



Primăria
Capitaliei

DIRECȚIA MEDICINĂ ȘCOLARĂ

ASSM

Administrația Școlilor și Serviciilor Medicale Școlare

CONSILIUL GENERAL AL MUNICIPIULUI BUCUREȘTI
ADMINISTRAȚIA ȘI SERVICIILE MEDICALE ȘCOLARE
ȘI SERVICIILOR MEDICALE BUCUREȘTI
Nr. INTRARE / IEȘIRE 4378
Ziua 22. Luna Decembrie. An 2019

CAIET DE SARCINI

privind achiziția de dezinfectanți
pentru

desfășurarea activității în cadrul cabinelor medicale școlare și universitare





1. Introducere

Această secțiune a Documentației de Atribuire include ansamblul cerințelor pe baza cărora fiecare Ofertant va elabora Oferta (Propunerea Tehnică și Propunerea Financiară) pentru furnizarea produselor care fac obiectul Acordului cadru ce rezultă din această procedură.

În cadrul acestei proceduri, Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București (A.S.S.M.B.) îndeplinește rolul de Autoritate Contractantă, respectiv Achizitor în cadrul Contractului/Acordului Cadru.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice produs/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/Acordului Cadru.

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 și financiară.

Caietul de sarcini conține specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță ale produselor solicitate.

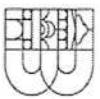
Cerințele impuse vor fi considerate ca fiind minime și obligatorii. Oferta care nu respectă cerințele minime obligatorii prevăzute în Caietul de sarcini va fi considerată neconformă și va fi respinsă. Cantitățile minime și maxime de produse pentru acordul cadru sunt estimative.

Specificatiile tehnice care indică un anumit producător, o anumită origine sau un anumit procedeu ori care se referă la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție specifică sau la standarde sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a caracteristicilor produselor ce urmează a fi achiziționate și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici. Aceste specificații vor fi întotdeauna considerate ca având mențiunea «sau echivalent».

Nu se acceptă descrierea specificațiilor din propunerea tehnică a ofertantului cu sintagme de genul “conform caietului de sarcini”, “ne însușim caietul de sarcini”, s.a.m.d, o astfel de modalitate de elaborare a propunerii tehnice urmând a conduce la declararea acesteia ca neconformă. Propunerea tehnică nu trebuie să aiba caracter general.

Prezentul Caiet de sarcini s-a întocmit în conformitate cu :

- Ordinul nr. 1503/6821/2025 pentru aprobarea Metodologiei privind asigurarea asistenței medicale a antepreșcolarilor, preșcolarilor, elevilor din unitățile de învățământ preuniversitar și studenților din instituțiile de învățământ superior pentru menținerea stării de sănătate a colectivităților și pentru promovarea unui stil de viață sănătos, cu completările și modificările ulterioare;
- Decizia CMSR nr. 2/2CN/2025 privind Trusa de Urgență pentru cabinetele de medicina dentară;



- Legea 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare;
- H.G. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare;
- Ordinul nr. 1761/2021 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curățarea, dezinfecția și sterilizarea în unitățile sanitare publice și private, evaluarea eficacității procedurilor de curățenie și dezinfecție efectuate în cadrul acestora, procedurile recomandate pentru dezinfecția mâinilor în funcție de nivelul de risc, precum și metodele de evaluare a cerulării procesului de sterilizare și controlul eficienței acestuia, cu modificările și completările ulterioare;
- Regulamentul nr. 528/2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide (Text cu relevanță pentru SEE)
- Hotărârea nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare;
- Ordinul nr. 368/11/10/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare (*Ordinul nr. 604/880/78/2017 pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății, al ministrului medului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României*).

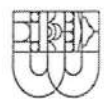
2. Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre autoritatea contractantă

Autoritate contractantă: Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București

Adresa sediu: Strada: Sfânta Ecaterina, nr. 3, Sector: 4, Județ: București, Localitate: București, Cod postal: 040154, telefon +40213101059, fax: +40213101069, codul fiscal 25502860.

Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București este serviciu public organizat ca instituție publică de interes local al Municipiului București cu personalitate juridică, finanțată din bugetul Municipiului București, înființată prin Hotărârea Consiliului General al Municipiului București nr. 378/09.12.2008, modificată prin Hotărârea CGMB nr. 298/31.08.2009. Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București este organizată și funcționează în baza Ordonanței de Urgență nr. 57/2019 privind Codul Administrativ, în baza prevederilor OUG nr. 162/2008 privind transferul ansamblului de atribuții și competențe exercitate de Ministerul Sănătății către autoritățile administrației publice cu modificările și completările ulterioare, și a Hotărârii Guvernului nr. 56/2009 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a OUG



nr. 162/2008 privind transferul ansamblului de atribuții și competențe exercitate de Ministerul Sănătății către autoritățile administrației publice, cu modificările și completările ulterioare.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Administrația Spitalelor și Serviciilor Medicale București, intenționează să achiziționeze produse biocide, dezinfectanți, pentru desfășurarea activității în cadrul cabinetelor de medicină generală și stomatologie din unitățile de învățământ public preșcolar, școlar și universitar de stat din Municipiul București la standardele de calitate impuse de legislația în domeniul serviciilor medicale.

Obiectivul general al aceste achizitii îl reprezintă asigurarea unui nivel optim de igienă și siguranță sanitară în cabinetele de medicină generală și stomatologie din unitățile de învățământ public antepreșcolar, preșcolar, școlar și universitar de stat din Municipiul București, prin dotarea acestora cu produse biocide și dezinfectanți avizați, eficienți împotriva bacteriilor, virusurilor, fungilor și altor agenți patogeni.

Obiectivul specific asociat furnizării produselor care fac obiectul contractului este acoperirea necesităților de produse biocide și dezinfectanți avizați, de strictă necesitate pentru prevenirea infecțiilor, limitarea riscului de transmitere a bolilor contagioase în rândul antepreșcolarilor, preșcolarilor, elevilor și studenților înscriși în unitățile de învățământ preuniversitar și universitar de stat din Municipiul București și susținerea activității medicale desfășurate în condiții conforme normelor de sănătate publică în vigoare, în cabinetele de medicină generală și stomatologie școlare și universitare, cu respectarea specificațiilor tehnice din prezentul caiet de sarcini.

Obligațiile ce revin Administrației Spitalelor și Serviciilor Medicale București în calitate de angajator pentru personalul care își desfășoară activitatea în cabinetele medicale, de a asigura **condiții optime de realizare** a obiectului de activitate al cabinetelor de medicină generală și stomatologie din unitățile de învățământ public antepreșcolar, preșcolar, școlar și universitar de stat din Municipiul București;

Propunem demararea unei proceduri în vederea achiziționării dezinfectanților necesari desfășurării activității medicale din cadrul cabinetelor de medicină generală și stomatologie din unitățile de învățământ public preșcolar, școlar și universitar de stat din Municipiul București.

Obiectul contractului este - Achiziția de produse biocide, dezinfectanți. Cod CPV: 33631600-8 Antiseptice si dezinfectante

3. Descrierea situației actuale la nivelul Autorității contractante

Necesitatea dotării cabinetelor de medicină generală și stomatologie care funcționează la nivelul unităților de învățământ ale Municipiului București, în vederea desfășurării actului medical în condiții de siguranță, ținând cont de serviciile medicale oferite antepreșcolarilor, preșcolarilor, elevilor și studenților, respectiv, prevenție, triaj epidemiologic, acordarea primului ajutor și monitorizarea stării de sanătate.



4. Instrucțiuni

Propunerea tehnică va conține o descriere, articol cu articol, a specificațiilor tehnice ale produselor oferite, prin care să se demonstreze corespondența propunerii tehnice cu specificațiile cerute de către autoritatea contractantă.

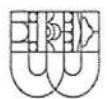
Încheierea contractelor subsecvente se va face în funcție de necesitățile obiective ale autorității contractante și resursele financiare alocate cu această destinație.

PENTRU FIECARE PRODUS OFERTAT PARTICIPANȚII LA PROCEDURA VOR PREZENTA UN DOSAR TEHNIC CE VA CONȚINE ÎN MOD OBLIGATORIU URMĂTOARELE:

- **Aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății**, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 368/11/10/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României, **cu modificările și completările ulterioare** (*Ordinul nr. 604/880/78/2017*), în termen de valabilitate, sau o formă de autorizare de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide, cu modificările și completările ulterioare.
- **Dovada înregistrării ca produs biocid**, respectiv rapoarte de testare pentru demonstrarea eficacității biocidului, corespunzătoare tipului de produs și spectrului de activitate declarat pe eticheta produsului și în recomandările de utilizare.
- Rapoartele de testare trebuie să fie efectuate conform standardelor europene armonizate (EN), de către laboratoare autorizate/acreditate, în conformitate cu legislația aplicabilă.
- Se va prezenta Raport/Buletin de testare pentru demonstrarea activității conform spectrului de activitate, însoțit de traducere în limba română, **la solicitarea autorității contractante**.
- **Dovada înregistrării/notificării/autorizării produsului**, conform legislației în vigoare.
- **Documente care atestă dreptul ofertantului de a comercializa produsul pe piața din România**, în conformitate cu prevederile legale aplicabile.
- **Fișe tehnice detaliate, în limba română**, cu privire la produsul oferit, care să cuprindă toate informațiile necesare în vederea determinării corespondenței între produsul oferit și cerințele minime din Caietul de Sarcini:
 - Denumirea comercială
 - Tipul de produs biocid, conform Anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide, cu modificările și completările ulterioare.



- Domeniul de utilizare corespunzător tipului de produs biocid, indicațiile de utilizare, concentrația și timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie susținut de concluzia raportului de testare).
- Forma de condiționare (ex: concentrate lichid, granule, pulbere, aerosoli), modul de ambalare și cantitățile exprimate în unități metrice;
- Compoziția chimică: identitatea fiecărei substanțe active (denumirea, nr.CAS, nr. CE) și concentrația în unități metrice;
- Certificat de calitate și/sau declarație de conformitate a produsului, emis(ă) de producător sau de operatorul economic responsabil cu introducerea pe piață; (la solicitarea autorității contractante, se vor prezenta rapoarte de testare eliberate de laboratoare autorizate/acreditate).
- Fișe cu date de securitate, în limba română;
- **ETICHETA**, cu text în limba română, întocmită conform prevederilor art. 69 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012 (BPR) – pentru produse biocide – sau conform pct. 23 din Anexa nr. 1 la Regulamentul (UE) nr. 745/2017 (MDR) – pentru produsele încadrate ca dispozitive medicale, care va cuprinde, cel puțin, următoarele informații:
 - Denumirea produsului
 - Numărul sau denumirea lotului de fabricație și dată expirării în condiții normale de depozitare
 - Identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice
 - Forma de condiționare (concentrate, gel, granule, pulbere, tablete, aerosoli, etc.)
 - Utilizările pentru care produsul este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinfecție (pentru igienă umană, instrumental, suprafețe etc)
 - Indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
 - Detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea, dar și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
 - Instrucțiuni privind condițiile de păstrare, depozitare și eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
 - Perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare și, acolo unde este cazul, informații privind: urmărirea aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele și măsurile de decontaminare și perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcămintea și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului;
 - Categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat;
 - Informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei



Condiții eliminatorii specifice produselor Biocide

- Produsul trebuie să fie înscris în Registrul Național al Produselor Biocide, conform ultimei versiuni publicate de autoritatea competentă;
- Produsul trebuie să dețină aviz/autorizație/notificare de punere pe piață, emis(ă) de Comisia Națională pentru Produse Biocide, valabil(ă) la data depunerii ofertei;
- Rapoarte de testare pentru probarea activității antimicrobiene solicitate, în conformitate cu standardul EN 14885 sau echivalent, în vigoare la data depunerii ofertei.

Condiții eliminatorii specifice produselor asimilate ca dispozitive medicale

Aviz emis de MS prin ANMDM din care sa reiasa faptul ca ofertantul este autorizat sa comercializeze dispozitive medicale de uz medical/general spitalicesc, pe care le oferă, în conformitate cu prevederile Ordinului nr.1761/2021, cu modificările și completările ulterioare: art 6. .,(3) *La achiziția produselor biocide, în cadrele ca dispozitive medicale, utilizate de unitățile sanitare publice și private, condiția obligatorie în vederea achiziției este ca furnizorii acestora sa puna la dispozitie:*

- a) *declaratie de conformitate CE in conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusa prin Hotararea Guvernului nr. 54/2009 privind conditiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale, cu modificarile ulterioare, sau declaratie de conformitate UE in conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 si de abrogare a Directive/or 90/385/CEE si 93/42/CEE ale Consiliului;*
- b) *certificatul sau certificatele de conformitate emise de organismul notificat implicat in evaluarea conformitatii pentru dispozitivul medical, la care se face referire in declaratiile prevazute la lit. a);*
- c) *recomandarile producatorului cu privire la eficacitatea produsului si indicatiile de utilizare. "*

5. Cantitățile ce urmează a fi livrate în cadrul unui contract sunt următoarele:

Nr cert	Denumire produs	Unitatea de măsură (U/M)	Cantitate
1	Detergent dezinfectant enzimatic de nivel înalt pentru decontaminarea instrumentarului stomatologic. Soluție concentrată. Recipient cu capacitate de 1 litru/kg.	flacon *1000 ml/1000gr	167
2	Dezinfectant concentrat de nivel înalt pentru instrumentarul medico -sanitar Recipient cu capacitate de 1 litru/kg.	flacon *1000 ml/1000gr	159



3	Dezinfectant concentrat de nivel mediu - spray - pentru instrumental și dispozitive medicale, suprafețe (ex: unit, masă de tratament, faianță, mobilier, paturi, pavimente etc) cu indicație de utilizare în unitățile sanitare. Recipient cu capacitate de 1 litru prevăzut cu dispozitiv de pulverizare.	flacon*1000 ml	656
4	Dezinfectant pt dezinfectia chirurgicala a mâinilor prin frecare, solutie gata preparata. Recipient cu capacitate de 1 litru prevăzut cu pompă de dozare încorporată.	flacon*1000 ml	633

1. - DETERGENT DEZINFECTANT ENZIMATIC DE NIVEL ÎNALT PENTRU DECONTAMINAREA INSTRUMENTARULUI STOMATOLOGIC. SOLUȚIE CONCENTRATA. RECIPIENT CU CAPACITATE DE 1 LITRU/1 KG.

- Dezinfectant trienzimatic concentrat, care conține un amestec de amilază, protează și lipază, și un mix de surfactanți cu capacitate de umectare și micelizare, cu spumare redusă, destinat dezinfectiei instrumentarului chirurgical și a dispozitivelor medicale prin imersie.
- Compatibil cu următoarele materiale: oțel inoxidabil, cupru, aluminiu, sticlă, ceramică, teflon, cauciuc, plastic, fără a produce coroziune, decolorare sau alterarea suprafeței.
- Utilizare posibilă prin procesare manuală sau automată / băi cu ultrasunete.
- Soluția obținută trebuie să fie utilizabilă cel puțin 24 ore după preparare, fără a decolora, pata sau modifica aspectul instrumentalului.
- Să prezinte spectru larg de acțiune, în conformitate cu standardul SR EN 14885 sau echivalent, în vigoare la data depunerii ofertei, pentru utilizările declarate, dovedit prin rapoarte de testare, incluzând **testări** în condiții de murdărie:
 - Bactericid EN 13727 (2,1), EN 14561 (2,2)
 - Fungicid EN 13624 (2,1), EN 14562 (2,2)
 - Micobactericid EN 14348 (2,1), EN 14563 (2,2)
 - Virucid EN 14476 (2/1), EN 17111 (2/2)
 - Sporicid EN 17126
- Produsul trebuie să fie dizolvabil complet în apă de orice duritate și să asigure dizolvarea completă a reziduurilor proteice (sânge, ser, proteine patologice); în acest sens, pot fi solicitate rapoarte de testare privind puterea de curățare.
- Produsul trebuie să fie stabil la temperatură ambiantă și expunere normală la lumină, conform testelor furnizate de producător.
- Produsul trebuie să dispună de o modalitate verificabilă de confirmare a activității soluției de lucru (ex.: indicator de culoare sau alt mecanism măsurabil – fără a implica costuri suplimentare pentru contractant).
- Produsul trebuie să fie însoțit de fișa tehnică completă, fișa de securitate, eticheta și compoziția chimică în limba română.



- Fiecare lot livrat va fi însoțit de certificat de calitate și analiză fizico-chimică privind compoziția.
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat nu va fi catalogat ca produs coroziv.
- Conform fișei cu date de Securitate, soluția de lucru să fie adecvată utilizării în cabinetele medicale
- Produsul **nu** va conține: peroxid, iod, clor și compuși ai clorului, fenoli, aldehide, acid sulfuric sau alte substanțe corozive ori iritante, conform normelor de siguranță chimică aplicabile.
- Conform fișei cu date de Securitate, soluția de lucru să fie adecvată utilizării în cabinetele medicale.
- Soluția gata de utilizare trebuie să fie non-toxic pentru utilizatori, conform normelor de siguranță chimică aplicabile.
- Formă de prezentare: lichid sau solid-pulbere; fiecare recipient să conțină dozimetru corespunzător.
- Perioada de valabilitate a produsului: **minimum 2 ani de la data livrării.**
- Forma de prezentare: lichid (1 litru) sau solid-pulbere (1 kg).

2 - DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL ÎNALT PENTRU INSTRUMENTARUL MEDICO-SANITAR. RECIPIENT CU CAPACITATE DE 1 LITRU/1 KG

- Să prezinte spectru larg de acțiune, în conformitate cu standardul SR EN 14885 sau echivalent, în vigoare la data depunerii ofertei, pentru utilizările declarate, dovedit prin rapoarte de testare, incluzând testări în condiții de murdărie:
- Bactericid EN 13727 (2,1), EN 14561 (2,2)
- Fungicid EN 13624 (2,1), EN 14562 (2,2)
- Micobactericid EN 14348 (2,1), EN 14563 (2,2)
- Virucid EN 14476 (2/1), EN 17111 (2/2)
- Sporicid EN 17126
- Compatibilitate și utilizare: Produs biodegradabil, pentru uz medical, destinat instrumentarului stomatologic, compatibil cu: metal, oțel inoxidabil, cauciuc și plastic rigid, silicon, latex, sticlă și materiale sintetice, prin imersie. Produsul nu va produce coroziune sau alterări ale suprafețelor, conform rapoartelor de testare furnizate de producător.
- Diluare: Produsul poate fi diluat cu apă de orice duritate.
- Condiționare și depozitare: Produsul trebuie să fie stabil la temperatură ambiantă și expunere normală la lumină, fără a necesita condiții speciale de depozitare.
- Documentație: Produsul va fi livrat cu fișa tehnică completă, fișa de securitate, eticheta și compoziția chimică în limba română.
- Ambalare: Produsul trebuie să fie ambalat corespunzător, astfel încât să fie sigur pentru manipulare și transport.
- Clasificare: Conform fișei de securitate, produsul concentrat nu va fi catalogat ca produs coroziv.



- Substanțe interzise: Produsul nu va conține: peroxid, iod, clor și compuși ai clorului, fenoli, aldehide, acid sulfuric sau alte substanțe corozive sau iritante, conform reglementărilor de siguranță chimică aplicabile.
- Verificarea activității: Produsul trebuie să dispună de modalitate verificabilă pentru confirmarea activității soluției de lucru (ex.: indicator de culoare sau alt mecanism măsurabil - fără a implica costuri suplimentare pentru contractant).
- Toxicitate și siguranță: Soluția gata de utilizare trebuie să fie cu toxicitate redusă, conform normelor de siguranță chimică aplicabile.
- Conform fișei cu date de Securitate, soluția de lucru să fie adecvată utilizării în cabinetele medicale;
- Formă de prezentare: Lichid (1 litru) sau solid-pulbere (1 kg), fiecare recipient prevăzut cu dozimetru corespunzător.
- Valabilitate: Produsul trebuie să aibă o perioadă de valabilitate de minimum 2 ani de la data livrării.

3 - DEZINFECTANT CONCENTRAT DE NIVEL MEDIU - SPRAY - PENTRU INSTRUMENTAR SI DISPOZITIVE MEDICALE, SUPRAFEȚE (EX: UNIT, MASĂ DE TRATAMENT, FAIANȚĂ, MOBILIER, PATURI, PAVIMENTE ETC) CU INDICAȚIE DE UTILIZARE ÎN UNITĂȚILE SANITARE. RECIPIENT CU CAPACITATE DE 1 LITRU PREVĂZUT CU DISPOZITIV DE PULVERIZARE.

- Să prezinte spectru larg de acțiune, în conformitate cu standardul SR EN 14885 sau echivalent, în vigoare la data depunerii ofertei, pentru utilizările declarate, dovedit prin rapoarte de testare:
 - Bactericid: EN 13727 (2,1)
 - Bactericid/Fungicid: EN 17387
 - Fungicid: EN 13624 (2,1)
 - Micobactericid: SR EN 14348 (2,1)
 - Virucid: EN 14476 (2,1) și EN 16777
- Eficiența produsului trebuie să fie dovedită prin rapoarte de testare emise de laboratoare acreditate, care să aștepte respectarea standardelor menționate, inclusiv testări efectuate în condiții de murdărie.
- Produsul trebuie să fie compatibil cu toate tipurile de suprafețe utilizate în unități sanitare, inclusiv inox, plastic, silicon, gresie, faianță și covor PVC tip Tarket, fără a produce corozione, decolorare, albire sau fixarea proteinelor pe suprafață.
- Produsul trebuie să fie eficient în prezența substanțelor interferente și a materiei organice (sânge, puroi, vomă) și în prezența apei dure.
- Aplicare: produsul este destinat utilizării prin pulverizare directă pe suprafețele care necesită dezinfectare, fără a necesita clătire, fără a lăsa reziduuri și fără miros neplăcut.
- Produsul poate fi utilizat în prezența pacienților și a personalului, fără necesitatea ventilației speciale a încăperilor.



- **Siguranța și toxicitatea:** Soluția gata de utilizare nu trebuie să prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale. Conform fișei de securitate, produsul concentrat nu va fi catalogat ca produs coroziv. Soluția gata de utilizare trebuie să fie cu toxicitate redusă, conform normelor de siguranță chimică aplicabile.
- **Stabilitate și condiții de depozitare:** Produsul trebuie să fie stabil la lumină și temperatură ambientală, fără a necesita condiții speciale de depozitare sau preparare.
- **Documentație:** produsul va fi livrat cu fișa tehnică completă, fișa de securitate, eticheta și compoziția chimică în limba română.
- **Perioada de valabilitate:** minim 2 ani de la data livrării.
- **Forma de prezentare:** recipient cu capacitate de 1 litru, prevăzut cu dispozitiv de pulverizare.
- **Dozare:** ofertantul trebuie să asigure sisteme de dozare corespunzătoare pe toată durata contractuală pentru întreaga cantitate livrată.

4 - DEZINFECTANT PENTRU DEZINFECTIA CHIRURGICALA A MÂINILOR PRIN FRECCARE, SOLUTIE GATA PREPARATA. RECIPIENT CU CAPACITATE DE 1 LITRU, PREVĂZUT CU POMPĂ DE DOZARE ÎNCORPORATĂ.

- Să prezinte spectru larg de acțiune, în conformitate cu standardul SR EN 14885 sau echivalent, în vigoare la data depunerii ofertei, pentru utilizările declarate, dovedit prin rapoarte de testare emise de laboratoare certificate:
 - Bactericid: EN 13727 (nivel 2,1); EN 12791 (nivel 2,2)
 - Fungicid: EN 13624 (nivel 2,1)
 - Micobactericid: EN 14348 (nivel 2,1)
 - Virucid: EN 14476 (nivel 2,1)
- Se va preciza în mod clar în documentația tehnică perioada de utilizare a flaconului după deschidere, fără risc de contaminare sau degradare a eficacității.
- Produsul trebuie să asigure dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor prin frecare.
- Compoziție: produs pe bază de alcool 60–85 % v/v, cu aviz dermatologic emis de laboratoare acreditate, care să ateste compatibilitatea cu pielea umană și toleranța la utilizări repetate.
- Produsul nu va conține iod, fenoli, săpunuri sau alte substanțe alcaline care pot interfera cu eficiența alcoolului.
- Proprietăți fizico-chimice: soluție incoloră, fără parfum, cu pH neutru, nu necesită clătire, nu decolorează și nu pătează pielea sau suprafețele.
- Produsul trebuie să conțină factori de protecție și agenți umectanți care să prevină uscarea și iritarea pielii la utilizări repetate.
- Formă de prezentare: soluție lichidă sau ușor vâscoasă (gel), gata de utilizare, ambalată aseptice, recipient 1 litru cu pompă de dozare încorporată (pe toată durata contractuală pentru întreaga cantitate livrată), pentru a evita contaminarea produsului.
- Cerințe de dozare: pentru dezinfectia igienică și chirurgicală, 3–5 ml de soluție per aplicare, conform recomandărilor din standardele EN aplicabile.



- Timp de acțiune: maxim 5 minute pentru **dezinfecția chirurgicală a mâinilor prin frecare**.
- Toxicitate și siguranță: **nu este toxic** pentru personalul utilizator și pacienți; nu provoacă alergii.
- Fiecare lot livrat va fi însoțit de:
- **Certificat de calitate și de analiză fizico-chimică privind compoziția produsului**
- **Raport/avize de testare microbiologică** emise de laboratoare acreditate
- **Fișa tehnică și fișa de securitate** în limba română
- Perioada de valabilitate a produsului: **minimum 2 ani de la data livrării**.

Alte precizări:

Caracteristicile tehnice impuse de caietul de sarcini vor trebui strict respectate.

Cerintele din caietul de sarcini sunt minime și obligatorii, iar autoritatea contractantă va accepta doar produsele oferite ce sunt egale sau calitativ superioare cerințelor din prezentul Caiet de sarcini.

Nerespectarea cerințelor din caietul de sarcini atrage după sine descalificarea ofertei ca fiind neconformă.

Cantitățile minime și maxime de produse pentru acordul cadru sunt estimative. Nu se accepta oferte parțiale pe lot.

Nota:

➤ *Orice denumire comercială a unui produs, producător sau specificație tehnică care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație din prezentul Caiet de sarcini va fi citită cu menținerea „sau echivalent”.*

➤ *Cantitățile reprezentate doar o estimare din partea autorității contractante a ceea ce se preconizează a fi achiziționat, fără a implica vreo obligație privind achiziția efectivă a acestora. Cantitățile exacte vor fi cele menționate în contractele subsecvente aferente Acordului / Acordurilor cadru ce se va / vor încheia în urma prezentei proceduri de licitație.*

6. Valabilitate

Perioada de valabilitate începe de la data acceptării produselor. Termenul de valabilitate al produselor va respecta cerințele din Caietul de sarcini, de minim 2 ani pentru fiecare produs.

7. Informații privind livrarea, transportul și asigurarea pe durata transportului, ambalarea produselor



Produsele/ cantitate solicitata vor fi livrate în baza contractelor subsecvente de furnizare și numai în baza comenzii emise de autoritatea contractantă, care vor fi onorate în maxim de 5 zile de la data primirii comenzilor.

Produsele livrate vor fi însoțite de certificate de calitate sau declarații de conformitate, fișa de securitate, după caz. Produsele vor fi livrate în ambalaje originale;

Transportul este asigurat de furnizor. Produsele vor fi însoțite obligatoriu de factură în original, de avizul de însoțire a mărfii, precum și de documentele de atestare a calității produselor, conform legislației în vigoare. La facturare produsele vor respecta denumirea din comandă /contract subsecvent (DCI) și denumirea comercială așa cum au fost ale atribuite.

Livrarea produselor se va face de către furnizor cu mijloace de transport proprii, prevăzute cu instalație de răcire la temperaturi corespunzătoare în conformitate cu eticheta producătorului (dacă este cazul), în locațiile menționate mai jos și în comenzile aferente contractelor subsecvente; în cazul în care vor surveni modificări legate de locații, precum și cantități, acestea vor fi menționate în comenzile aferente contractelor subsecvente.

Locații pentru livrare:

Sediul Administrației Școlilor și Serviciilor Medicale Strada: Șfina Ecaterina, nr. 3, Sector: 4, Județ: București, Localitate: București, Cod postal: 040154, telefon +40213101059, fax: +40213101069, codul fiscal 25502860.

Produsele trebuie să fie însoțite obligatoriu de avizul de însoțire a mărfii și de documentele de atestare a calității produselor, conform legislației în vigoare.

Pe aviz vor fi trecute: numărul și data contractului în baza căruia a fost emisă, denumirea produsului, lotul și data de expirare a produselor.

Factura va fi emisă după semnarea PV de recepție calitative și cantitativă a produselor și va respecta denumirea din comanda /contract subsecvent, lotul, termenul de valabilitate pentru fiecare lot și denumirea comercială.

Condiții de ambalare:

Produsele vor fi ambalate corespunzător, astfel încât caracteristicile calitative și cantitative să nu fie afectate, în caz contrar furnizorul va suporta toate daunele produse;

În procesul de fabricare, ambalare, etichetare a produselor, și celelalte operațiuni legate de livrarea acestora, participanții vor respecta prevederile Ordinului nr. 1946/2024 pentru aprobarea criteriilor ecologice aplicabile categoriilor de produse care au impact asupra mediului pe durata întregului ciclu de viață, prevăzute în anexa nr. 2 la Normele metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului sectorial/acordului-cadru din Legea nr. 99/2016 privind achizițiile sectoriale, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 394/2016, respectiv în



anexa nr. 2 la Normele metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 395/2016, cu modificările și completările ulterioare.

Condiții de livrare conform INCOTERMS 2010, cu modificările și completările ulterioare. 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. În stabilirea mărimii și greutateii ambalajului.

Ambalarea, marcare și documentația din interiorul sau din afara pachetelor va respecta strict cerințele prevăzute în caietul de sarcini.

Toate materialele de ambalare a produselor, precum și toate materialele necesare protecției coletelor (paleți de lemn, foi de protecție, etc) rămân în proprietatea achizitorului.

Furnizorul are obligația de a asigura complet produsele furnizate prin contract împotriva pierderii sau deteriorării neprevăzute la fabricare, transport, depozitare și livrare, în funcție de termenul comercial de livrare convenit.

Depozitarea, manipularea și livrarea produselor se fac în așa fel încât calitatea acestora să se păstreze pe toată perioada de valabilitate.

Transportul produselor se va efectua de către furnizor cu mijloace proprii sau închiriate pe cheltuiala acestuia, iar mijloacele de transport trebuie să fie corespunzătoare pentru manipularea, depozitarea și transportul produselor.

Condițiile de conservare trebuie să fie respectate în orice moment, inclusiv în cursul transportului.

Contractantul are obligația de a ambala produsele pentru că acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură din timpul transportului, tranziției și expunerii la temperaturi extreme, la soare și la precipitațiile care ar putea să apară în timpul transportului și depozitării în aer liber, în așa fel încât să ajungă în bună stare la destinația finală.

Furnizorul 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.

Furnizorul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuală absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

8. Atribuțiile și responsabilitățile Părților

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 își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului. În acest sens, se prezumă că toate datele/informațiile, documentele prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorul 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 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/respingerea produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentării scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluționa/rezilia sau denunța unilateral 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 prețul Contractului către Contractant, în termen de 60 de zile de la înregistrarea facturii la sediul său și numai în condițiile caietului de sarcini. Contractantul va emite factura împreună cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini, privind recepția produselor pentru care se solicită plata.

Furnizorul se obliga:

- a) produsele furnizate să respecte specificațiile tehnice și calitatea prevăzute în prezentul caiet de sarcini, precum și propunerea tehnică asumată;
- b) să dețină și să mențină valabilitatea tuturor documentelor solicitate în specificațiile tehnice;
- c) să asigure manipularea și transportul produselor la adresa de livrare indicată de către achizitor în contract;
- d) să furnizeze produsele ambalate, marcate și etichetate conform prevederilor legislației în vigoare.
- e) să păstreze integritatea și calitatea produselor pe perioada depozitării și transportului;
- f) să garanteze că produsele furnizate sunt sigilate și nu prezintă vicii ascunse;

9. Verificarea și recepția produselor

Recepție cantitativă și calitativă și termene de recepție a produselor livrate în cadrul contractului

Achizitorul, prin reprezentanții sai, are dreptul de a inspecta și/sau de a testa produsele pentru a verifica conformitatea lui cu specificațiile din Caietul de Sarcini.



Dreptul achizitorului de a inspecta, de a testa și, dacă este necesar, de a respinge nu vă fi limitat sau amânat datorita faptului că produsele au fost inspectate și testate de furnizor, cu sau fără participarea unui reprezentant al achizitorului, anterior livrării acestuia la destinația finală.

Dacă la recepția produselor se constată:

- deficiențe de prezentare (ambalaje murdare, deformate, etc.)
- nerespectarea cantității nete declarate
- depășiri ale termenului de valabilitate al produselor
- lipsa sau inscripționarea incorectă a denumirii sub care se vinde produsul
- lipsă inscripționării denumirii și adresei producătorului
- lipsa etichetării,

acestea vor fi returnate pe cheltuială ofertantului, cu obligativitatea înlocuirii lor în maxim **48 ore**.

9.1. În situația în care la recepție, comisia de recepție desemnată de A.S.S.M.B. și/ sau desemnată de alte instituții publice are suspiciuni privind calitatea produselor, aceasta își rezervă dreptul de a solicita o evaluare a conformității unui produs (selectat de către comisie) de către un organism acreditat (laborator acreditat) în domeniu. Costurile evaluărilor vor fi suportate de către Furnizor. De asemenea, Furnizorul va înlocui, pe cheltuiala proprie, produsul supus testării.

9.2 A.S.S.M.B. se obligă să recepționeze produsele furnizate în termenele convenite. Achizitorul dispune și aprobă procesele verbale de recepție calitativă și cantitativă a produselor furnizate.

9.3 A.S.S.M.B. poate notifica Furnizorul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerii proceselor verbale de recepție calitativă și cantitativă a produselor solicitate prin caietul de sarcini, **în termen de 5 zile lucrătoare** de la data primirii acestora. Solicitarea de revizuire/ respingerea va fi motivată, cu comentarii scrise. Achizitorul are dreptul de a rezilia contractul atunci când se resping produsele de 2 ori consecutiv pe motive de calitate.

9.4 Confirmarea de către A.S.S.M.B. a faptului că produsele au fost livrate total și corespund cu specificațiile tehnice din caietul de sarcini și propunerea tehnică se face prin întocmirea de către A.S.S.M.B.. a unui proces-verbal de recepție cantitativă și calitativă care va fi comunicat Furnizorului pentru semnare.

9.5 Dacă în termen de 3 zile de la comunicarea procesului verbal de recepție către Furnizor acesta nu transmite aprobarea sau înfirmarea lui, A.S.S.M.B. are dreptul de a considera acordul tacit asupra celor menționate în procesul verbal de recepție.

9.6 Recepția produselor se va face la adresele de livrare menționate în graficul de livrare, anexă la contract.

9.7 A.S.S.M.B. are obligația de a verifica conformitatea produselor livrate pentru a asigura conformitatea cu prevederile prezentului caiet de sarcini și a ofertei tehnice.

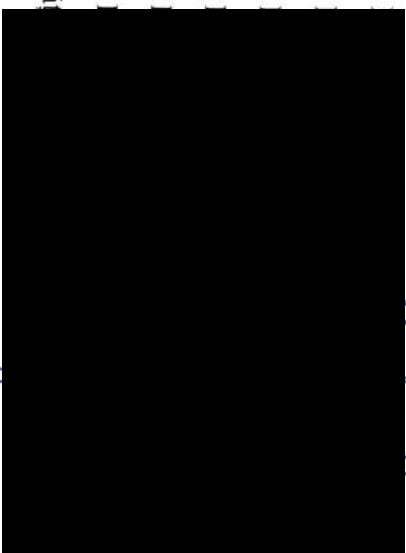


Ofertantul va depune o declarație pe propria răspundere din care să rezulte faptul că, la elaborarea ofertei, ofertantul a ținut cont de obligațiile referitoare la condițiile privind protecția muncii care sunt în vigoare în România, precum și că le va respecta în vederea implementării contractului.

Întocmit specificații tehnice,

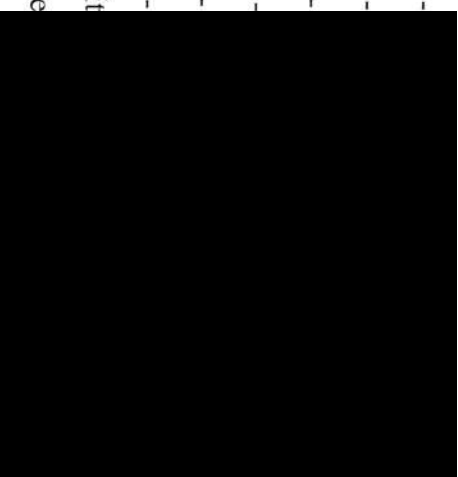
Medic coordonator cabinete medicină stomatologică

Sector 1 -
Sector 2 -
Sector 3 -
Sector 4 -
Sector 5 -
Sector 6 -
Universită



Medic coordonator cabinete medicină generală

Sector 1 -
Sector 2 -
Sector 3 -
Sector 4 -
Sector 5 -
Sector 6 -
Universit
Școli Spe



Director Direcția Medicină Școlară



**Șef Serviciu
Cabinete Medicale Școlare și Sănătate Publică**



Întocmit,

