



CAIET DE SARCINI
SPECIFICAȚIE TEHNICĂ
privind achiziția de „ANTIINFECȚIOASE GENERALE PENTRU UZ SISTEMIC”

1. Obiectul achiziției: „ANTIINFECȚIOASE GENERALE PENTRU UZ SISTEMIC”, cod CPV 33651000-8

Prezentul caiet de sarcini se aplică pentru achiziționarea de medicamente antiinfecțioase generale pentru uz sistemic, necesare asigurării îngrijirii medicale a asistaților din centrele aflate în subordinea Direcției Generale de Asistență Socială și Protecția Copilului Vâlcea. Medicamentele vor fi livrate numai în baza comenzii emise de către autoritatea contractantă.

2. Considerații generale:

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de elaborare și prezentare a ofertei și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează propunerea tehnică.

Ofertantul în calitate sa de producător/reprezentant legal al producătorului/ persoană care introduce pe piață, răspunde de conformitatea produsului cu legislația UE și națională și trebuie să fie în posesia tuturor documentelor originale care însoțesc produsul, documente care descriu în detaliu componența și specificațiile acestora. Calitatea produselor va fi cea prevăzută de standardele în vigoare și poate fi atestată de : certificate de calitate; autorizare din partea Ministerului Sănătății. Documentele ce atestă calitatea produselor vor fi anexate la documentele de livrare a mărfii. În caz contrar beneficiarul își rezervă dreptul de a nu efectua plata produselor neatestat calitativ.

În certificatele de calitate se va menționa obligatoriu termenul de valabilitate care nu va diferi în niciun fel de cel prevăzut de standardele în vigoare. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a sista comanda încheiată cu furnizorul, în cazul în care calitatea produselor nu este conformă cu standardele aflate în vigoare. Fiecare produs va fi etichetat și înscrisionat cu denumirea produsului, marca producătorului, termenul de valabilitate, data fabricației, compoziția, eventuali aditivi sau ingrediente folosiți, eventualele riscuri, contraindicații și modul de utilizare, manipulare, conservare și păstrare. Se interzice prelungirea termenului de valabilitate expirat prin reechitare sau reambalare, de către producător.

Ofertantul câștigător răspunde pentru calitatea produselor în termenul de valabilitate, persoana juridică achizitoare fiind în drept să solicite în interiorul acestor termene, înlocuirea gratuită în maxim 24 ore a produsului necorespunzător.

3. Specificații

AMOXICILINĂ 500MG./CPS	CPS	1.000	Substanța activă: amoxicillinum Ambalaj: cutie
AMPICILINĂ 500MG./CPS	CPS	1.000	Substanța activă: ampicillinum Ambalaj: cutie
AMPICILINĂ 500MG./FL. INJECTABIL	FL	200	Substanța activă: ampicillinum Ambalaj: cutie cu 100 flacoane
AMPICILINĂ 1G./FL. INJECTABIL	FL	300	Substanța activă: ampicillinum Ambalaj: cutie cu 100 flacoane
AUGUMENTIN 875MG/125MG(1G)	TB	144	Substanța activă: amoxicillinum, acidum clavulanicum Ambalaj: cutie



CONSILIUL JUDEȚEAN VÂLCEA
 Direcția Generală de Asistență Socială și Protecția Copilului Vâlcea
Str.Tudor Vladimirescu nr. 28, Râmnicu Vâlcea, România
Tel./fax: 0250/734758; 0250/734270-int.128

AUGUMENTIN 457MG/5ML-70ML	FL	10	Substanta activa:amoxicillinum,acidum clavulanicum Ambalaj: flacon din sticlă brună
CEFORT 1G PULBERE INJECTABILĂ	FL	200	DCI:celtriaxonum Ambalaj:flacoane
CIPROCIN 500MG	CP	50	Substanta activa:ciprofloxacinum Ambalaj: cutie
CIPLOX SOLUȚIE OFT. AURICULARĂ 0,3%*5ML.	FL	10	Substanta activa: ciprofloxacinum Ambalaj: flacon
DOXACILINĂ 100MG./CAPSULĂ	CAPS.	100	DCI:doxycyclinum Ambalaj:cutie
NOLICIN 100MG/TB	TB	100	DCI:norfloxacinum Ambalaj:cutie
OXACILINĂ INJECTABILĂ 500MG/FL	FL	100	Substanta activa: oxacillinum Ambalaj: cutii cu 100 flacoane
OXACILINĂ 500MG/CAPS	CAPS	500	Substanta activa: oxacillinum Ambalaj: cutii
PENICILINĂ G NA 1000000UI/FL.PULB. INJECTABILĂ	FL.	100	DCI:BENZYL PENICILLINUM NATRICUM Ambalaj:cutie cu 100 flacoane
ZANOCIN 200MG/COMPRIMAT FILMAT	CP	60	DCI:ofloxacinum Ambalaj:cutie

Denumirea medicamentului trebuie să includă, să fie însoțită sau să facă referiri la:

- a) Informații descriptive și dacă este necesar, informații de utilizare;
- b) starea fizică a medicamentului.

Termenul de valabilitate se compune din formularea clară a zilei, lunii și a anului (**termenul de valabilitate să fie de cel puțin 12 luni de la data livrării**). Data este precedată de mențiunea clară “ expiră la data de _____”. Se va indica după caz, condițiile de păstrare și conservare.

4. Condiții de livrare

Livrarea medicamentelor se va face gratuit de către furnizor în maxim 48 de ore, pe bază de comandă. Condiția de livrare: franco-depozit - farmacia D.G.A.S.P.C. Vâlcea cu sediul în Rm. Vâlcea, str. Ferdinand nr. 32. La livrare, medicamentele vor fi însoțite de documente de certificare a calității, conform dispozițiilor legale în vigoare.

5. Prețul și plata produselor

Prețul produsului va fi exprimat în lei pe unitatea de măsură, fără TVA. Prețul stabilit de ofertant în ofertă este ferm și nu poate fi schimbat sau indexat ulterior, pe timpul derulării contractului.

6. Recepția produselor



CONSILIUL JUDEȚEAN VÂLCEA
Direcția Generală de Asistență Socială și Protecția Copilului Vâlcea
Str. Tudor Vladimirescu nr. 28, Râmnicu Vâlcea, România
Tel./fax: 0250/734758; 0250/734270-int.128

Recepția calitativă și cantitativă se va executa la depozitul beneficiarului de către comisia de recepție a autorității contractante în prezența delegatului furnizorului. În cazul în care la recepție se constată că unele produse nu corespund calitativ, furnizorul va proceda la schimbarea lor fără a solicita contravaloarea transportului.

7. Expediere și transport

Expedierea produselor este în sarcina furnizorului și potrivit condiției de livrare, se va face cu mijloacele de transport ale furnizorului și în prezența delegatului acestuia. Mijloacele de transport vor fi specifice transportului de produse farmaceutice și autorizate conform legislației în vigoare.

8. Condiții minime de calitate.

Ofertantul în calitatea sa de producător/reprezentant legal al producătorului/ persoană care introduce pe piață, răspunde de conformitatea produsului cu legislația UE și națională, trebuie să fie în posesia tuturor documentelor originale care însoțesc produsul, documente care descriu în detaliu componența și specificațiile tehnice.

**Farmacist Primar,
Popa Leonida**

**Întocmit,
Alamă Diana**