea Contractului, să respecte 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: *Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;*

*Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;*

*Convenția nr. 29 a OIM privind munca forțată;*

*Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;*

*Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;*

*Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);*

*Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;*

*Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;*

*Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;*

*Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și al eliminării acestora (Convenția de la Basel);*

*Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenți (Convenția de la Stockholm privind POP);*

*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 sunt considerate indicative și nelimitative; enumerarea actelor normative din acest capitol este oferită ca referință și nu trebuie considerată limitativă.

## 9. MANAGEMENTUL/GESTIONAREA CONTRACTULUI

Comunicările între parti pe toata perioada de valabilitate a contractului se realizează în scris. Orice comunicare trebuie înregistrată atât în momentul transmiterii cât și în momentul recepționării, aceasta fiind realizată doar în condițiile existenței unei confirmări de primire.

Neîndeplinirea culpabilă de către una din părți a vreuneia dintre obligațiile asumate prin acordul-cadru/contractul subsecvent duce la încetarea de plin drept a acestuia, fără intervenția instanței de judecată și cu o notificare prealabilă cu cel puțin 3 zile înainte de încetării.

NOTA: specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabricatie 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”.

Intocmit,

Mirela Tianu - Medic Primar LCCC –INTS

Iacob Roxana Octavia - Medic sp, Laborator LCCC -INTS,

Rodica Mariana Jainea - biolog -CTSMB,

