

ROMANIA
MINISTERUL APARARII NATIONALE
Unitatea Militara 02497 PITESTI
NR. A-2378 DIN 27.03. 2016

116

A P R O B
COMANDANTUL UM 02497 PITESTI
COL. MEDIC



CAIET DE SARCINI

LICITATIE DESCHISA

privind incheierea unui acord-cadru de furnizare de produse pentru o perioada de 2 ani

**PACHET REACTIVI SI MATERIALE SANITARE COMPATIBIL CU ANALIZORUL
PATHFAST SAU ECHIVALENT**

Cod CPV 33696200-7

INTOCMIT
PCC Farm. Gurbet Laurentiu

Secțiunea III – Caiet de sarcini pentru achiziție 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.

Caietul de sarcini s-a întocmit conform prevederilor Ordinului nr. 1554/17.08.2023 prezidentului Agenției Naționale pentru Achiziții Publice, Secțiunea III – Caiet de sarcini pentru achiziția de produse și conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standardele relevante sau altele asemenea.

Cerintele impuse prin caietul de sarcini vor fi considerate ca minimale și obligatorii. În acest sens, oferta de bază prezentată care se abate de la prevederile caietului de sarcini, va fi luată în considerare numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior îndeplinirii cerințelor solicitate, iar dovada conformității produselor oferite cu cerințele solicitate se va demonstra prin documentația tehnică din partea furnizorului, declarații pentru produsele oferite.

În cadrul acestei proceduri, **UM 02497 PITESTI (Spitalul Militar de Urgență Dr. Ion Jianu Pitesti)**, 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 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 acordului cadru.

2. Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

MINISTERUL APARĂRII NAȚIONALE – Unitatea Militară 02497 Pitesti (SPITALUL MILITAR DE URGENȚA „Dr. ION JIANU,,), cu sediul în strada Negru Vodă, nr. 47, telefon/fax 0248/21 80 90, e-mail smupitesti2001@yahoo.com, cod fiscal 4318016, cont virament garanție RO86TREZ0465005XXX000170, deschis la Trezoreria Municipiului Pitesti, reprezentată prin Comandant, Col. medic Gheorghe TUDOR și Director financiar, Col. Ec. Daniel Florin BRATU.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Produsele propuse pentru achiziție au fost cuprinse într-un raport medical întocmit de Compartimentul UPU. De aceea este necesară organizarea unei proceduri de achiziție. Produsele menționate în prezentul caiet de sarcini, sunt necesare pentru o bună desfășurare a activității Secției UPU din cadrul Spitalului Militar de Urgență Dr. Ion Jianu Pitesti (UM 02497).

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Unitatea Militara 02497 Pitesti are in vedere imbunatatirea calitatii serviciilor de asistenta medicala si asigurarea masurilor prevazute de Ordinul ministrului sanatatii publice nr. 914/2006, prin cuprinderea unor cerinte minime ce se solicita la nivelul caietului de sarcini si incheierea unui contract , in conditii economice avantajoase prin intermediul procedurii „ Licitatie deschisa,,.

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

Unitatea Militara 02497 Pitesti (SPITALUL MILITAR DE URGENTA „Dr. ION JIANU,,), cu sediul in strada Negru Voda, nr. 47, Jud. Arges desfasoara activitatea de - Servicii medicale.

2.6 Factori interesați și rolul acestora, dacă este cazul

NU ESTE CAZUL

3. Descrierea produselor solicitate:

Nr. Crt	Cod CPV	Denumire
1	33696200-7	PACHET REACTIVI SI MATERIALE SANITARE COMPATIBIL CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT

3.1 Descrierea situației actuale la nivelul Autorității/entității contractante

Produsele incluse in caietul de sarcini vor da posibilitatea autoritatii contractante sa aiba un standard medical ridicat, putand face o evaluare corecta a problemelor medicale cu care se confrunta pacientii.

3.2 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor este buna desfasurare a actului medical- Sectia UPU .

3.3 Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul procedurii il constituie incheierea de acord-cadru cu valabilitate de 24 luni , avand ca obiect furnizarea unui pachet reactivi si materiale sanitare compatibil cu analizorul PATHFAST sau echivalent pentru Sectia UPU din cadrul Spitalului Militar de Urgenta „Dr. Ion Jianu,, Pitesti.

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

3.4.1 Produse solicitate

Denumire produs	Cantitate minima	Cantitate maxima	Unitate de măsură	Data de livrare solicitată	Specificații tehnice SAU cerințe funcționale minime	Durata minima garanție/termen de valabilitate
1.	2.	3.	4.	6.	7.	8.
Cod CPV: 33696200-7						
PACHET REACTIVI SI MATERIALE SANITARE COMPATIBIL CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT						
1. TESTE PENTRU DETERMINARE TROPONINA I INALT SENSIBILA (HIGH SENSITIVE) COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT	120	1440	<i>teste</i>	Esalonat, pe baza de comanda scrisa	Testele sa fie compatibile cu analizorul automat Pathfast aflat in dotare; - Sa fie un test imunoenzimatic; - Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru; -Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta; - Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (#1) si godeul de esantionare, acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele; - Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare	Minim 1 an de la data livrării

					<p>godeu al cartusului reactiv;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit; - Sa aiba calibrator 1 (CAL-1) Pentru 2,0 ml x 1 fiola (lichid); - Sa aiba calibrator 2 (CAL-2) Pentru 1.0 ml x 2 fiole (liofilizat); - Sa aiba diluent de calibrare 1.0 ml x 2 sticlute (lichid); - Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit; - Testele sa fie masurate prin chemiluminescenta si tehnologia MAGTRATION. - Testul sa poata masura troponina inalt sensibila si sa aiba o limita minima de detectie de maxim 3 ng/L si un CV de maxim 10% pentru valoarea prag la percentila 99. - Sa se prezinte studii de validare pentru valoarea prag la percentila 99 si a algoritmilor 0/3 h si 0/1 h, conform recomandarilor Federatiei Internationale de Chimie Clinica si Societatii Europene de Cardiologie. - Proba: sange integral - Timp de obtinere a rezultatului: maxim 25 minute. 	
<p>2. TESTE PENTRU DETERMINARE PRESEPSIN COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT</p>	60	600	teste	<p>Esalonat, pe baza de comanda scrisa</p>	<p>Testele sa fie compatibile cu analizorul automat Pathfast aflat in dotare;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa fie un test imunoenzimatic, care sa determine fragmentul sCD14ST, rezultat din clivajul glicoproteinei CD14. - Testul Presepsin trebuie sa fie util in diagnosticarea si prognosticul sepsisului, sa permita evaluarea gradului de severitate si stratificarea riscului la pacientii septici. - Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru; - Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminescenta; - Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (#1) si godeul de esantionare, acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele; - Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeu al cartusului reactiv; - Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit; 	<p>Minim 1 an de la data livrării</p>

					<ul style="list-style-type: none"> - Sa aiba calibrator 1 (CAL-1) Pentru 1,0 ml x 2 fiole (lichid); - Sa aiba calibrator 2 (CAL-2) Pentru 1.0 ml x 2 fiole (lichid); - Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit; - Testele sa fie masurate prin chemiluminescenta si tehnologia MAGTRATION - Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 20 pg/ml - Proba: sange integral - Timp de obtinere a rezultatului: maxim 25 minute. 	
<p>3. TESTE PENTRU DETERMINARE NT-proBNP COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT</p>	60	1200	teste	Esalonat, pe baza de comanda scrisa	<p>Testele sa fie compatibile cu analizorul automat Pathfast aflat in dotare;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa fie un test imunoenzimatic; - Toate componentele necesare efectuarii testului sa fie ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru; - Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta; - Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (#1) si godeul de esantionare, acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele; - Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeu al cartusului reactiv; - Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit; - Sa aiba calibrator 1 (CAL-1) Pentru 1,0 ml x 2 fiole (lichid); - Sa aiba calibrator 2 (CAL-2) Pentru 1.0 ml x 2 fiole (liofilizat); - Sa aiba diluent de calibrare 1.0 ml x 2 sticlute (lichid); - Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit; - Testele sa fie masurate prin chemiluminescenta si tehnologia MAGTRATION - Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 15 pg/Ml - Proba: sange integral - Timp de obtinere a rezultatului: maxim 25 minute. 	Minim 1 an de la data livrării

<p>4. TESTE PENTRU DETERMINARE D-DIMER COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT</p>	<p>60</p>	<p>1200</p>	<p>teste</p>	<p>Esalonat, pe baza de comanda scrisa</p>	<p>Testele sa fie compatibile cu analizorul automat Pathfast aflat in dotare;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa fie un test imunoenzimatic; - Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru; - Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta; - Cartusul reactiv sa contina 16 godeuri; - Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (#1) si godeul de esantionare, acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele; - Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeu al cartusului reactiv; - Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit; - Sa aiba calibrator 1 (CAL-1) Pentru 1,0 ml x 2 fiole (lichid); - Sa aiba calibrator 2 (CAL-2) Pentru 1.0 ml x 2 fiole (liofilizat); - Sa aiba diluent de calibrare 1.0 ml x 2 sticlute (lichid); - Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit; - Testele sa fie masurate prin chemiluminiscenta si tehnologia MAGTRATION - Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 0.005 µg/mL FEU 	<p>Minim 1 an de la data livrării</p>
<p>5. TESTE PENTRU DETERMINARE PROCALCITONINĂ COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT</p>	<p>60</p>	<p>1200</p>	<p>teste</p>	<p>Esalonat, pe baza de comanda scrisa</p>	<p>Testele sa fie compatibile cu analizorul automat Pathfast aflat in dotare;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa fie un test imunoenzimatic pentru determinarea cantitativă a procalcitoninei în probe de sânge integral, ser sau plasmă ; - Să poată fi utilizat ca un instrument ajutător în deciziile de inițiere/întrerupere a antibioterapiei pentru pacienții cu infecții ale tractului respirator inferior, precum și pentru pacienții cu suspiciune de sepsis sau sepsis confirmat; - Toate componentele necesare efectuării testului sa fie 	<p>Minim 1 an de la data livrării</p>

					<p>ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta; - Cartusul reactiv sa contina 16 godeuri; - Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (#1) si godeul de esantionare, acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele; - Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeu al cartusului reactiv; - Sa aiba solutiile de calibrare incluse in kit; - Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit; - Testele sa fie masurate prin chemiluminiscenta si tehnologia MAGTRATION - Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 0.007 ng/mL 	
MATERIALE SANITARE						
VARFURI DE REACTIE COMPATIBILE CU ANALIZORUL PATHFAST SAU ECHIVALENT	420	6300	<i>varfuri</i>	Esalonat, pe baza de comanda scrisa	<p>Pipete de unica folosinta, din plastic transparent;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sa aiba un filtru de pasla, interior, pentru prevenirea contaminarii seringilor de aspirare ale analizorului Pathfast sau echivalent; - Sa aiba un diametru interior, superior, compatibil cu seringile de aspirare ale analizorului Pathfast sau echivalent; - Cutiile sa fie dotate cu sistem de prevenire a contaminarii pipetelor; - Sa fie compatibile cu metoda de masurare prin chemiluminiscenta si MAGTRATION utilizata de analizorul Pathfast sau echivalent; - Sa fie compatibile cu cartusul reactiv utilizat de analizorul Pathfast sau echivalent; <p>Utilizare: preluarea unui volum prestabilit de ser sau plasma din mediul de recoltare si pipetarea pe diapozitivul ce contine reactiv.</p> <p>Ambalare: 96 varfuri x 6 cutii = 576 buc/cutie</p> <p>Compozitie: Tub: Polipropilena Rezistenta apa: Rasina de silciu</p>	

La licitație se pot înscrie și participa și ofertanți care oferă reactivi/materiale sanitare echivalente cu cele ce fac obiectul licitației – care să îndeplinească toate cerințele tehnice din caietul de sarcini coroborat cu îndeplinirea următoarelor condiții: să pună la dispoziția autorității contractante, cu titlu gratuit analizorul compatibil cu reactivii ofertati, să asigure gratuit service-ul și mentenanța aparatului, să asigure instalarea gratuită a aparatului, să asigure instruirea gratuită a personalului. **În acest sens, la documentația tehnică ofertantul va depune o declarație din care să rezulte că sunt îndeplinite toate cerințele de mai sus.**

3.4.2 Disponibilitate, dacă este cazul

NU ESTE CAZUL

3.5 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

NU ESTE CAZUL

3.5.1 Garanție

Perioada de garanție acordată produselor de către furnizor este cel puțin cea specificată de standarde, dar nu mai mică de 6 luni de la data livrării.

Ofertantul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract nu vor avea nici un efect negativ ca urmare a utilizării în actul medical, sau oricărei alte acțiuni sau omisiuni ale furnizorului, sunt conforme cu specificațiile tehnice, fără nici un fel de neconformitate sau viciu ascuns și ca acestea vor putea fi folosite în condiții normale.

Ofertantul castigator răspunde pentru calitatea produselor livrate, autoritatea contractantă fiind în drept să solicite înlocuirea gratuită a celor care nu corespund calitativ, prezintă vicii ascunse sau nu se încadrează în termenul de valabilitate solicitat. Acestea se vor înlocui pe cheltuielile furnizorului în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la data comunicării constatării acestora.

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

Produsele vor fi livrate la sediul Autorității contractante în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii comenzilor. Livrarea se va face numai pe baza de comandă scrisă, în funcție de necesități și de fondurile alocate. Recepția cantitativă și calitativă se execută de către autoritățile contractante în prezența unui delegat împuternicit de către ofertant. Produsele vor fi ambalate în conformitate cu prevederile legale, fiecare produs fiind ambalat în ambalajul producătorului, iar produsele care fac parte dintr-un lot vor fi ambalate împreună într-un ambalaj, pe care se va menționa numărul lotului și denumirea. Asigurarea condițiilor de depozitare și manipulare a produselor în conformitate cu instrucțiunile impuse de către producător, până la recepție, revin în sarcina exclusivă a ofertantului.

Produsele oferite vor fi însoțite de Declarațiile de conformitate de la producător care să ateste calitatea acestora, marcajele CE, fișe tehnice de securitate.

Furnizorul va ambala și eticheta produsele astfel încât să prevină orice daune sau deteriorare, în timpul transportului. 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.

Etichetarea produselor va respecta prevederile actelor normative în vigoare și va conține în mod obligatoriu următoarele:

- Denumirea produsului
- Codul produsului
- Numele si adresa producatorului
- Volumul produsului
- Numarul lotului de fabricatie
- Data de expirare
- Conditiiile de stocare
- Marcajul CE;

Livrarea produselor se va face numai pe baza de comanda scrisa venita din partea autoritatii contractante., in functie de necesitati si de fondurile alocate.

Destinatia de livrare este: Spitalul Militar de Urgenta Dr. Ion Jianu (UM 02497 Pitesti), str. Negru Voda, nr. 47, loc. Pitesti, Jud. Arges, cod 110069.

3.5.3 Operațiuni cu titlu accesoriu, dacă este cazul

3.5.3.1 Instalare, punere în funcțiune, testare

NU ESTE CAZUL

3.5.3.2 Instruirea personalului pentru utilizare

NU ESTE CAZUL

3.5.3.3 Mentenanța preventiva in perioada de garanție

NU ESTE CAZUL

3.5.3.4 Mentenanța corectiva in perioada post-garanție, după caz

NU ESTE CAZUL

3.5.3.5 Piese de schimb și materiale consumabile pentru activitățile din programul de mentenanță corectiva după expirarea garanției

NU ESTE CAZUL

3.5.4 Mediul in care este operat produsul

NU ESTE CAZUL

3.5.5 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea/instalarea

NU ESTE CAZUL

3.6 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

3.7 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Contractantul se obliga :

➤ Sa depuna obligatoriu urmatoarele documente, impreuna cu oferta tehnica:

- 1) Prospecte, fise tehnice, cataloage, brosure, etc., care sa dovedeasca intrunirea tuturor specificatiilor tehnice pentru produsele din prezenta documentatie;
- 2) Documente care sa ateste compatibilitatea reactivilor cu analizoarele pentru care sunt solicitati;

- 3) Declaratia de respectare a Directivelor CE. Nu se accepta decat produse cu marcaj CE.
- 4) Avizul de functionare emis de Ministerul Sanatatii din care sa reiasa autorizarea firmei distribuitoare pentru activitati de import, comercializare si depozitare a produselor solicitate;
- 5) Dovada implementarii sistemului calitatii de catre firma distribuitoare, conform ISO 9001:2015 privind activitatile de import, distributie, suport tehnic si stiintific pentru produsele solicitate.
- 6) Dovada ca producatorul este autorizat in tara de origine si este atestat ca indeplineste ISO 13485:2016 – dispozitive medicale;

- Sa aiba capacitatea sa livreze fiecare component al pachetului.
- In conditiile incheierii unui acord cadru:
 - 1) Sa respecte tot ce a precizat in declaratiile solicitate la pct. 3.5.2. si 3.5.3.5. ;
 - 2) Sa furnizeze produsele la standardele si/sau performantele prezentate in propunerea tehnica. In cazul in care, pe parcursul indeplinirii contractului se constata faptul ca anumite elemente ale propunerii tehnice sunt inferioare sau nu corespund cerintelor prevazute in caietul de sarcini, prevaleaza caietul de sarcini.
 - 3) Sa despagubeasca autoritatea contractanta impotriva oricaror:
 - a) Reclamatii si actiuni in justitie, ce rezulta din incalcarea unor drepturi de proprietate intelectuala (brevete, nume, marci inregistrate, etc), legate de echipamentele, materialele, instalatiile sau utilajele folosite pentru sau in legatura cu produsele achizitionate
 - b) Daune-interese, costuri, taxe si cheltuieli de orice natura, aferente, cu exceptia situatiei in care o astfel de incalcare rezulta din respectarea caietului de sarcini intocmit de catre Autoritatea contractanta.
 - 4) Sa instiinteze achizitorul privind imposibilitatea livrarii produselor (urmand ca acestea sa fie achizitionate printr-o alta procedura conform legii de catre autoritatea contractanta)

Autoritatea contractanta se obliga :

- Sa achizitioneze, respectiv sa cumpere si sa plateasca pretul convenit in contract;
- Sa receptioneze produsele in termenul convenit;
- Sa plateasca pretul produselor catre furnizor in termen de 60 zile calendaristice de la receptia produselor, conform Legii nr. 72/2013, art. 6, alin. 4.

4. Documentații ce trebuie furnizate Autorității/entității contractante în legătură cu produsul

Documentele contractului sunt:

- *Propunerea tehnica;*
- *Propunerea financiara;*
- *Factura fiscala;*
- *Declaratia de conformitate;*
- *Caietul de sarcini;*
- *Autorizatia de functionare emisa de catre Ministerul Sanatatii;*

5. Recepția produselor

Autoritatea contractanta, prin reprezentantii sai desemnati in acest sens are dreptul de a inspecta si testa produsele, pentru a verifica conformitatea lor cu specificatiile din caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta are dreptul sa solicite inlocuirea gratuita a produselor care nu corespund cu specificatiile tehnice din caietul de sarcini, prezinta vicii ascunse sau nu se incadreaza in termenul de valabilitate solicitat. Acestea se vor inlocui pe cheltuiala furnizorului in termen de maximum 5 zile lucratoare de la data comunicarii constatarii acestora;

6. Modalități si condiții de plata

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea mentionat numarul contractului, datele de emitere si de scadenta ale facturii respective. Facturile vor fi trimise in original la adresa specificata de Autoritatea contractanta si vor fi insotite de certificatul de calitate si garantie/declaratia de conformitate;

Autoritatea contractanta are obligatia de a efectua plata catre furnizor in maximum 60 zile calendaristice de la data receptiei produselor, in baza facturii in original emisa de furnizor si a documentelor care confirma receptia cantitativa si calitativa.

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

- Legea privind achizițiile publice nr. 98/2016 cu modificarile si completarile ulterioare;
- Hotararea 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achizitie publica/acordului cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice cu modificarile si completarile ulterioare;
- Alte acte normative in vigoare specifice obiectului achizitiei.

8. Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului, dacă este cazul

Comunicarile intre parti se fac prin telefon, fax sau e-mail cu conditia confirmarii in scris a primirii comunicarii si a inregistrarii acesteia.

Orice comunicare între parti referitoare la indeplinirea contractului, trebuie sa fie transmisa si in scris. Orice document scris trebuie inregistrat atat in momentul transmiterii cat si in momentul primirii.

Specificatiile, caracteristicile tehnice mentionate in caietul de sarcini reprezinta cerinte minimale. Ofertele care nu vor intruni cerinte minime, vor fi respinse, fiind considerate neconforme. Ofertele care nu se incadreaza strict in descrierea si conditiile impuse de prezentul caiet de sarcini, vor fi luate in considerare numai in situatia in care oferta respectiva presupune un nivel calitativ superior din punct de vedere al specificatiilor, caracteristicilor tehnice mentionate in caietul de sarcini.

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 anumitor produse, aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea de SAU ECHIVALENT.

Ofertele care nu indeplinesc în totalitate cerintele Caietului de sarcini – Specificatii tehnice, vor fi declarate neconforme.