

ORDIN ADMINISTRATIE PUBLICA 1082/2016	<i>Vigoare</i>
Emitent: Ministerul Sanatatii Domenii: Achizitii	M.O. 864/2016
Ordin pentru aprobarea modelului de documentatie de atribuire standard privind achizitia de produse biocide	

M.Of.Nr.864 din 31 octombrie 2016

[Sursa Act:Monitorul Oficial](#)

MINISTERUL SANATATII
PUBLICE

AGENTIA NATIONALA PENTRU ACHIZITII

Nr. 1.082 din 27 septembrie 2016

Nr. 731 din 29 septembrie 2016

**ORDIN
pentru aprobarea modelului de documentatie
de atribuire standard privind
achizitia de produse biocide**

Vazând Referatul de aprobare nr. VVV 4.174 din 27 septembrie 2016,
având în vedere prevederile:

- Legii [nr. 98/2016](#) privind achizitiile publice;
 - Hotarârii Guvernului [nr. 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 achizitiile publice, luând în considerare:
 - necesitatea standardizarii documentatiei aferente procedurilor de atribuire a contractelor de achizitie publica de substante biocide derulate de catre unitatile sanitare;
 - prevenirea aparitiei erorilor în procesul de atribuire a contractelor de achizitii publice de substante biocide;
 - necesitatea fluidizarii si perfectionarii procesului de achizitie publica prin prevenirea întârzierilor în initierea procedurilor de atribuire a contractelor de achizitie publica;
 - necesitatea optimizarii activitatii de elaborare a documentatiilor de atribuire, prin responsabilizarea autoritatilor contractante în legatura cu continutul acestora,
- în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotarârea Guvernului [nr. 144/2010](#) privind organizarea si functionarea Ministerului Sanatatii, cu modificarile si completarile ulterioare, si ale art. 4 alin. (3) din Ordonanta de urgenta a Guvernului [nr. 13/2015](#) privind înfiintarea, organizarea si functionarea Agentiei Nationale pentru Achizitii Publice, aprobata prin Legea [nr. 244/2015](#), cu completarile ulterioare,

ministrul sanatatii si presedintele Agentiei Nationale pentru Achizitii Publice emit urmatorul ordin:

Art. 1. - Se aproba modelul de documentatie de atribuire standard privind achizitia de produse biocide, cuprinzând Fisa de date, DUAЕ, Specificatii tehnice si Modelul de contract, prevazute în anexele nr. 1a), 1b), 1c), 2, 3 si 4 la prezentul ordin.

Art. 2. - Autoritatile contractante care demareaza proceduri de atribuire în vederea achizitionarii de substante biocide prevazute în prezentul ordin au obligatia utilizarii acestei documentatii începând cu data prezentului ordin, prin transmiterea ei în Sistemul electronic de achizitii publice în vederea initierii procedurii de atribuire.

Art. 3. - Anexele fac parte integranta din prezentul ordin.

Art. 4. - Prezentul ordin se publica în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sanatatii,
Vlad Vasile Voiculescu

Presedintele Agentiei
Nationale pentru Achizitii Publice,
Bogdan Puscas

ANEXA Nr. 1.a)

FISA DE DATE A ACHIZITIEI

[IMAGINEA](#)
[se gaseste](#)
[AICI](#)

ANEXA Nr. 1.b)

.....
(denumirea/numele ofertantului)

FORMULAR DE OFERTA

Catre
.....

(denumirea autoritatii contractante si adresa completa)

1. Examinând documentatia de atribuire, subsemnatii, reprezentanti ai
ofertantului

(denumirea/numele ofertantului)

ne oferim ca, în conformitate cu prevederile si cerintele cuprinse în
documentatia mai sus mentionata, sa
furnizam

(denumirea produselor)

pentru suma de platibila dupa receptia
produselor,

(suma în litere si în cifre, precum si moneda ofertei)
în rate lunare/trimestriale, la care se adauga TVA în valoare
de

(suma în litere si în cifre, precum si moneda)

2. Ne angajam ca, în cazul în care oferta noastra este stabilita
câştigatoare, sa furnizam produsele în graficul de timp anexat.

3. Ne angajam sa mentinem aceasta oferta valabila pentru o durata
de zile,

(durata în litere si cifre)

respectiv pâna la data de, si ea va ramâne
obligatorie

(ziua/luna/anul)

pentru noi, si poate fi acceptata oricând înainte de expirarea perioadei de
valabilitate.

4. Am înteles si consimtim ca, în cazul în care oferta noastra este
stabilita ca fiind câştigatoare, sa constituim garantia de buna executie în
conformitate cu prevederile din documentatia de atribuire.

5. Precizam ca: (se bifeaza optiunea corespunzatoare)

☐ depunem oferta alternativa, ale carei detalii sunt prezentate într-un
formular de oferta separat, marcat în mod clar „alternativa”/„alta oferta”.

☐ nu depunem oferta alternativa.

6. Pâna la încheierea si semnarea contractului de achizitie publica aceasta
oferta, împreuna cu comunicarea transmisa de dumneavoastra, prin care oferta
noastra este acceptata ca fiind câştigatoare, vor constitui un contract
angajant între noi.

7. Înţelegem ca nu suntem obligati sa acceptati oferta cu cel mai scazut
pret sau orice oferta primita.

Data/...../.....

.....

(nume, prenume si semnatura)

ANEXA Nr. 1.c)

.....

(denumirea/numele ofertantului)

**CENTRALIZATOR DE PRETURI
pentru produse**

Nr. crt.	Produsul (gama/faza)	UM	Cantitatea	Pretul unitar/fara TVA	Pretul total/fara TVA (col. 3 x col. 4)	TVA	Pretul total/cu TVA
0	1	2	3	4	5	6	7
1							
2							
....							
	TOTAL						

.....% asociati lei:

.....% subcontractanti lei:

TOTAL lei:

Anexa la oferta

.....
(semnatura autorizata)

ANEXA Nr. 2

**FORMULAR STANDARD PENTRU DOCUMENTUL
UNIC DE ACHIZITII EUROPENE (DUAE)**

[IMAGINEA
se gaseste
AICI](#)

ANEXA Nr. 3

**CAIET DE SARCINI
pentru achizitia de produse biocide**

Dosarul tehnic achizitie dezinfectante

Produsul trebuie sa detina aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sanatatii, al ministrului mediului si padurilor si al presedintelui Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificarile si completarile ulterioare, în termen de valabilitate, sau o forma de autorizatie de punere pe piata eliberata conform Hotarârii Guvernului [nr. 617/2014](#) privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Nationala pentru Produse Biocide.

Fisa tehnica a produsului originala si/sau tradusa autorizat în limba româna, cu urmatoarele informatii:

- denumirea comerciala;
- tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare;
- domeniul de utilizare corespunzator tipului de produs biocid, indicatiile de utilizare, concentratia si timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare sa fie sustinut de concluzia raportului de testare);
- forma de conditionare (de exemplu: concentrat lichid, granule, aerosoli, pulbere), modul de ambalare si cantitatile exprimate în unitati metrice;
- compozitia chimica: identitatea fiecărei substante active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) si concentratia în unitati metrice. Certificat de calitate si conformitate al produsului (la solicitare sa se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)

Conditii tehnice de asigurare a calitatii

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiza/raport de analize fizico-chimice corespunzator lotului din care face parte. Acesta trebuie sa

contina un minim de informatii cum ar fi:

- denumirea produsului;
- numarul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apa etc.) care trebuie sa fie conforme cu datele din Fisa tehnica cu date de securitate;
- determinarea concentratiei/cantitatii de substante active care trebuie sa corespunda cu datele din Declaratia privind substantele active din produs data de producator;
- data de expirare a lotului.
- Indicatii privind conditiile de pastrare, depozitare si de eliminare finala
- Categorii de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
- Indicatii privind pericolozitatea si masuri de prim ajutor

Fisa cu date de securitate a produsului, întocmita conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European si al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea si restrictionarea substantelor chimice (REACH), de înfiintare a Agentiei Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE si de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului si a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum si a Directivei nr. 76/769/CEE

a Consiliului si a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE si nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba româna, si copie de pe fisa cu date de securitate a producatorului si documentatia care a stat la baza întocmirii fisei cu date de securitate

- Eticheta, cu text în limba româna**, care sa cuprinda urmatoarele informatii:
- identitatea fiecărei substante active si concentratia în unitati metrice;
 - forma de conditionare, cum ar fi: concentrat lichid, gel, granule, pulbere, tablete, aerosol pulverizabil si altele;
 - utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinfectie (pentru igiena umana, instrumental, suprafete);
 - indicatiile de folosire si doza pentru fiecare utilizare, conform conditiilor prevazute în aviz/autorizatie, exprimate în unitati metrice;
 - detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sanatate si mediu care pot aparea si instructiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
 - instructiuni pentru eliminarea în siguranta a produsului biocid si a ambalajului sau, inclusiv o interdictie de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate si publicului larg;
 - numarul sau denumirea lotului de fabricatie si data expirării în conditii normale de depozitare;
 - perioada de timp necesara pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare si, acolo unde este cazul, informatii privind: urmatoarea aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele si masurile de decontaminare si perioada de aerisire necesara pentru zonele tratate; detalii cu privire la curatarea corespunzatoare a echipamentelor; masurile de precautie pe perioada utilizării, depozitarii si transportului, de exemplu îmbracamintea si echipamentele de protectie ale personalului, masuri de protectie împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepartarea alimentelor si hranei;
 - categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restrictionat;
 - informatiile asupra oricarui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate si pentru evitarea contaminării apei.

Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacitatii biocide în functie

de tipul de produs, activitatea afirmata pe eticheta produsului si în recomandarile de utilizare vor fi efectuate în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, conform unor metode elaborate de Organizatia Internationala de Standardizare (ISO), de Comitetul European de Standardizare (CEN).

Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu conditia efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Pentru sustinerea activitatii produsului biocid asupra altor organisme decât cele pentru care sunt prevazute standardele europene se accepta rapoarte de testare efectuate prin metode asimilate, metode nationale sau metode individuale standardizate, dupa dezbateri în cadrul CNPB, la propunerea evaluatorilor.

Dovada înregistrării/notificării/autorizării ca produs biocid în tara de origine sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, acolo unde este cazul

Un document emis si semnat de catre firma producatoare prin care firma solicitanta este împuternicita ca reprezentant pentru plasarea produsului pe piata pe teritoriul României

Substanta activa

- Conform Regulamentului (UE) nr. 1.062/2014, cu modificarile ulterioare
- Sa se regaseasca în lista producatorilor agreati de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012 (publicata).

Documentele se prezinta în copie legalizata si traduse în limba româna.

Lista standardelor din România aplicabile în unitatile sanitare, în domeniul curatarii, dezinfectiei, este prevazuta în standardul SR EN 14885 din 2006, cu completarile si modificarile ulterioare. Unitatile sanitare publice si private, indiferent de subordonarea acestora, sunt obligate sa solicite Avizul (BIO)/actul administrativ de punere pe piata si comercializare, emis de Comisia Nationala a Produselor Biocide, care are la baza dosarul tehnic si rezultatele testelor de laborator ce demonstreaza eficacitatea acestora.

În conformitate cu obiectivele de dezinfectie si cerintele impuse în anumite sectoare, nivelurile de dezinfectie sunt clasificate astfel: dezinfectie de nivel scazut, mediu sau înalt, care directioneaza spectrul de actiune al produsului. Acest nivel de dezinfectie este în functie de caracterul critic al materialului care urmeaza sa fie dezinfectat.

Forma de conditionare a dezinfectantilor poate fi solida (granule, tablete, pulberi) sau lichida (solutii, geluri), gata de utilizare (RTU) sau concentrata, care urmeaza a se dilua pentru utilizare, si se vor alege astfel încât sa fie compatibili cu materialul suprafetelor si instrumentarului ce urmeaza a fi dezinfectat.

Dezinfectia în unitatile sanitare, în conformitate cu Ordinul ministrului sanatatii nr. 961/2016 pentru aprobarea Normelor tehnice privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea în unitatile sanitare publice si private, tehnicii de lucru si interpretare pentru testele de evaluare a eficientei procedurii de curatenie si dezinfectie, procedurilor recomandate pentru dezinfectia mâinilor în functie de nivelul de risc, metodelor de aplicare a dezinfectantelor chimice în functie de suportul care urmeaza sa fie tratat si a metodelor de evaluare a derularii si eficientei procesului de sterilizare, se poate împarti în functie de nivelul corespunzator suprafetelor critice, semicritice si noncritice sau de instrumentarul medical unde se aplica produsele biocide sau dispozitivele medicale:

- critice - cele care vin în contact cu tesuturile corpului uman sau penetreaza tesuturile, inclusiv sistemul vascular. În aceasta categorie intra: instrumentarul chirurgical, inclusiv instrumentarul stomatologic, materialul utilizat pentru suturi, trusele pentru asistenta la nastere, echipamentul personalului din salile de operatii, câmpuri operatorii, mesele si tampoanele, tuburile de dren, implanturile, acele si seringile, cateterele cardiace si urinare, dispozitivele pentru hemodializa, toate dispozitivele intravasculare,

endoscoapele invazive flexibile sau rigide, echipamentul pentru biopsie asociat endoscoapelor, acele pentru acupunctura, acele utilizate în neurologie;

- semicritice - care vin în contact cu mucoasele intacte, cu excepția mucoasei periodontale, sau cu pielea având soluții de continuitate. În această categorie intra: suprafața interioară a incubatoarelor pentru copii și dispozitivele atașate acestora (masca de oxigen, umidificator), endoscoapele flexibile și rigide neinvazive, folosite exclusiv ca dispozitive pentru imagistică, laringoscoapele, tuburile endotraheale, echipamentul de anestezie și respirație asistată, diafragmele, termometrele de sticlă, termometrele electronice, ventuzele, vârfurile de la seringile auriculare, specul nazal, specul vaginal, abaiselangurile, instrumentele utilizate pentru montarea dispozitivelor anticonceptionale, accesoriile pompitelor de lapte;

- noncritice - care nu vin frecvent în contact cu pacientul sau care vin în contact numai cu pielea intactă a acestuia. În această categorie intra: stetoscoape, plosti, urinare, manseta de la tensiometru, specul auricular, suprafețele hemodializatoarelor care vin în contact cu dializatul, cadrele pentru invalizi, suprafețele dispozitivelor medicale care sunt atinse și de personalul medical în timpul procedurii, orice alte tipuri de suporturi.

Dupa gradul de dezinfectie, aceasta poate fi:

- dezinfectie de nivel înalt - procedura de dezinfectie prin care se realizează distrugerea bacteriilor, fungilor, virusurilor și a unui număr de spori bacterieni până la 10^4 ;
- dezinfectie de nivel intermediar (mediu) - procedura de dezinfectie prin care se realizează distrugerea bacteriilor în formă vegetativă, inclusiv *Mycobacterium tuberculosis* în formă nesporulată, a fungilor și a virusurilor, fără acțiune asupra sporilor bacterieni;
- dezinfectie de nivel scăzut - procedura de dezinfectie prin care se realizează distrugerea majorității bacteriilor în formă vegetativă, a unor fungi și a unor virusuri, fără acțiune asupra micobacteriilor, sporilor de orice tip, virusilor fără înveliș și a mușcăiurilor.

Criterii de selecție pentru pregătirea specificațiilor

Dezinfectanți cu indicații de utilizare

Dezinfectia suprafețelor critice

Indicații: dezinfectarea suprafețelor

Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, continuate de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat

Activitate antimicrobiană și standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intra în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 5,0$
- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Levuricida: EN 13624 (*Candida albicans*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intra în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (*Candida albicans* + *Aspergillus niger*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intra în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Mycobactericida/Tuberculocida: EN14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Virucida: EN 14476 (Poliovirus; Adenovirus tip 5) (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Sporicida: EN 13704 (conform Ordinului ministrului sanatatii nr. 961/2016) pentru incubatoare si sali de operatii

- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.

- Sa poata fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).

- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.

- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.

- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.

- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.

- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).

- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

Dezinfectia suprafetelor semicritice

Indicatii: dezinfectarea suprafetelor

Substante active: sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat

Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau

personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Mycobactericida/Tuberculocida: EN14348 (2,1), timp de contact 60 min, reducere lg. $\geq 4,0$

- Virucida: EN 14476 (Poliovirus; Adenovirus tip 5) (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.

- Sa poata fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).

- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.

- Conform fisei de securitate produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.

- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.

- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.

- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).

- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

Dezinfectia suprafetelor noncritice

Indicatii: dezinfectarea suprafetelor

Substante active: sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului corespunzatoare tipului de produs avizat

Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical)

sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 5,0$

- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg. $\geq 4,0$

- Sa poata fi aplicat în spatii de pregatire, distributie si consum alimente (bloc alimentar, oficii alimentare, sali de mese), spatii publice admisie pacienti, vizitatori/apartinatori, ± spatii de învățământ (spatii institutionale).

- Sa nu contina fenoli, aldehide, clor, iod.

- Sa nu necesite clătire.

- Sa fie sub forma lichida, usor de conditionat.

- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.

- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.

- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.

- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilatie speciala.

- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).

- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

Dezinfectia de nivel înalt prin imersie a instrumentarului medical

Indicatii: dezinfectia instrumentarului medical

Substante active: sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat

- Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 5,0$

EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 5,0$

- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

EN 14562 (Candida albicans) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

EN 14562 (Candida albicans, Aspergillus brasiliensis) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$

- Micobactericida/Tuberculocida:

EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Virucida: EN 14476
 • Sporicida: EN 13704 (2,1)
 Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2006
 • Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reductie lg. $\geq 5,0$
 EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reductie lg. $\geq 5,0$
 • Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1) timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14562 (Candida albicans) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Fungicida: EN 13624 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14562 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,2), timp de contact 60 min, reducere lg. $\geq 4,0$
 • Micobactericida/Tuberculocida:
 EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Virucida: EN 14476
 • Sporicida : EN 13704 (2,1)
 • Daca este necesar, se solicita informatii cu privire la compatibilitatea produsului cu rezervoarele cu ultrasunete.
 • Sa fie sub forma lichida, usor de conditionat.
 • Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
 • Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.
 • Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.
 • Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

Dezinfectia de nivel mediu prin imersie a instrumentarului medical

Indicatii: dezinfectia instrumentarului medical

Substante active: sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat

Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2015
 • Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reductie lg. $\geq 5,0$
 EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reductie lg. $\geq 5,0$
 • Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14562 (Candida albicans) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Fungicida: EN 13624 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14562 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Micobactericida/Tuberculocida:
 EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 • Virucida: EN 14476

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 5,0$
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 5,0$
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
EN 14562 (Candida albicans) (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
EN 14562 (Candida albicans, Aspergillius brasiliensis) (2,2), , timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Micobactericida/Tuberculocida:
EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Virucida: EN 14476
- Daca este necesar, se solicita informatii cu privire la compatibilitatea produsului cu rezervoare cu ultrasunete.
- Sa fie sub forma lichida, usor de conditionat.
- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.
- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.
- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

Dezinfectia igienica a mâinilor prin spalare si/sau frecare

Indicatii: dezinfectia igienica a mâinilor

Substante active: sa fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente, continute de produsele biocide, mentionat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului, corespunzatoare tipului de produs avizat

Se aleg produsele care au o formulare anticoroziva.

Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reducere lg pentru produs de spalare $\geq 3,0$, pentru produs de frecare $\geq 5,0$
EN 1499 sau EN 1500 (2,2), timp de contact între 1 min. si 5 min.
 - Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reducere lg. pentru produs de spalare $\geq 2,0$, pentru produs de frecare $\geq 4,0$
 - Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact între 0,5 si 1 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 - Fungicida: EN 13624 (Candida albicans; Aspergillius brasiliensis) (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reducere lg. pentru produs de spalare $\geq 2,0$, pentru produs de frecare $\geq 4,0$
- Spectrul de activitate conform EN 14885:2006:
- Bactericid EN 1499 sau EN 1500 (2,2), timp de contact maximum 5 min.
 - Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact între 0,5 si 1 min., reducere lg. $\geq 4,0$
 - Sa fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
 - Sa nu produca iritatii la utilizari repetate, sa fie specificat factorul de protectie tegumentara.
 - Sa prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranta în timp

împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016).

- Conditionare produs - recipiente de maximum 1.000 ml, cu pompa de dozare.
- Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 2 ani.

Dezinfectia chirurgicala a mâinilor

Indicatii: dezinfectia chirurgicala a mâinilor

Substante active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, continute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat

Compozitia si ingrediente active:

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg pentru produs de spălare $\geq 3,0$, pentru produs de frecare $\geq 5,0$
- EN 12791 (2,2), timp de contact între 1 min. și 5 min.
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg. pentru produs de spălare $\geq 2,0$, pentru produs de frecare $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans; Aspergillus brasiliensis) (2,1), timp de contact între 30 sec. și 1 min., reducere lg. pentru produs de spălare $\geq 2,0$, pentru produs de frecare $\geq 4,0$

Spectrul de activitate conform EN 14885:2006

- Bactericid EN 12791 (2,2), timp de contact maximum 5 min.
- Să acopere spectrul solicitat în maximum 5 minute pentru dezinfectia chirurgicala a mâinii prin spălare și în maximum 90 de secunde.
- Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Să nu producă iritații la utilizări repetate, să fie specificat factorul de protecție tegumentară.

Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016).

- Conditionare produs - recipiente de maximum 1.000 ml, cu pompa de dozare.
- Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 2 ani.

NOTA:

Aceste criterii au caracter de recomandare menite să sprijine activitatea epidemiologului de spital în selectarea produselor biocide de dezinfectie adecvate situației specifice a unităților sanitare în conformitate cu Planul de supraveghere al infecțiilor nosocomiale (circulația germenilor, etiologie infecții nosocomiale etc.) și se aplică în funcție de nivelul de dezinfectie necesar suprafețelor din unitățile sanitare critice sau noncritice și nivelul de dezinfectie indicat acestora:

- dezinfectie de nivel scăzut, intermediar sau înalt în conformitate cu recomandările Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016 și

- conform SR EN 14885/2015. Standarde:

- obligatorii: bactericida și levuricida (destinată suprafețelor din arii noncritice, respectiv săli de așteptare, pavimente spații comune, grupuri sanitare etc.)
- adionale (destinată suprafețelor, instrumentarului și tegumentelor din săli de intervenții chirurgicale, săli de pansamente, secții terapie intensivă, neonatologie etc.)

Anexa 1 și anexa 2 - Modele recomandate: Buletin de analize fizico-chimice
CONDITII TEHNICE DE ASIGURARE A CALITATII

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analiză fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minimum de informații cum ar fi:

- denumire produs;
- numarul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apa etc.), care trebuie sa fie conforme cu datele din Fisa tehnica cu datele de securitate;
- determinarea concentratiei/cantitatii de substante active, care trebuie sa corespunda cu datele din Declaratia privind substantele active din produs data de producator;
- data de expirare a lotului.

ANEXA Nr. 4
Model de contract

CLAUZE CONTRACTUALE

- model -

1. Parti contractante

În temeiul Legii nr. 98/2016 privind achizitiile publice, s-a încheiat prezentul contract de furnizare de produse,
între,
(denumire autoritate contractanta)
cu sediul în, telefon/fax, cod
fiscal....., cont trezorerie,
reprezentata prin dl/dna, în calitate de achizitor, pe de
o parte,
si
(denumire operator economic)
cu sediul în, telefon, fax, numar
de înmatriculare....., cod fiscal....., cont de
virament, deschis la, reprezentata
prin, în calitate de furnizor, pe de alta parte.

2. Definitii

2.1. În prezentul contract urmatorii termeni vor fi interpretati astfel:

- a) contract - actul juridic care reprezinta acordul de vointa al celor doua parti încheiat între o autoritate contractanta în calitate de achizitor si un furnizor de produse în calitate de furnizor;
- b) achizitor si furnizor - partile contractante, asa cum sunt acestea denumite în prezentul contract;
- c) pretul contractului - pretul platibil furnizorului de catre achizitor, în baza contractului, pentru îndeplinirea integrala si corespunzatoare a tuturor obligatiilor asumate prin contract;
- d) produse - bunurile cuprinse în anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obliga, prin contract, sa le furnizeze achizitorului;
- e) servicii - activitatile cuprinse în anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obliga sa le presteze achizitorului;
- f) forta majora - un eveniment mai presus de controlul partilor, care nu se datoreaza greselii sau vinei acestora, care nu putea fi prevazut la momentul încheierii contractului si care face imposibila executarea si, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: razboaie, revolutii, incendii, inundatii sau orice alte catastrofe naturale, restrictii aparute ca urmare a unei carantine, embargou, enumerarea nefiind exhaustiva, ci enuntiativa. Nu este considerat forta majora un eveniment asemenea celor de

mai sus care, fara a crea o imposibilitate de executare, face extrem de costisitoare executarea obligatiilor uneia dintre parti;

g) zi - zi calendaristica; an - 365 de zile.

3. Interpretare

3.1. În prezentul contract, cu exceptia unei prevederi contrare, cuvintele la forma singular vor include forma de plural si viceversa, acolo unde acest lucru este permis de context.

3.2. Termenul „zi” ori „zile” sau orice referire la zile reprezinta zile calendaristice, daca nu se specifica în mod diferit.

4. Obiectul contractului

4.1. Furnizorul se obliga sa furnizeze, respectiv sa vânda si sa livreze un numar de u.m (denumirea generica a produsului ce urmeaza a fi achizitionat sau denumirea categoriei de produse ce urmeaza a fi achizitionate, în conformitate cu obligatiile asumate prin prezentul contract).

4.2. Achizitorul se obliga sa achizitioneze produsele si serviciile prevazute la subpct.4.1, respectiv sa cumpere si sa plateasca pretul convenit în prezentul contract.

5. Pretul contractului

5.1. Valoarea contractului este delei fara TVA (..... lei/u.m fara TVA) la care se adauga TVA în valoare delei.

Pretul total al contractului cu TVA este de lei.

6. Durata contractului

6.1. Contractul intra în vigoare dupa semnarea acestuia de catre ambele parti si este valabil pâna la

6.2. Prezentul contract înceteaza sa produca efecte la

7. Executarea contractului

7.1. Executarea contractului începe dupa constituirea garantiei de buna executie de catre furnizor.

8. Documentele contractului

8.1. Documentele contractului sunt:

- a) caietul de sarcini;
- b) propunerea tehnica;
- c) propunerea financiara;
- d) garantia de buna executie;
- e) alte anexe, daca este cazul.

9. Obligatiile furnizorului

9.1. Furnizorul se obliga sa furnizeze produsele la standardele si/sau performantele conform contractului si documentelor contractului prevazute la subpct. 8.1 din prezentul contract.

9.2. În caz de neconcordanța între prevederile prezentului contract si caietul de sarcini, prevaleaza cerintele prevazute în caietul de sarcini.

9.3. Furnizorul se obliga sa furnizeze produsele în termenele convenite la subpct. 15.1. Produsele vor fi transportate, asigurate si livrate pe cheltuiala furnizorului.

9.4. Furnizorul se obliga sa mentina pretul produselor pe toata perioada de derulare a contractului (..... lei/u.m. fara TVA).

9.5. Furnizorul se obliga sa despagubeasca achizitorul împotriva oricaror:

(i) reclamatii si actiuni în justitie ce rezulta din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuala (brevete, nume, marci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalatiile sau utilajele folosite pentru sau în legatura cu produsele achizitionate; si

(ii) daune-interese, costuri, taxe si cheltuieli de orice natura aferente, cu exceptia situatiei în care o astfel de încălcare rezulta din respectarea caietului de sarcini întocmit de catre achizitor.

10. Obligatiile achizitorului

10.1. Achizitorul se obliga sa receptioneze produsele în termenul convenit.

10.2. Achizitorul se obliga sa plateasca pretul produselor catre furnizor în conformitate cu prevederile art. 6 din Legea nr. 72/2013 privind masurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligatiilor de plata a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști si între acestia si autoritati contractante.

11. Sanctiuni pentru neîndeplinirea culpabila a obligatiilor

11.1. În cazul în care, din vina sa exclusiva, furnizorul nu reuseste sa își îndeplineasca obligatiile asumate, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din valoarea contractului dobânda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. (2¹) din Ordonanta Guvernului nr. 13/2011 privind dobânda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatii banesti, precum si pentru reglementarea unor masuri financiar-fiscale în domeniul bancar, aprobata prin Legea nr. 43/2012, cu completarile ulterioare. Dobânda legala penalizatoare se aplica pentru fiecare zi de întârziere, pâna la îndeplinirea efectiva a obligatiilor.

11.2. În cazul în care, din vina sa exclusiva, achizitorul nu își onoreaza facturile în termenul stabilit, furnizorul are dreptul de a solicita plata dobânzii legale penalizatoare aplicate la valoarea platii neefectuate, în conformitate cu art. 4 din Legea nr. 72/2013 privind masurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligatiilor de plata a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști si între acestia si autoritati contractante. Dobânda legala penalizatoare se aplica pentru fiecare zi de întârziere, pâna la îndeplinirea efectiva a obligatiilor.

11.3. Achizitorul își rezerva dreptul de a renunta la contract, printr-o notificare scrisa adresata furnizorului, fara nicio compensatie, daca acesta din urma intra în insolventa, cu conditia ca aceasta anulare sa nu prejudicieze sau sa afecteze dreptul la actiune sau despagubire pentru furnizor. În acest caz, furnizorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzatoare pentru partea din contract îndeplinita pâna la data denuntarii unilaterale a contractului.

12. Garantia de buna executie a contractului

12.1. Furnizorul se obliga sa constituie garantia de buna executie a contractului, în cuantum de lei, reprezentând% din valoarea fara TVA a contractului. Garantia de buna executie se constituie prin virament sau printr-un instrument de garantare emis în conditiile legii de o societate bancara sau de o societate de asigurari în termen de maximum 5 zile lucratoare de la încheierea contractului si va fi valabila pâna la

12.2. - Achizitorul are dreptul de a emite pretentii asupra garantiei de buna executie, în limita prejudiciului creat, daca furnizorul nu își îndeplineste, nu își executa, executa cu întârziere sau executa necorespunzator obligatiile asumate prin prezentul contract. Anterior emiterii unei pretentii asupra garantiei de buna executie, achizitorul are obligatia de a notifica acest lucru furnizorului, precizând totodata obligatiile care nu au fost respectate.

12.3. - Achizitorul se obliga sa restituie garantia de buna executie de lei, în termen de 14 zile de la îndeplinirea obligatiilor asumate.

13. Receptie, inspectii si teste

13.1. Achizitorul sau reprezentantul sau are obligatia de a efectua receptia produselor achizitionate si are dreptul de a inspecta produsele pentru a verifica conformitatea lor cu specificatiile din anexa la contract.

13.2. Achizitorul are obligatia de a notifica, în scris, furnizorului identitatea reprezentantilor sai împuterniciti pentru efectuarea receptiei, testelor si inspectiilor.

13.3. Inspectiile si testele din cadrul receptiei provizorii si receptiei

finale (calitative si cantitative) se vor face la destinatia de livrare a produselor.

13.4. Daca vreunul din produsele inspectate nu corespunde specificatiilor, achizitorul are dreptul sa îl respinga, iar furnizorul are obligatia de a înlocui produsele neconforme, fara a modifica pretul contractului.

13.5. Prevederile clauzelor prevazute la subpct. 13.1-13.4 nu îl vor absolve pe furnizor de obligatia asumarii garantiilor sau altor obligatii prevazute în contract.

14. Ambalare si marcare

14.1. (1) Furnizorul are obligatia de a ambala produsele pentru ca acestea sa faca fata, fara limitare, la manipularea dura din timpul transportului, tranzitului si expunerii la temperaturi extreme, la soare si la precipitatiile care ar putea sa apara în timpul transportului si depozitarii în aer liber, în asa fel încât sa ajunga în buna stare la destinatia finala.

(2) În cazul ambalarii greutatilor si volumelor în cutii, furnizorul va lua în considerare, unde este cazul, distanta mare pâna la destinatia finala a produselor si absenta facilitatilor de manipulare grea în toate punctele de tranzit. 14.2. Toate materialele de ambalare a produselor, precum si toate materialele necesare protectiei coletelor (paleti de lemn, foi de protectie etc.) ramân în proprietatea achizitorului.

15. Livrarea si documentele care însotesc produsele

15.1. Furnizorul are obligatia de a livra la sediul autoritatii contractante un numar de u.m. (denumirea generica a produsului ce urmeaza a fi achizitionat sau denumirea categoriei de produse ce urmeaza a fi achizitionate în termen de sau pâna la data de).

15.2. Furnizorul are obligatia sa respecte conditiile de livrare si transport prevazute în caietul de sarcini. Certificarea de catre achizitor a faptului ca produsele au fost livrate partial sau total se face prin semnarea de primire de catre reprezentantul autorizat al acestuia pe documentele emise de furnizor pentru livrare.

15.3. Livrarea produselor se considera încheiata în momentul în care sunt îndeplinite prevederile clauzelor de receptie a produselor.

16. Perioada de garantie acordata produselor

16.1. Furnizorul are obligatia de a garanta ca produsele furnizate prin contract sunt în conformitate cu specificatiile tehnice si propunerea sa tehnica, anexa la contract. Perioada de garantie a produsului va fi de minimum de la data livrării.

16.2. Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamatie ce apare în conformitate cu aceasta garantie.

16.3. La primirea unei astfel de notificari, furnizorul are obligatia de a înlocui produsul fara costuri suplimentare pentru achizitor. Produsele care, în timpul perioadei de garantie, le înlocuiesc pe cele neconforme beneficiaza de o noua perioada de garantie, care curge de la data înlocuirii produsului.

17. Ajustarea pretului contractului

17.1. Pretul contractului este ferm pe întreaga perioada de valabilitate a acestuia.

18. Întârzieri în îndeplinirea contractului

18.1. Furnizorul are obligatia de a îndeplini contractul de furnizare pe perioada de derulare a acestuia, conform caietului de sarcini si documentelor contractului asa cum sunt prevazute la subpct. 8.1 din prezentul contract.

18.2. Cu exceptia prevederilor clauzei prevazute la pct. 19, o întârziere în îndeplinirea contractului da dreptul achizitorului de a solicita dobânda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. (2¹) din Ordonanta Guvernului nr. 13/2011 privind dobânda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatii banesti, precum si pentru reglementarea unor masuri financiar-

fiscale în domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012, cu completările ulterioare.

18.3. Cu excepția prevederilor cap. 19 (forta majora) și în afara cazului în care furnizorul este de acord cu o prelungire, o întârziere în îndeplinirea contractului notificat de furnizor cu cel puțin 30 de zile înainte de dreptul achizitorului de a solicita plata dobânzii legale penalizatoare aplicate la valoarea plății neefectuate, în conformitate cu art. 4 din Legea nr. 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

18.4. Pentru întârzieri față de data menționată de furnizor ca fiind termenul de livrare, achizitorul va percepe penalizări pentru fiecare zi de întârziere, aplicate valorii cantității de produs întârziat.

19. Forta majora

19.1. Forta majora este constatată de o autoritate competentă.

19.2. Forta majora exonerează partile contractante de îndeplinirea obligațiilor asumate prin prezentul contract, pe toată perioada în care aceasta acționează.

19.3. Îndeplinirea contractului va fi suspendată în perioada de acțiune a forței majore, dar fără a prejudicia drepturile ce li se cuveneau partilor până la apariția acesteia.

19.4. Partea contractantă care invocă forta majora are obligația de a notifica celeilalte părți, imediat și în mod complet, producerea acesteia și să ia orice măsuri care îi stau la dispoziție în vederea limitării consecințelor.

19.5. Dacă forta majora acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 30 de zile, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea deplin drept a prezentului contract, fără ca vreuna dintre părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.

20. Încetarea contractului

20.1. Prezentul contract încetează deplin drept, fără a mai fi necesară intervenția unui/unei tribunal arbitral/instante judecătorești, în următoarele situații:

a) prin acordul de voință al partilor;

b) prin rezilierea/rezoluțiune de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul contract la pct. 9 de către cealaltă parte, fără a fi nevoie de intervenția instanței de judecată și fără alte formalități, cu condiția unei notificări prealabile transmise cu 15 (cincisprezece) zile lucrătoare înainte de data la care va interveni rezilierea și dacă partea nu își îndeplinește până la expirarea termenului de preaviz obligațiile prevăzute în acest contract sub sancțiunea aplicării de daune-interese. Termenul de 15 zile este un termen de grație în cadrul căruia partea în culpa poate să își îndeplinească obligațiile care au condus la transmiterea notificării de reziliere. Numai dacă aceste obligații nu sunt îndeplinite în acest termen, cealaltă parte poate considera contractul reziliat în condițiile acestei litere;

c) una dintre părți își cesionează drepturile și obligațiile prevăzute de prezentul contract fără acordul celeilalte părți;

d) la încheierea duratei contractului conform pct. 6 din prezentul contract.

20.2. Partea care invocă o cauză de încetare a prevederilor prezentului contract o va notifica celeilalte părți cu cel puțin 15 zile înainte de data la care încetarea urmează să își producă efectele.

20.3. Rezilierea prezentului contract nu va avea niciun efect asupra obligațiilor deja scadente între partile contractante.

20.4. Prevederile prezentului punct nu înlătură răspunderea părții care în mod culpabil a cauzat încetarea contractului.

20.5. Autoritatea contractanta are dreptul de a denunța unilateral un contract de achiziție publică în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

a) contractantul se afla, la momentul atribuirii contractului, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 164-167 din Legea nr. 98/2016;

b) contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor care rezultă din legislația europeană relevantă și care a fost constatată printr-o decizie a Curții de Justiție a Uniunii Europene.

21. Cesiunea

21.1. Furnizorul poate transmite, total sau parțial, prin acte juridice, creanțele născute din prezentul contract numai cu acordul prealabil, exprimat în scris, al achizitorului.

21.2. Încalcarea prevederilor subpct. 21.1 da dreptul achizitorului la aplicarea pactului comisoriu de gradul II, reglementat de art. 1.553 alin. (2) teza finală din Legea nr. 287/2009 privind Codul civil, republicată, cu modificările ulterioare, contractul desființându-se deplin drept, fără punere în întârziere, fără acțiune în justiție și fără nicio altă formalitate prealabilă.

22. Amendamente

22.1. Partile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, de a conveni modificarea clauzelor contractului, prin act adițional, cu excepția clauzei prevăzute la pct. 4 și 5.

23. Conflictul de interese

23.1. Furnizorul nu are dreptul de a angaja, în scopul îndeplinirii prezentului contract de achiziție publică, persoane fizice sau juridice care au fost implicate în procesul de verificare/evaluare a candidaturilor/ofertelor depuse în cadrul aplicării procedurii de atribuire aferente acestuia, pe parcursul unei perioade de cel puțin 12 luni de la încheierea contractului, sub sancțiunea nulității contractului respectiv.

24. Soluționarea litigiilor

24.1. Achizitorul și furnizorul vor face toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe, orice neînțelegere sau dispută care se poate ivi între ei în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea contractului.

24.2. Dacă, după 15 zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare poate solicita ca dispută să se soluționeze de către instanțele judecătorești competente din România.

25. Limba care guvernează contractul

25.1. Limba care guvernează contractul este limba română.

26. Comunicări

26.1. (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului contract trebuie să fie transmisă în scris.

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii, cât și în momentul primirii.

26.2. Comunicările între părți se pot face și prin telefon, fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

27. Legea aplicabilă contractului

27.1. Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

Partile au înțeles să încheie astăzi,, prezentul contract în două exemplare originale, câte unul pentru fiecare parte.

Achizitor,
.....
Furnizor,
.....