

Secțiunea II

CAIET DE SARCINI

Achiziția de unități mobile de terapie intensivă neonatală, în cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă Componentei 12 – Sănătate din cadrul PNRR

CUPRINS

LISTA DE ACRONIME ȘI ABREVIERI	3
1 INTRODUCERE.....	5
2 CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE.....	6
2.1 INFORMAȚII DESPRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ.....	6
2.2 INFORMAȚII DESPRE CONTEXTUL CARE A DETERMINAT ACHIZIȚIONAREA PRODUSELOR	6
2.3 INFORMAȚII DESPRE BENEFICIILE ANTICIPATE DE CĂTRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ.....	7
2.4 ALTE INIȚIATIVE/PROIECTE/PROGRAME ASOCIATE CU ACEASTĂ ACHIZIȚIE DE PRODUSE	7
2.5 CADRUL GENERAL AL SECTORULUI ÎN CARE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ ÎȘI DESFĂȘOARĂ ACTIVITATEA.....	7
2.6 FACTORI INTERESAȚI ȘI ROLUL ACESTORA	8
3 PRODUSELE SOLICITATE.....	9
3.1 OBIECTIVUL GENERAL LA CARE CONTRIBUIE FURNIZAREA PRODUSELOR.....	9
3.2 OBIECTIVUL SPECIFIC LA CARE CONTRIBUIE FURNIZAREA PRODUSELOR.....	9
3.3 DESCRIEREA PRODUSELOR SOLICITATE	9
3.3.1 PRODUSELE SOLICITATE	9
3.4 EXTENSIBILITATE/ MODERNIZARE, DACĂ ESTE CAZUL	13
3.5 GARANȚIE	13
3.6 LIVRARE, INSCRIȚIONARE, TRANSPORT	14
3.7 OPERAȚIUNI CU TITLU ACCESORIU	15
3.7.1 INSTALARE, PUNERE ÎN FUNCȚIUNE, TESTARE	15
3.7.2 INSTRUIREA PERSONALULUI PENTRU UTILIZARE	16
3.8 SERVICII DE MENTENANȚĂ	16
3.8.1 MENTENANȚA CORECTIVĂ ÎN PERIOADA DE GARANȚIE.....	17
3.9 SUPORT TEHNIC.....	19
3.10 MEDIUL ÎN CARE ESTE OPERAT PRODUSUL.....	22
3.11 CONSTRÂNGERI PRIVIND LOCAȚIA UNDE SE VA EFECTUA LIVRAREA	22
4. ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE PĂRȚILOR	22
5 DOCUMENTAȚII CE TREBUIE FURNIZATE BENEFICIARULUI ÎN LEGĂTURĂ CU UNITATEA MOBILĂ DE TERAPIE INTENSIVĂ NEONATALĂ COMPLET ECHIPATĂ	23
6 RECEPȚIA PRODUSELOR.....	24
7 MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATĂ	26
8 CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZĂ RELAȚIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ ȘI CONTRACTANT/ FURNIZOR (INCLUSIV ÎN DOMENIILE MEDIULUI, SOCIAL ȘI AL RELAȚIILOR DE MUNCĂ)	27
9 CRITERIUL DE ATRIBUIRE	28
10 FACTORII DE EVALUARE.....	29
11 MANAGEMENTUL/ GESTIONAREA ACORDULUI-CADRU ȘI A CONTRACTELOR SUBSECVENTE.....	31

Lista de acronime și abrevieri

CdS	Caiet de Sarcini
DDP	<i>Delivered Duty Paid</i> , condiție de livrare potrivit ultimei versiuni Incoterms 2020
JOUE	Jurnalul Oficial al Uniunii Europene
ONAC	Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate
RNTR 2	Reglementări privind omologarea de tip și eliberarea cărții tehnice de identitate a vehiculelor rutiere, precum și omologarea de tip a produselor utilizate la acestea
SNUAU	Sistemul Național Unic pentru Apeluri de Urgență - este un serviciu telefonic din România, operat de Serviciul de Telecomunicații Speciale
UMTIN	Unitate mobilă de terapie intensivă neonatală

Definiții

Autoritate Contractantă	
Promitent-achizitor	Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate, care derulează procedura de achiziție pentru atribuirea acordului-cadru în numele și pentru Ministerul Sănătății
Beneficiar	Ministerul Sănătății, care va încheia contracte subsecvente în calitate de achizitor în baza acordului-cadru atribuit
Promitent-Furnizor	Operatorul economic semnatar al acordului-cadru
Furnizor/Contractant	Operatorul economic semnatar al contractelor subsecvente. Acesta va livra, pune în funcțiune UMTIN și va instrui personalul din cadrul Ministerului Sănătății.
Ofertant	Operatorul economic care a depus ofertă pentru livrarea UMTIN care fac obiectul prezentului CdS
Produs	Unitate mobilă de terapie intensivă neonatală (UMTIN)
Pachet obligatoriu de livrare	Totalitatea documentelor și accesoriilor necesare pentru deplasarea UMTIN pe drumurile publice, ce vor fi livrate de către Promitentul-Furnizor împreună cu UMTIN, potrivit cerințelor din Caietul de Sarcini
Proces verbal de recepție	Documentul încheiat între Furnizor/Contractant și Beneficiar prin care sunt acceptate UMTIN livrate ca urmare a procesului de recepție, realizat în conformitate cu cerințele formulate în Caietul de Sarcini și care confirmă că toate obligațiile contractuale care revin Contractantului cu

	privire la livrarea UMTIN, punerea în funcțiune si instruirea personalului, au fost îndeplinite
Livrare	Punerea la dispoziția Beneficiarului a UMTIN de către Contractant, la punctul de livrare selectat de Beneficiar și indicat în contractul subsecvent
Recepție	Activitatea realizată de către părți prin care se confirmă că au fost îndeplinite toate obligațiile contractuale ce revin Contractantului cu privire la livrarea UMTIN, punerea in functiune si instruirea personalului

1 INTRODUCERE

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificațiile tehnice ale produsului. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini precizează și instituțiile competente de la care OE pot obține informații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii acordului-cadru și care sunt în vigoare la nivel național.

Achiziția are la bază *Programul național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală* aprobat prin HG nr. 642/ 2023, *privind aprobarea Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor medicilor de familie sau pentru cabinetele medicale asociate, a Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor de planificare familială, a Programului național de dotare cu echipamente a centrelor comunitare integrate, a Programului național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală și a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer, precum și pentru modificarea unor acte normative* prin care s-a prevăzut furnizarea de unități mobile de terapie intensivă neonatală, repartizate pe Române ce au în componență clinici universitare coordonatoare de rezidențiat neonatologie sau secții de neonatologie cu personal medical ce deține experiența în transportul pacientului critic neonatal, pentru asigurarea transportului medicalizat de înaltă calitate pentru pacienții nou-născuți aflați în stare critică, în calitate de beneficiari ai contractelor de finanțare în cadrul Componentei 12 – Sănătate, Investiția: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți. Programul se derulează la nivelul Ministerului Sănătății și se implementează în vederea îndeplinirii țintelor și jaloanelor din cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă Componentei 12 – Sănătate din cadrul PNRR.

Obiectul achiziției constă în semnarea unui acord-cadru, cu o durată de 24 de luni de la data intrării în vigoare a acordului-cadru, care să stabilească termenii, condițiile, precum și cadrul legal, financiar, tehnic și administrativ pentru atribuirea contractelor subsecvente de către beneficiar, în vederea asigurării de către ofertanții deveniți promitenți-furnizori, în condiții de siguranță, operativitate, calitate și eficiență financiară, a minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală. De asemenea, obiectul achiziției include livrarea unităților mobile de terapie intensivă neonatală, asigurarea garanției și a cerințelor de service aferente pe perioada garanției (verificări, inspecții, revizii, reparații, după caz), în conformitate cu cerințele prezentului Caiet de sarcini.

În cadrul acestei proceduri, Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate deține calitatea de promitent-achizitor în cadrul acordului cadru ce rezultă din această procedură, pentru beneficiul Ministerului Sănătății – potrivit Hotărârii de Guvern nr. 642/ 2023, *privind aprobarea Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor medicilor de familie sau pentru cabinetele medicale asociate, a Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor de planificare familială, a Programului național de dotare cu echipamente a centrelor comunitare*

integrate, a Programului național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală și a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer, precum și pentru modificarea unor acte normative.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din caietul de sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului contractului.

2 CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE

2.1 Informații despre Autoritatea contractantă

1. **Ministerul Sănătății** reprezintă autoritatea de stat în domeniul sănătății publice, iar în calitate de coordonator de reforme și investiții pentru Componenta 12 – *Sănătate* din cadrul PNRR este **beneficiarul** achiziției de unități mobile de terapie intensivă neonatală, în cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți.

2. **Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate** este instituție publică în subordinea Ministerului Finanțelor, înființată în baza OUG 46/2018¹ în scopul achiziționării centralizate a unor tipuri de bunuri și/ sau servicii la nivelul administrației publice centrale. În conformitate cu Legea nr. 98/2016², ONAC este unitate de achiziții centralizate care furnizează activități de achiziție centralizate și după caz, activități de achiziție auxiliare și își desfășoară activitatea în conformitate cu prevederile HG 119/2019³.

Conform art. III, alin (1) din HG 642/2023, organizarea procedurilor de achiziție pentru furnizarea a minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală, în cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă Componentei 12 – *Sănătate* din cadrul PNRR, se realizează la solicitarea Ministerului Sănătății, în baza fundamentării necesarului, de către Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate și se finalizează prin încheierea de acorduri-cadru, în numele și pentru Ministerul Sănătății.

În acest scop, Ministerul Sănătății pune la dispoziția ONAC centralizatorul cu necesitățile colectate pentru fiecare beneficiar (inclusiv datele de identificare și adresele de livrare), respectiv cantitatea minimă și maximă estimată pentru acordul-cadru, precum și cantitatea pentru cel mai mic și pentru cel mai mare contract subsecvent, durata acordului-cadru, valoarea estimată pentru fiecare produs în parte, specificațiile tehnice, caietul de sarcini, precum și specialiștii care vor acorda suport tehnic pe toată durata procesului de achiziție, precum și persoanele care vor face parte din comisiile de evaluare.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

La momentul actual, România nu deține unități mobile de terapie intensivă neonatală de Nivel 3.

În vederea achiziționării a a minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală, repartizate pe regiuni către unități sanitare spitalicești nivel 3, spitale de pediatrie, spitale aflate în subordinea Academiei Române ce au în componență clinici universitare coordonatoare de rezidențiat neonatologie sau secții de neonatologie cu personal medical ce deține experiența în transportul pacientului critic neonatal, pentru asigurarea transportului medicalizat de înaltă

¹ Ordonanță de Urgență nr. 46 din 31 mai 2018 privind înființarea, organizarea și funcționarea Oficiului Național pentru Achiziții Centralizate

² Art. 3 lit. bbb) din Legea 98 / 2016 privind achizițiile publice

³ Hotărârea Guvernului nr. 119 din 27 februarie 2019 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 46/2018 privind înființarea, organizarea și funcționarea Oficiului Național pentru Achiziții Centralizate și pentru modificarea anexei nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. 502/2018

calitate pentru pacienții nou-născuți aflați în stare critică, în calitate de beneficiari ai contractelor de finanțare în cadrul componentei 12 - Sănătate, investiția: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, se aprobă Programul național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală. Programul se derulează la nivelul Ministerului Sănătății și se implementează în vederea îndeplinirii țintelor și jaloanelor din cadrul investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă componentei 12 - Sănătate din cadrul PNRR.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea contractantă

Având în vedere obiectivele propuse de către Autoritatea contractantă, achiziția de UMTIN va conduce la:

- > Creșterea disponibilității acestor mijloace de intervenție;
- > Scăderea timpului de răspuns, prin furnizarea de unități cu caracteristici dinamice superioare;
- > Eficientizarea acțiunilor de intervenție, prin furnizarea de UMTIN moderne;
- > Scăderea costurilor de mentenanță;

2.4 Alte inițiative/proiecte/programe asociate cu această achiziție de produse

Investiția I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți se va realiza prin derularea unui apel deschis competitiv prin care se vor finanța minim 25 de spitale publice care vor derula investiții aparținând următoarelor componente:

- Creșterea capacității secțiilor/compartimentelor de terapie intensivă nou născuți cu minim 124 de paturi adiționale, inclusiv infrastructura și echipamente;
- Dotarea secțiilor nou născuți existente în vederea dotării cu echipamente medicale adecvate pentru minim 90 de paturi existente;
- Centre de formare în vederea construirii/amenajării și dotării a minim 8 centre de formare (aproximativ 100 mp fiecare);
- Screening în vederea dotării cu echipamente medicale adecvate pentru îmbunătățirea programului de screening

Tot în cadrul acestei investiții vor fi achiziționate minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală.

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

2.5.1. Ministerul Sănătății reprezintă autoritatea de stat în domeniul sănătății publice.

Ministerul Sănătății îndeplinește următoarele atribuții principale:

- a) elaborează politici, strategii și programe de acțiune în domeniul sănătății populației, în acord cu Programul de guvernare, coordonează și controlează implementarea politicilor, strategiilor și programelor din domeniul sănătății populației, la nivel național, regional și local;
- b) evaluează și monitorizează starea de sănătate a populației, ia măsuri pentru îmbunătățirea acestuia și informează Guvernul referitor la indicatorii de sănătate, tendințele de evoluție și despre măsurile necesare pentru îmbunătățirea acestora;
- c) reglementează modul de organizare și funcționare a sistemului de sănătate;
- d) monitorizează, controlează și evaluează activitatea instituțiilor sanitare și ia măsuri pentru îmbunătățirea calității asistenței medicale acordate populației;

- e) asigură, în colaborare cu instituțiile administrației publice centrale și locale, resursele umane, materiale și financiare necesare funcționării instituțiilor din sistemul public de sănătate;
- f) colaborează cu reprezentanții autorităților administrației publice centrale și locale, cu cei ai societății civile și cu massmedia în scopul educației pentru sănătate a populației și adoptării unui stil de viață sănătos;
- g) participă la limitarea efectelor apărute în urma dezastrelor, calamităților și epidemiilor în domeniul său de competență;
- h) reprezintă Guvernul României în relațiile cu Organizația Mondială a Sănătății și cu alte organisme internaționale, în domenii de interes;
- i) elaborează, implementează și coordonează programe naționale de sănătate, în scopul realizării obiectivelor politicii de sănătate publică;
- j) gestionează, prin structuri specializate, programele internaționale de asistență financiară pentru susținerea reformei în sănătate și pentru creșterea calității asistenței medicale acordate populației;
- k) colaborează cu Ministerul Educației, Cercetării, Tineretului și Sportului și implementează proiecte și programe.

2.5.2 Oficiul Național pentru Achiziții Centralizate a fost înființat ca unitate de achiziții centralizate în conformitate cu OUG nr.46/2018.

ONAC îndeplinește următoarele atribuții principale:

- a) colectarea necesităților utilizatorilor în legătură cu produsele și serviciile achiziționate în sistem centralizat;
- b) stabilirea programului anual al achizițiilor publice pentru produsele și serviciile achiziționate în sistem centralizat;
- c) organizarea procedurilor de atribuire centralizate și încheierea acordurilor-cadru centralizate;
- d) punerea la dispoziția utilizatorilor a acordurilor-cadru centralizate;
- e) monitorizarea acordurilor-cadru centralizate, precum și exercitarea drepturilor și îndeplinirea obligațiilor utilizatorilor rezultate din acestea în situațiile prevăzute de normele metodologice de aplicare a prezentei ordonanțe de urgență;
- f) participarea în calitate de parte în cadrul procedurilor administrativ-jurisdicționale sau în fața instanțelor de judecată în legătură cu actele sale emise în exercitarea atribuțiilor sale;
- g) furnizarea de activități de achiziție auxiliare.

2.6 Factori interesați și rolul acestora

Principalii factorii interesați prin raportare la UMTIN ce urmează a fi achiziționate sunt:

- i. **Promitentul-Achizitor** – ONAC – este parte semnatară a acordului-cadru și va monitoriza derularea acestuia;
- ii. **Beneficiar** – Ministerul Sănătății – va încheia contracte subsecvente în calitate de achizitor în baza acordului-cadru atribuit și va monitoriza derularea acestora;
- iii. **Promitent-Furnizor** – Operatorul economic semnatar al acordului-cadru și, după caz, a contractelor subsecvente – va livra UMTIN pentru Ministerul Sănătății.

3 PRODUSELE SOLICITATE

Investiția va consta în achiziționarea a minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală (nivel 3), care vor fi livrate către Ministerul Sanatatii.

În ceea ce privește unitățile mobile de terapie intensivă neonatală de nivel 3, România nu deține, în acest moment, astfel de UMTIN. Se urmărește repartizarea pe regiuni către unități sanitare spitalicești nivel 3, spitale de pediatrie, spitale aflate în subordinea Academiei Române ce au în componență clinici universitare coordonatoare de rezidențiat neonatologie sau secții de neonatologie cu personal medical ce deține experiența în transportul pacientului critic neonatal Prin această acțiune se va realiza dotarea a 8 centre regionale de formare pentru pacienții critici neonatali cu o astfel de unitate, care va permite transportul în siguranță al pacienților neonatali în stare critică, în funcție de necesitate.

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul general al achiziției este creșterea calității serviciilor medicale din faza pre-spitalicească prin îmbunătățirea nivelului de dotare cu echipamente de transport și alte echipamente specifice pentru acordarea asistenței medicale de urgență și primului ajutor calificat.

3.2 Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor

Obiectivul specific este determinat de creșterea proporției de nou-născuți cu afecțiuni critice care vor avea acces la asistență medicală adecvată – astfel, proporția va crește de la 64 % la 83 % (o îmbunătățire cu aproximativ 30 % în comparație cu situația actuală).

3.3 Descrierea produselor solicitate

Obiectul prezentului caiet de sarcini îl constituie achiziția a minim 1 și maxim 20 unități mobile de terapie intensivă neonatală., echipe complete.

Configurațiile, condițiile tehnice și performanțele UMTIN sunt menționate în Specificațiile Tehnice prevăzute în Anexele nr. 1 și 2 la prezentul caiet de sarcini.

3.3.1 Produsele solicitate

Obiectivul achiziției îl constituie atribuirea unui acord-cadru de furnizare a UMTIN, conform următoarelor cantități estimate:

a) estimări ale cantităților minime și maxime care ar putea fi solicitate pe durata întregului acord-cadru:

Denumire produs	COD CPV	Cantități estimate acord-cadru		Valori estimate acord-cadru (lei, fără TVA)	
		Min.	Max.	Min.	Max.
Unitate mobilă de terapie intensivă neonatală complet dotată	34114110-3 Vehicule de salvare (Rev.2)	12	20	21.315.744	35.526.240

b) estimări ale cantităților minime și maxime care ar putea face obiectul unui singur contract subsecvent dintre cele care urmează să fie atribuite pe durata acordului-cadru:

Denumire produs	COD CPV	Cantități estimate contract subsecvent		Valori estimate contract subsecvent (lei, fără TVA)	
		Min.	Max.	Min.	Max.
Unitate mobilă de terapie intensivă neonatală complet dotată	34114110-3 Vehicule de salvare (Rev.2)	1	12	1.776.312	21.315.744

c) Valoarea estimată unitară este de 1.776.312 lei (fără TVA)

d) Valoarea estimată totală pe Acord-cadru este de 35.526.240 lei (fără TVA)

UMTIN va avea următoarea componență:

Denumire	Cantitate	UM	Loc de livrare	Perioadă de livrare solicitată (luni)	Specificații tehnice SAU cerințe de performanță / funcționale <u>minime</u>	Specificații tehnice SAU cerințe de performanță/ funcționale <u>extinse/dorite</u>	Durată minimă garanție
Autovehicul de bază cu suprastructură tip box	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani Putere motor - minim 130 kW	3 ani
Analizor gaze sangvin și electroliți	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Bilirubinometru neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Butelie aer	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Butelie oxid nitric	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Butelie oxigen-instalație fixă de oxigen 10l	40	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Butelie oxigen-oxigen portabil 5l	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Cart echipamente medicale neonatale	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Defibrilator neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Dispozitiv de screening rapid neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Dispozitiv pentru administrare fluide încălzite	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Incubator transport	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Monitor funcții vitale neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Monitor transcutanat neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Pompă enterală	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Pompă volumetrică	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Seringa automată	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani

Sistem livrare oxid nitric neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Sistem reducere temperatura corporală	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Aspirator portabil	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Transluminator	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Umidificator ventilator transport neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Ventilator transport neonatal	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Instalație fixa de oxigen	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Oxigen portabil	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Sistem de perfuzie proiectat pentru a permite administrarea fluidelor incalzite	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Suport perfuzie	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 1	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Modul de comunicații	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 2	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani
Echipeamente de comunicare și tehnologia informației	20	buc.	MS	12	Anexa nr. 2	Garanție extinsă - 2 ani	2 ani

Toate echipamentele medicale cu care este dotată UMTIN vor fi alimentate de la instalația electrică a acesteia (soluție producător).

În susținerea Propunerii tehnice Ofertantul va depune cel puțin următoarele documente:

Fișa tehnică, care va cuprinde specificațiile tehnice și de calitate ale produsului, completată și susținută obligatoriu de documentațiile originale complete (sau fotocopiile după documentația originală cu certificarea și semnarea conform cu originalul) – cataloage, pliante, sau prospecte ori fișe / cărți tehnice ale producătorului etc., semnate și ștampilate, pentru a demonstra îndeplinirea cerințelor din cadrul specificațiilor tehnice din caietul de sarcini, în limba română.

NOTĂ

Simpla copiere a cerințelor din caietul de sarcini nu este considerată un răspuns la cerințele autorității contractante și duce la descalificarea operatorului economic.

3.4 Extensibilitate/ Modernizare, dacă este cazul

Orice modificare a propunerii tehnice, ulterior semnării acordului-cadru/ contractului subsecvent, va fi luată în considerare numai în măsura în care va asigura un nivel calitativ și de performanță cel puțin egal față de aceasta și va reflecta cerințele documentației de atribuire.

Solicitarea de modificare a propunerii tehnice trebuie să fie avizată de către beneficiar. În acest sens, aceasta trebuie clar justificată și probată cu documente de către furnizor, cu îndeplinirea cumulativă a următoarelor condiții:

- > noul produs prezentat la livrare respectă cerințele minime din caietul de sarcini;
- > noul produs are cel puțin același nivel calitativ și de performanță cu cel prevăzut în propunerea tehnică;
- > dacă în propunerea tehnică inițială ar fi fost prezentate noile specificații tehnice în locul celor prezentate inițial, acestea nu ar fi condus la stabilirea unui alt rezultat al procedurii;
- > noile specificații tehnice răspund cel puțin aceluiași necesități și exigențe ale autorității contractante, iar livrarea noului produs nu se realizează în condiții mai puțin avantajoase față de cele prevăzute în ofertă.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a nu acorda avizul favorabil, în sensul modificării propunerii tehnice, în cazul în care, în urma analizării documentelor depuse de solicitant, se constată că produsul propus nu îndeplinește cerințele cumulative menționate la paragraful anterior.

Nivelul tehnic cel puțin egal raportat la propunerea tehnică, va fi constatat de către personalul beneficiarului, în baza unui raport de specialitate aprobat de ordonatorul de credite.

Modificarea propunerii tehnice nu va afecta prețul de furnizare stabilit prin acordul cadru/ contract subsecvent și nu va genera costuri suplimentare de orice natură în sarcina promitentului achizitor.

3.5 Garanție

Promitentul furnizor are obligația de a garanta că produsul furnizat prin contract este nou și nefolosit. De asemenea, Promitentul furnizor are obligația de a garanta că produsul furnizat prin contract nu va avea niciun defect ca urmare a proiectării, materialelor sau manoperei ori oricărei alte acțiuni sau omisiuni a furnizorului.

Perioada de garanție a UMTIN va fi de minim:

- 3 ani, pentru Autovehicul de bază cu suprastructură tip box;
- 2 ani pentru echipamentele specifice medicale;
- 2 ani pentru inscripționare;
- 2 ani pentru modulul de comunicații;
- 2 ani pentru echipamentele de comunicare și tehnologia informației;

Termenele de garanție încep să curgă de la data încheierii procesului verbal de recepție.

Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor în perioada de garanție, inclusiv, dar fără a se limita la:

- i. diagnoza defectelor;
- ii. repararea tuturor componentelor defecte sau furnizarea unor noi componente;
- iii. înlocuirea părților defecte;
- iv. instalarea în starea inițială;
- v. testarea pentru a asigura funcționarea corectă;
- vi. repunerea în funcțiune.

3.6 Livrare, inscripționare, transport

Termenul de livrare a unităților mobile de terapie intensivă neonatală complet dotate, este de 12 luni de la semnarea contractului subsecvent.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către locul indicat de beneficiar.

Produsul se consideră livrat atunci când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul corespunde parametrilor agreeți și este acceptat, conform procesului verbal de recepție.

Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/ părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

Produsele se vor livra conform regulilor INCOTERMS 2020 aplicabile, condiția de livrare DDP, la locația indicată de beneficiar.

UMTIN se vor livra complet echipate și pregătite pentru introducerea imediată în intervenție, în conformitate cu specificațiile tehnice și cerințele funcționale solicitate prin prezentul caiet de sarcini, respectând totodată prevederile legale în vigoare și conținând **Pachetul Obligatoriu de livrare**:

- (1) Numerele provizorii de înmatriculare și autorizația provizorie de circulație valabilă pentru 30 de zile;
- (2) Asigurarea de răspundere civilă auto (RCA) valabilă cel puțin pentru perioada de autorizare provizorie de circulație;
- (3) Kitul legislativ, respectiv:
 - a. Vestă reflectorizantă conform legislației incidente;
 - b. Trusă de prim ajutor conform legislației incidente;
 - c. Triunghiuri reflectorizante de avertizare cu omologare în conformitate cu reglementările legislației incidente;
 - d. Stingător P1 certificat de conformitate potrivit legislației incidente;

Furnizorul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat a UMTIN și se consideră că a luat în considerare toate dificultățile pe care le-ar putea întâmpina în acest sens și nu va invoca nici un motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

Inscripționarea UMTIN se va efectua în conformitate cu prevederile din specificațiile tehnice ale

produselor și a destinației acestora. Nu se admite colantarea produselor în culoarea menționată în specificația tehnică și înscrisuri care promovează operatori economici/ servicii/ produse.

Având în vedere că achiziționarea UMTIN se realizează prin programe cu fonduri nerambursabile, elementele de vizibilitate ale programului se vor inscripționa în conformitate cu manualul de vizibilitate al programului, în vigoare la data livrării produsului, astfel încât să nu afecteze modul de inscripționare solicitat prin specificațiile tehnice și contract, conform manualului de identitate vizuală care se regăsește la: <https://mfe.gov.ro/mipe-publica-manualul-de-identitate-vizuala-pentru-planul-national-de-redresare-si-rezilienta/manual-identitate-vizuala-pnrr/>.

Toate cheltuielile aferente inscripționării și marcării produselor vor fi suportate de furnizor.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a furnizorului. Produsele trebuie să fie asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

3.7 Operațiuni cu titlu accesoriu

3.7.1 Instalare, punere în funcțiune, testare

Se va efectua testarea și punerea în funcțiune pentru verificarea conformității UMTIN cu prevederile specificațiilor tehnice și a ofertei tehnice. Transportul, punerea în funcțiune și testarea se realizează de către furnizor, fără costuri suplimentare.

Furnizorul va pune la dispoziția beneficiarului toate accesoriile, materialele consumabile necesare punerii în funcțiune, efectuării testelor, calibrării, etc., inclusiv cele nesolicitate prin prezentul caiet de sarcini.

Furnizorul va realiza toate configurările/setările necesare pentru a pune produsele în funcțiune. Punerea în funcțiune include, de asemenea, toate ajustările și setările necesare pentru a asigura instalarea corespunzătoare, în ceea ce privește performanța și calitatea, cu toate configurațiile necesare pentru o funcționare optimă.

După punere în funcțiune, furnizorul va efectua teste funcționale ale UMTIN și ale echipamentelor din dotare.

Testarea produsului va avea în vedere următoarele elemente: inspecții și teste în condiții de utilizare „reală” pentru verificarea conformității produsului cu cerințele fișelor de produs.

Furnizorul rămâne responsabil pentru protejarea produselor luând toate măsurile adecvate pentru a preveni lovituri, zgârieturi și alte deteriorări, până la acceptarea de către Beneficiar.

3.7.1.2 Proiectul de organizare generală, compartimentare și inscripționare

Furnizorul va prezenta beneficiarului, în cel mult 30 de zile de la data semnării contractului subsecvent, un proiect al modului de organizare generală, compartimentare și inscripționare a produsului, care trebuie să conțină detalii tehnice cu privire la construcția efectivă a interiorului acestuia.

Proiectul va fi prezentat atât în format tipărit, cât și electronic, într-un program care să permită vizualizarea 3D a proiectului.

3.7.2 Instruirea personalului pentru utilizare

Furnizorul are obligația să instruiască la fața locului personalul desemnat de beneficiar, fără costuri suplimentare pentru beneficiar. Scopul instruirii este de a transfera cunoștințele necesare pentru a opera produsul.

Pentru fiecare produs ce urmează a fi recepționat, Furnizorul va asigura pregătirea persoanelor nominalizate de beneficiar. În perioada de pregătire, personalul trebuie să dobândească cunoștințe cu privire la utilizarea UMTIN în ansamblul lui (inclusiv a echipamentelor din dotare), precum și întreținerea acestuia (acestora).

Furnizorul trebuie să propună orice subiect suplimentar care ar putea fi necesar pentru a se asigura că personalul autorității contractante este pe deplin instruit pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a produsului.

Durata sesiunii de instruire va fi de 2 zile lucrătoare.

Sesiunea de instruire va fi organizată de Furnizor nu mai târziu de 7 zile lucrătoare de la livrarea UMTIN.

Sesiunea de instruire se va desfășura în limba română, iar pe durata sesiunii de instruire vor fi asigurate materiale suport în limba română - acestea pot include manuale de operare, fișe tehnice etc, precum și materiale video de utilizare a produsului.

Activitatea va avea ca finalitate eliberarea unui document emis de reprezentatul furnizorului, care să ateste instruirea personalului.

Se va asigura, la cerere, reinstruirea personalului utilizator al dispozitivelor medicale, privind utilizarea și exploatarea echipamentelor.

3.8 Servicii de mentenanță

Mentenanța corectivă reprezintă serviciile de mentenanță care sunt necesare doar în situația în care bunul / anumite părți ale acestuia se defectează. Mentenanța corectivă trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de intervenție la un echipament/produs care se efectuează pe parcursul ciclului de viață al acestuia, ca urmare a unor defecțiuni sau funcționării în afara parametrilor optimi cu scopul de a restabili capacitatea de funcționare optimă a echipamentului/produsului.

Mentenanța preventivă se realizează conform cerințelor din documentația de atribuire și trebuie înțeleasă ca totalitatea operațiunilor de întreținere ale unui echipament/produs care se efectuează pe durata de utilizare a acestuia, la intervale regulate cu scopul de a asigura funcționarea optimă a echipamentului/produsului, pentru a reduce riscurile de defectare și de deteriorare.

Mentenanța evolutivă a echipamentelor cuprinde o serie de activități riguroase menite să actualizeze modul de funcționare a echipamentelor în conformitate cu progresele tehnologice și/ sau modificările legislative, procedurale sau socio-economice.

3.8.1 Mentenanța corectivă în perioada de garanție

În perioada de garanție, orice funcționare defectuoasă a produsului va fi înlăturată de către furnizor respectând următoarele termene:

> pentru partea de autoșasiu: cel mult 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. În cazul în care piesele necesare remedierii defecțiunilor sunt importate de către operatorul economic ce asigură service-ul, timpii de intervenție pentru remedierea defecțiunilor se vor stabili de comun acord cu reprezentanții furnizorului, dar nu vor depăși 30 de zile lucrătoare.

> pentru amenajarea specifică a compartimentului medical, a echipamentelor și dispozitivele medicale cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală: Furnizorul va asigura preluarea echipamentelor/ dispozitivelor medicale, respectiv întreținerea compartimentului medical în maxim 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. Dacă intervenția asupra echipamentelor/ dispozitivelor medicale durează mai mult de 30 zile lucrătoare, Furnizorul va pune la dispoziție un echipament înlocuitor.

> pentru sistemele de avertizare optică și acustică: cel mult 10 zile lucrătoare de la data când a fost înștiințat în scris de către beneficiar. În cazul în care piesele necesare remedierii defecțiunilor sunt importate de către operatorul economic ce asigură service-ul, timpii de intervenție pentru remedierea defecțiunilor se vor stabili de comun acord cu reprezentanții furnizorului, dar nu vor depăși 30 de zile lucrătoare.

> pentru modulul de comunicații: Furnizorul va asigura repararea/ înlocuirea în perioada de garanție a oricărui bun sau părți ale acestuia, în maxim 10 zile lucrătoare din momentul anunțării defectului la un punct de lucru/ sucursală/ reprezentanță. Termenele curg din momentul în care beneficiarul va notifica în scris Furnizorul cu privire la defectul survenit. Dacă terminalele se defectează în perioada de garanție, iar defectul este localizat la nivelul modulului/ plăcii de bază pe care sunt stocate informații programate de beneficiar (chei SCK, grupuri etc.), contractantul trebuie să furnizeze și să instaleze un nou modul/ placă de bază, modulul defect rămânând în posesia beneficiarului.

> pentru echipamentele de comunicații și tehnologia informației pentru integrarea resurselor mobile de intervenție medicală cu sistemul informatic al SNUAU: Furnizorul va asigura repararea/ înlocuirea în perioada de garanție a oricărui bun sau părți ale acestuia, în maxim 10 zile lucrătoare din momentul anunțării defectului la un punct de lucru/ sucursală/ reprezentanță de către beneficiar. Termenele curg din momentul în care Beneficiarul va notifica în scris Furnizorul cu privire la defectul survenit.

În cazul în care Furnizorul nu va respecta termenele menționate mai sus, pentru reparația vehiculului sau a unui echipament din dotarea acestuia, în perioada de garanție, achizitorul are dreptul, după transmiterea unei notificări prealabile, de a calcula penalități pentru fiecare zi de întârziere scursă între expirarea termenului de remediere și data îndeplinirii obligației, în cuantum conform dobânzii legale penalizatoare prevăzută la art. 3 alin. 2¹ din O.G. nr. 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie și penalizatoare pentru obligații bănești, precum și pentru

reglementarea unor măsuri financiar-fiscale în domeniul bancar, cu modificările și completările ulterioare, din valoarea cu TVA a unei unități complet echipate. Pentru fiecare produs livrat, cuantumul penalităților calculate pentru întârzierea reparațiilor în perioada de garanție, nu va depăși 10% din valoarea cu TVA a unei unități complet echipate.

Garanția produsului (înlocuit sau reparat de către furnizor) se extinde cu perioada trecută de la data înștiințării furnizorului sau reprezentantului său în România asupra defecțiunii și până la data când produsul a revenit în stare bună de funcționare, în posesia cumpărătorului.

Alte facilități, care sunt eventual oferite în perioada de garanție, se vor prezenta suplimentar.

3.8.2 Mentenanța preventivă în perioada de garanție

Serviciile de mentenanță preventivă sunt recomandate de către producătorul echipamentului/produsului, în vederea menținerii perioadei de garanție acordate pentru echipamentul/produsului respectiv.

Contractantul trebuie să efectueze mentenanță preventivă a produsului și a fiecărui echipament din dotare în perioada de garanție în conformitate cu recomandările producătorului.

Ofertanții vor prezenta în propunerea tehnică planul de service pentru autoșasiu elaborat de producătorul acestuia și în concordanță cu destinația unităților mobile de terapie intensivă neonato (se va ține cont de transformarea autovehiculului de bază), pentru minim 2 ani de la data recepției, plan care va cuprinde și costurile estimative ale reviziilor.

Operațiunile de mentenanță preventivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu protejarea adecvată a personalului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

3.8.3 Mentenanța evolutivă în perioada de garanție

Mentenanța evolutivă poate apărea pe durata de realizare contractului, datorită unui eveniment care nu poate fi prevăzut în momentul pregătirii documentației de atribuire, cum ar fi: modificări legislative, apariția unei tehnologii noi, update-ul unui software din cadrul echipamentului achiziționat inițial (de exemplu server, router).

Înainte de efectuarea operațiunilor de mentenanță evolutivă, contractantul prezintă spre aprobare beneficiarului planul de realizarea a mentenanței evolutive care trebuie să cuprindă cel puțin lista echipamentelor la care se va interveni, perioada intervenției, documentația tehnică relevantă.

Contractantul va realiza și documenta o sesiune de instruire cu personalul beneficiarului privitoare la noile capacități ale echipamentului.

Mentenanța evolutivă nu trebuie să conducă la perturbarea activităților beneficiarului, degradarea performanței serviciilor și/sau pierderea unor informații.

Mentenanța evolutivă trebuie să acopere toate costurile aferente intervenției, inclusiv forța de muncă, echipamente, software și altele asemenea [inclusiv/ exclusiv] produse (componente/piese de schimb).

Operațiunile de mentenanță evolutivă trebuie efectuate în condiții de securitate, cu asigurarea că sunt îndeplinite toate măsurile privind protecția, conform prevederilor legale, a personalului

contractantului care efectuează mentenanță și a altor persoane prezente la locul unde are loc intervenția.

După fiecare intervenție evolutivă, contractantul trebuie să efectueze teste de funcționare a echipamentului.

După fiecare intervenție evolutivă, contractantul trebuie să livreze documentația detaliată a intervenției (actualizare proiect tehnic, licențe, cod-sursă etc.). Drepturile de proprietate intelectuală ale oricărei intervenții de mentenanță evolutivă aparțin beneficiarului.

3.9 SUPORT TEHNIC

Pe perioada de garanție, furnizorul va asigura suport tehnic.

Va asigura un punct de contact dedicat personalului autorizat al autorității contractante unde se pot semnală probleme/defecțiuni care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic furnizorului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Furnizorul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de autoritatea contractantă, în funcție de nivelul incidentului. Fiecare incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

Nivelele de prioritate sunt:

- i. Urgent - incidentul are impact major asupra funcționării produsului. Problema împiedică desfășurarea activității Autorității/entității contractante.
- ii. Critic - impact semnificativ asupra funcționării produsului. Problema împiedică desfășurarea în condiții normale a activității Autorității/entității contractante. Nici o soluție alternativă nu este disponibilă, însă activitatea Autorității/entității contractante poate totuși continua, însă într-un mod restrictiv.
- iii. Major - impact mediu asupra desfășurării activității autorității/entității contractante. Problema afectează minor funcționalitățile produsului. Impactul reprezintă un inconvenient care necesită soluții alternative pentru refacerea funcționalităților.
- iv. Minor - impact minim asupra desfășurării activității Autorității/entității contractante. Problema nu afectează funcționalitățile produsului. Rezultatul este o eroare minoră care nu împiedică desfășurarea în bune condiții a activității Autorității/entității contractante.

Furnizorul trebuie să asigure disponibilitatea serviciilor de suport tehnic. În cazul incidentelor cu prioritate „urgent” intervenția va fi asigurată 24x7, din momentul primirii sesizării și până la remedierea definitivă a problemei și asigurarea funcționalității integrale a produsului.

Furnizorul va trebui să respecte următorii timpi de răspuns, corelați cu nivelul de prioritate a incidentului - aceștia se vor particulariza în funcție de specificul obiectului contractului, cei de mai jos fiind cu caracter orientativ:

<i>Nivel prioritate</i>	<i>Țimp de răspuns</i>	<i>Țimp de implementare soluție provizorie</i>	<i>Țimp de rezolvare</i>
<i>Urgent</i>	<i>24 de ore</i>	<i>3 zile lucrătoare</i>	<i>5 zile lucrătoare</i>

Critic	36 de ore	5 zile lucrătoare	7 zile lucrătoare
Major	48 de ore	7 zile lucrătoare	9 zile lucrătoare
Minor	60 de ore	9 zile lucrătoare	12 zile lucrătoare

Nerespectarea timpilor de mai sus dă dreptul Autorității contractante de a solicita penalități/daune interese în conformitate cu clauzele contractului de achiziție publică de produse.

Ofertantul va prezenta o declarație privind disponibilitatea/capacitatea de asigurare a suportului tehnic pe durata de viață a UMTIN, pe toată durata contractului, atât în perioada de garanție, cât și după expirarea perioadei de garanție, după caz.

Furnizorul va asigura un punct de contact dedicat unde beneficiarul să poată semnală orice problemă/ defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic furnizorului în gestionarea unui incident, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine.

Se vor emite buletine de verificare, rapoarte de service, avize pentru casare (formulare ale autoritatii contractante) sau documente specifice activitatii de service solicitate de catre beneficiar privind starea aparatelor. Se va completa raportul de service dupa fiecare interventie in care se specifica manopera efectuata, piesele de schimb necesare, starea aparatului la sfarsitul interventiei, recomandarile privind utilizarea dispozitivului medical. Fiecare exemplar va fi semnat de catre utilizator.

Mentenanța autovehiculului de bază ofertat va fi asigurată de către ofertant, prin unități service de pe teritoriul României, autorizate de către R.A.R. clasă 1 (cu abilitare din partea unui producător de vehicule sau al reprezentantului autorizat al acestuia. Pentru îndeplinirea acestei cerințe, la momentul depunerii ofertelor, ofertanții trebuie să depună următoarele documente:

> autorizarea R.A.R., pentru activități de reparații ale vehiculelor rutiere, activități de întreținere a vehiculelor rutiere și activități de reglări funcționale ale vehiculelor rutiere, pentru categoria de vehicul pentru autoșasiul produsului ofertat, conform Anexei 1 din O.M. T.C.T. nr. 2131/2005 pentru aprobarea Reglementărilor privind autorizarea operatorilor economici care desfășoară activități de reparații, de întreținere, de reglare, de modificări constructive, de reconstrucție a vehiculelor rutiere, precum și de dezmembrare a vehiculelor scoase din uz RNTR 9;

> lista unităților service pentru efectuarea de operațiuni de mentenanță pentru autoșasiul produsului ofertat (denumire, CUI, adresă, persoană de contact, telefon, email);

În cazul în care remedierea defecțiunilor în perioada de garanție presupune deplasarea unității mobile de terapie intensivă neonatală într-o altă țară, toate costurile generate (transport, asigurări, diurnă etc.) vor fi suportate de furnizor.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a verifica funcționalitatea și avizele necesare service-urilor din lista prezentată.

Mentenanța dispozitivelor medicale cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală

Pentru dispozitivele medicale cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală, mentenanța va fi asigurată de către ofertant prin unități service specializate din România, acreditate de Ministerul Sănătății.

Se va nominaliza o persoană de contact responsabilă de contract.

Pentru îndeplinirea acestei cerințe, la momentul depunerii ofertelor, ofertanții trebuie să depună următoarele documente:

> lista unităților service pentru efectuarea de operațiuni de mentenanță pentru fiecare dispozitiv medical cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă (denumire, CUI, adresă, persoană de contact, telefon, email);

> avizul de funcționare al unităților service menționate în listă, emis de A.N.M.D.M, conform art. 3 din O.M.S. nr. 1008/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, referitoare la avizarea activităților în domeniul dispozitivelor medicale.

Se va prezenta aviz de la producător pentru activitatea ofertată – conform Ord. MS nr. 1008/2016-aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sanatații, referitoare la avizarea activitatilor în domeniul dispozitivelor medicale.

Se va prezenta lista cu personalul calificat pentru întreținerea și repararea echipamentelor menționate în oferta, precum și documente din care să rezulte că personalul este specializat pentru efectuarea lucrărilor de reparare pentru dispozitivul medical respectiv.

Se va face dovada unui document care să ateste abilitățile furnizorului de a întreține, repara și verifica (diploma de instruire a personalului calificat sau echivalent) tipul de echipament menționat în oferta.

Beneficiarul își rezervă dreptul de a verifica funcționalitatea și avizele necesare service-urilor din lista prezentată.

NOTĂ:

1. Operatorul Economic va prezenta în cadrul ofertei locațiile centrelor de service (proprii sau partenere) de care dispune, urmând ca ulterior, în termen de maxim 30 zile de la semnarea contractului subsecvent, să pună la dispoziția beneficiarului acordurile de parteneriat cu fiecare centru de service propus.
2. La efectuarea mentenanței se vor utiliza piese de schimb și accesorii originale, garantate și agreate de producătorii echipamentelor.
3. Furnizorul trebuie să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru o perioadă de minim 3 ani de la data recepției.

Furnizorul va răspunde în timp util la orice incident semnalat de beneficiar, în funcție de nivelul incidentului. Fiecărui incident este caracterizat de un nivel de prioritate, care va evidenția impactul acestuia asupra funcționalităților produsului.

3.10 Mediul în care este operat produsul

UMTIN va fi proiectată și echipată pentru acordarea primului ajutor calificat, a asistenței medicale de urgență prespitalicească, monitorizarea și transportul pacienților, în localități și în afara acestora, pe drumuri amenajate și neamenajate, în condiții meteorologice specifice tuturor anotimpurilor.

UMTIN trebuie să corespundă unui regim de exploatare intens, cu accelerări și decelerări frecvente inclusiv pe căi de rulare cu rampe și pante foarte accentuate.

3.11 Constrângeri privind locația unde se va efectua livrarea

Produsele se vor livra conform regulilor INCOTERMS 2020 aplicabile, condiția de livrare DDP, la locația indicată de beneficiar.

4. ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE PĂRȚILOR

4.1 Atribuțiile și responsabilitățile promitentului-achizitor

ONAC, în calitate de promitent-achizitor, derulează această procedură de atribuire în scopul semnării unui acord-cadru pentru furnizarea a minim 112 unități mobile de terapie intensivă neonatală, în numele și pentru Ministerul Sănătății, în cadrul Investiției: I2.3. Secții de terapie intensivă pentru nou-născuți, aferentă Componentei 12 – Sănătate din cadrul PNRR.

4.2 Atribuțiile și responsabilitățile beneficiarului

- Se obligă să recepționeze produsele în termenul convenit
- Se obligă să plătească furnizorului produsele furnizate, în contul de trezorerie al furnizorului
- Se obligă să desemneze o persoană responsabilă cu implementarea contractului ca o măsură necesară pentru gestionarea riscurilor
- Se obligă să verifice toate documentele asociate recepției produselor și serviciilor suport care fac obiectul contractului, respectiv care confirmă furnizarea produselor potrivit condițiilor de calitate stabilite în caietul de sarcini.

Ministerul Sănătății, în calitate de beneficiar, încheie contracte subsecvente în executarea acordului-cadru.

4.3 Atribuțiile și responsabilitățile Furnizorului

Prin raportare la rezultatele așteptate și produsele solicitate de autoritatea contractantă, atribuțiile și responsabilitățile furnizorului, fără a se limita la acestea, sunt:

- > să furnizeze produsele la standardele și / sau performanțele prezentate în propunerea tehnică;
- > să asigure condițiile necesare pentru efectuarea recepției calitative și cantitative;
- > să asigure instruirea personalului, privind utilizarea produselor livrate;
- > să furnizeze produsele în termenul de livrare menționat în prezentul Caiet de sarcini;

- > să asigure mentenanța corectivă în perioada de garanție pentru produsele livrate conform propunerii tehnice;
- > să asigure mentenanța preventivă pentru produsele livrate conform propunerii tehnice;
- > să asigure un punct de contact dedicat personalului autorizat al beneficiarului, unde se poate semnala orice problemă/ defecțiune care necesită mentenanță preventivă sau corectivă sau solicită suport tehnic contractantului în gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura că orice situație semnalată este tratată cu promptitudine;
- > să fie în măsură să asigure piese de schimb și orice alte materiale consumabile pentru produsele livrate.

5 DOCUMENTAȚII CE TREBUIE FURNIZATE BENEFICIARULUI ÎN LEGĂTURĂ CU UNITATEA MOBILĂ DE TERAPIE INTENSIVĂ NEONATALĂ COMPLET ECHIPATĂ

Ofertanții trebuie să dețină autorizație tehnică pentru efectuarea de activități de carosare, construcție, reconstrucție sau schimbarea categoriei de folosință a autoșasiurilor noi, în vederea transformării autoșasiului de bază (conform propunerii tehnice) în autovehicul special (conform cerinței caietului de sarcini).

Ofertanții trebuie să prezinte extras din din COC/certificatul de conformitate al vehiculului.

La livrare, toate produsele (iar după caz, inclusiv accesoriile și echipamentele din dotare) trebuie să fie însoțite de următoarele documente:

- a) factura fiscală conform art. 319 alin. (20) din Codul Fiscal;
- b) documentul de transport, intern sau internațional (ex.: aviz de însoțire a mărfii);
- c) proces verbal de predare-primire ale produsului;
- d) lista de inventar al UMTIN complet echipată, în cadrul căreia vor fi menționate absolut toate echipamentele din dotare: cantitativ și valoric (preț unitar cu TVA și preț total);
- e) *declarație/ certificat de conformitate pentru fiecare echipament din dotare în parte;
- f) cartea de identitate a UMTIN, securizată de către Registrul Auto Român;
- g) carnet service, întreținere și garanție (în cazul în care nu sunt disponibile online);
- h) certificat de garanție pentru autovehiculul de bază și pentru fiecare echipament în parte;
- i) autorizația de circulație provizorie pe drumurile publice, valabilă pentru cel puțin 30 de zile de la data livrării și numere provizorii de înmatriculare;
- j) asigurarea de răspundere civilă RCA, valabilă pe perioada de valabilitate a autorizației de circulație provizorie;
- k) instrucțiunile de exploatare și întreținere, în limba română (tipărite și pe suport electronic), pentru autovehiculul de bază și pentru fiecare componentă/ echipament / dispozitiv medical în parte;

l) lista unităților service autorizate de către R.A.R. pentru operațiuni de mentenanță a autoșasiului produsului oferat și lista unităților service avizate de ANMDM pentru operațiuni de mentenanță a dispozitivelor medicale cu care este dotată unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală;

m) certificat de conformitate pentru autovehicul, emis de producător;

n) certificat de conformitate CE pentru echipamentele din dotarea UMTIN conform normelor europene în vigoare (Directiva 2006/42);

o) materiale foto/video de prezentare/instalare/punere în funcțiune și utilizare a fiecărui echipament din dotarea UMTIN.

* **Declarația de conformitate** este emisă de producătorul produsului respectiv, aceasta conține un set minim de informații, fiind semnată de producător sau reprezentantul său autorizat.

Certificatul de conformitate este emis de un organism certificat fie la nivel național, european sau internațional care atestă conformitatea produselor, în baza unei verificări prealabile a produsului respectiv.

La livrare, Furnizorul va pune la dispoziția autorității contractante consumul mediu de carburant determinat de R.A.R cu unitatea mobilă de terapie intensivă neonatală complet echipată cu aparatura medicală, echipaj + pacient și rezervorul de carburant plin. De asemenea se va comunica consumul de carburant pentru instalația suplimentară de încălzire/ răcire compartiment pacient, în litri/ oră, cât și consumul de carburant pentru aerul condiționat pentru răcire compartiment șofer.

Produsele, inclusiv echipamentele din dotarea acestora, vor fi însoțite de instrucțiuni de exploatare și întreținere în limba română (tipărite și pe suport electronic). Suplimentar, pentru întreg lotul de produse livrate se va livra l set din documentația mai sus amintită (tipărită și pe suport electronic).

6 RECEPȚIA PRODUSELOR

Recepția produselor trebuie să se efectueze astfel încât să se permită, la final, obținerea confirmării că au fost îndeplinite toate obligațiile contractuale ce revin furnizorului, inclusiv predarea – primirea efectivă a acestora, respectiv:

- a. fiecare produs livrat este nou, neutilizat, neînmatriculat, în stare bună de funcționare, fără defecte de orice tip și fără elemente deteriorate,
- b. fiecare produs livrat este omologat și poate fi înmatriculat în termen de 90 de zile de la data recepției,
- c. fiecare produs livrat este în conformitate cu specificațiile tehnice și cerințele funcționale stabilite prin contractul subsecvent și anexele acestuia, respectând prevederile legale în vigoare,

- d. fiecare produs livrat are inventarul complet, incluzând toate accesoriile mașinii, respectiv: capace roți, cric; chei; covorașe cauciuc și orice alte accesorii prevăzute în contractul subsecvent și anexele acestuia.
- e. fiecare produs livrat a fost pregătit pentru livrare, având Lista de inspecție anexată, cu fiecare pas inclus realizat, asigurându-se cel puțin că este inspectat din punct de vedere tehnic (mecanic), este spălat, conține lichid de parbriz, are accesoriile complete și montate, după caz, conform contractului subsecvent.

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de contractant și reprezentanții părților.

Procesul verbal de recepție calitativă și cantitativă va include unul din următoarele rezultate:

- a) admiterea recepției cu sau fără obiecții;
- b) suspendarea recepției;
- c) respingerea recepției (dacă se constată vicii care nu pot fi remediate și care, prin natura lor, împiedică realizarea uneia sau a mai multor exigențe esențiale).

Cu ocazia efectuării recepției, Furnizorul va asigura o prezentare cu privire la modul de utilizare a unității mobile de terapie intensivă neonatală, respectiv:

- prezentarea exteriorului UMTIN – pentru a demonstra reprezentantului Beneficiarului că produsul este nou, neutilizat, nu are zgârieturi;
- prezentarea inventarului de complet, potrivit listei de inspecție, cu verificarea, după caz, a: vestei reflectorizante, trusei de prim ajutor, triunghiului reflectorizant, covorașelor, stingătorului P1, cheilor unității mobile de terapie intensivă neonatală (dintre care cel puțin una cu telecomandă) etc;
- indicarea și verificarea recipientelor pentru fluide;
- prezentarea habitaculului – respectiv a funcțiilor UMTIN și a fiecărei comenzi în parte.

Ca urmare a acestui proces, Furnizorul va întocmi **Lista de inventar al produsului complet**, pe care o va anexa procesului verbal de recepție, lista urmând a fi parcursă împreună cu reprezentantul beneficiarului, cu ocazia recepției, pentru a verifica îndeplinirea tuturor cerințelor.

Procesul verbal de recepție va face mențiune cu privire la parcurgerea pașilor de mai sus, indicând totodată cel puțin: numărul, denumirea, tipul, modelul, marca etc. pentru unitățile mobile de terapie intensivă neonatală și pentru toate echipamentele acestora livrate.

Procesul verbal de recepție va avea ca anexă Lista de inventar al produsului, cu indicarea stării acestuia la livrare precum și inventarul acestuia, potrivit versiunii de echipare detaliate în Ofertă.

Eventualele neconformități, după caz, defecțiuni constatate cu ocazia efectuării recepției se vor consemna în cadrul Procesului verbal de recepție. Dacă o unitate mobilă de terapie intensivă neonatală, care face obiectul recepției, nu corespunde cerințelor de conformitate menționate la primul paragraf al prezentei secțiuni, precum și specificațiilor tehnice detaliate în Contractul

Subsecvent și Anexele acestuia, aceasta va fi respinsă, iar Furnizorul are obligația, fără a modifica prețul contractului:

- i. de a remedia toate neconformitățile identificate;
- ii. de a înlocui produsul refuzat cu altul conform, în cazul în care nu există soluție tehnică de remediere. În acest caz, Operatorul Economic va avea obligația de înlocuire a produsului și de suportare a tuturor cheltuielilor generate de această situație.

În situația în care neconformitățile identificate nu vor fi remediate în interiorul termenului de livrare stipulat în contractul subsecvent, se vor aplica sancțiuni potrivit prevederilor contractuale.

Comisia de recepție recomandă suspendare recepției când:

- i. se constată existența unor neconformități, neconcordanțe, defecte ori deficiențe care sunt de natură să afecteze utilizarea produsului/produselor conform destinației sale/lor, dar care pot fi remediate;
- ii. se constată existența unor produse realizate necorespunzător sau nefinalizate, care pot afecta cerințele fundamentale aplicabile, dar care pot fi remediate;
- iii. se constată existența, în mod justificat, a unor suspiciuni rezonabile cu privire la calitatea produselor și este necesară realizarea unor expertize tehnice, încercări și teste suplimentare pentru a le clarifica;
- iv. Contractantul nu pune la dispoziția comisiei de recepție documentele prevăzute în contract și caietul de sarcini (dacă este cazul).

În cazul în care comisia de recepție decide suspendarea procesului de recepție, aceasta încheie un proces-verbal de suspendare a procesului de recepție în care consemnează decizia de suspendare, măsurile recomandate în scopul remedierii aspectelor constatate, precum și termenul de remediere, iar autoritatea/entitatea contractantă comunică Contractantului decizia comisiei în maxim 5 zile lucrătoare de la luarea la cunoștință a procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție, împreună cu un exemplar al acestuia. Termenul de remediere nu poate depăși *60 de zile* de la data încheierii procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție. În cazul în care Contractantul nu remediază aspectele constatate și nu adoptă măsurile recomandate în cadrul procesului-verbal de suspendare a procesului de recepție în termenul stabilit, comisia de recepție va decide respingerea recepției.

7 MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATĂ

Furnizorul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factură va avea menționat numărul contractului subsecvent, datele de emisie și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Beneficiar.

Factura va fi emisă după semnarea de către beneficiar a procesului verbal de recepție cantitativ și calitativ, acceptat, după livrare, testare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție va

Însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție;
- b) declarația de conformitate;
- c) avizul de expediție a produsului;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă și calitativă;
- e) procesul verbal de instruire a personalului medical;

Pentru produsele livrate și recepționate (calitativ și cantitativ), achizitorul va efectua plata acestora în termen de maximum 60 de zile de la data primirii facturii însoțită de procesul - verbal de recepție calitativă și cantitativă/ alte documente justificative prevăzute de legislație, fără obiecțiuni.

Plata se va efectua în baza facturii, pe care se vor menționa toate elementele obligatorii, prevăzute de art. 319 alin. (20) din Codul Fiscal, primite și acceptate de achizitor, prin ordin de plată, în lei, în contul de trezorerie al Furnizorului.

Dacă data scadentă este o zi nelucrătoare, termenul de plată va fi decalat până la prima zi lucrătoare următoare acesteia.

8 CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZĂ RELAȚIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ ȘI CONTRACTANT/ FURNIZOR (INCLUSIV ÎN DOMENIILE MEDIULUI, SOCIAL ȘI AL RELAȚIILOR DE MUNCĂ)

În aplicare art. 51 alin (1) din Legea nr. 98/2016 instituțiile competente de la care operatorii economici pot obține informații detaliate privind reglementările obligatorii în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă care trebuie respectate pe parcursul executării contractului de achiziție publică sunt următoarele: Ministerul Muncii și Justiției Sociale, adresa web: <http://www.mmuncii.gov.ro/>, Ministerul Sănătății, adresa web: <http://www.ms.gov.ro/>, Inspekția Muncii, adresa web: <http://www.inspectiamuncii.ro/> iar cele referitoare la protecția mediului la Ministerul Mediului, adresa web: <http://www.mmediu.gov.ro/>, Ministerul Finanțelor Publice, adresa web: <http://www.mfinante.gov.ro/pagina.html?pagina=acasa>.

Operatorii economici vor prezenta în cadrul ofertei faptul că pe parcursul executării contractului de achiziție publică vor respecta obligațiile stabilite prin legislația adoptată la nivelul Uniunii Europene, legislația națională, prin acorduri colective sau prin tratatele, convențiile și acordurile internaționale din domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă.

Operatorii economici vor indica în cadrul ofertei faptul că la elaborarea acesteia au ținut cont de obligații relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă.

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva nr. 2014/24, respectiv:

- Directiva nr. 2014/24/UE a Parlamentului European și a Consiliului privind achizițiile publice și de abrogare a Directivei 2004/18/CE;
- Regulamentul (CE) nr. 213/2008 al Comisiei de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2195/2002 al Parlamentului European și al Consiliului privind Vocabularul comun privind achizițiile publice (CPV) și a Directivelor 2004/17/CE și 2004/18/CE ale Parlamentului European

și ale Consiliului în ceea ce privește procedurile de achiziții publice, în ceea ce privește revizuirea CPV;

- Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice;
- H.G. nr. 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;
- H.G. nr. 901/2015 privind aprobarea Strategiei naționale în domeniul achizițiilor publice;
- Ordinul A.N.A.P. nr. 1554/2023 privind aprobarea structurii și conținutului Documentației standard de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială de produse;
- HOTĂRÂRE nr. 642 din 27 iulie 2023 privind aprobarea Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor medicilor de familie sau pentru cabinetele medicale asociate, a Programului național de dotare cu echipamente a cabinetelor de planificare familială, a Programului național de dotare cu echipamente a centrelor comunitare integrate, a Programului național de dotare cu unități mobile de terapie intensivă neonatală și a Programului național de dotare cu unități mobile de screening pentru cancer, precum și pentru modificarea unor acte normative
- Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;
- Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;
- Convenția nr. 29 a OIM privind munca forțată;
- Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;
- Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;
- Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);
- Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;
- Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;
- Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;
- Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și al eliminării acestora (Convenția de la Basel);
- Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenti (Convenția de la Stockholm privind POP);
- Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produși chimici periculoși și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.

9 CRITERIUL DE ATRIBUIRE

În conformitate cu art. 187 din Legea nr. 98/2016, cu modificările și completările ulterioare, criteriul de atribuire este:

CEL MAI BUN RAPORT CALITATE-PREȚ.

10 FACTORII DE EVALUARE

Nr. crt.	Factorii de evaluare	Punctaj maxim	Algoritmul de calcul
1	2	3	4
1	Componenta financiară - <u>Prețul total al ofertei</u>	40 puncte	<p>Pentru oferta financiară cu prețul cel mai mic (Fmin), se primește punctajul maxim de 40 de puncte</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p>$P_i = (F_{min}/F_i) * 40$, unde:</p> <p>P_i = punctajul obținut; F_{min} = Oferta financiara cu prețul cel mai mic; F_i = Oferta financiară a ofertantului.</p>
2	<u>Garanția autovehiculului de bază</u> Notă: 1. Termenul de garanție pentru autovehiculul de bază trebuie să fie de minimum 36 de luni. 2. Se consideră realist un termen de garanție situat între minimul de 36 de luni și maximul de 60 de luni. 3. Nicio garanție care depășește 60 de luni nu va fi punctată suplimentar față de punctajul maxim.	25 puncte	<p>Pentru cea mai mare perioadă de garanție suplimentară oferată (G_{max}), se primește punctajul maxim de 25 de puncte.</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p>$P_i = (G_i/G_{max}) * 25$, unde:</p> <p>P_i = punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Garanția autovehicul de bază”; G_i = Termenul de garanție suplimentară a ofertantului; G_{max} = Termenul de garanție suplimentară cel mai mare din ofertele primite.</p>
3	<u>Garanția echipamentelor medicale</u> Notă: 1. Termenul de garanție a echipamentelor medicale trebuie să fie de minim 24 de luni. 2. Se consideră realist un termen de garanție situat între minim de 24 de luni și maxim de 48 de luni. 3. Nicio garanție care depășește 48 de luni nu va fi punctată.	25 puncte	<p>Pentru cea mai mare perioadă de garanție suplimentară oferată (G_{max}), se primește punctajul maxim de 25 de puncte.</p> <p>Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă:</p> <p>$P_i = (G_i/G_{max}) * 25$, unde:</p> <p>P_i = punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Garanția echipamentelor medicale”; G_i = Termenul de garanție suplimentară oferat; G_{max} = Termenul cel mai mare de garanție suplimentară din ofertele primite.</p>

4	<u>Puterea autovehiculului</u>	7 puncte	Pentru puterea cea mai mare se aloca punctajul maxim, respectiv 7 puncte. Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă: $P_i = (Q_i/Q_{max}) * 7$, unde: P_i = punctajul obținut; Q_i = Puterea autovehiculului ofertat; Q_{max} = Puterea maxima.
5	<u>Termenul de livrare</u> Notă: 1. Termenul de livrare al echipamentelor trebuie să fie de maxim 12 luni. 2. Termenul de livrare prezentat în ofertă va fi exprimat în luni.	3 puncte	Pentru oferta cu termenul de livrare cel mai mic (T_{min}), se primește punctajul maxim de 3 de puncte Pentru celelalte oferte, se aplică următoarea formulă: $P_i = (T_{min}/T_i) * 3$, unde: P_i = punctajul obținut; T_{min} = Termenul de livrare cel mai mic; T_i = Termenul de livrare al ofertantului.

NOTĂ: Punctajul total (P_t) al ofertei se calculează ca sumă a punctajelor obținute de fiecare ofertă la factorii de evaluare menționați la numerele curente 1 – 5.

Justificarea factorilor de evaluare:

Justificarea factorului de evaluare – Componenta financiară:

Conform art 32 alin. (6) din HG nr. 395 din 2 iunie 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*:

Criteriile de atribuire prevăzute la articolul menționat mai sus se aplică în mod obligatoriu în cazul contractelor de achiziție publică/acordurilor-cadru prevăzute la art. 187 alin. (8) din Legea 98/2016, iar ponderea alocată factorului preț nu poate fi mai mare de 40%.

Justificarea factorului de evaluare - Garanția autovehiculului de bază:

Pornind de la faptul că factorii de evaluare trebuie să fie relevanți și să reflecte avantajele economice/financiare rezultate din cadrul ofertelor depuse, autoritatea contractantă a ales ca factorul de evaluare privind perioada de garanție fiind imperios necesar, susținută de necesitatea acordării unei perioade de garanție cât mai mare care asigură utilizarea acestuia pe o perioadă mai lungă fără cheltuieli suplimentare cu reparația acestuia.

Justificarea factorului de evaluare - Garanția echipamentelor:

Prin introducerea acestui criteriu de evaluare se urmărește utilizarea echipamentelor pe o perioadă cât mai lungă, fără cheltuieli suplimentare cu reparația acestora. Prin achiziția unor echipamente cu o perioadă de garanție mai mare se asigură și continuitatea utilizării acestora și desfășurarea activității medicale în bune condiții.

Justificarea factorului de evaluare - Puterea autovehiculului de bază:

Pornind de la faptul că factorii de evaluare trebuie să fie relevanți și să reflecte avantajele economice/financiare rezultate din cadrul ofertelor depuse, autoritatea contractantă a ales ca factorul de evaluare privind puterea autovehiculului ținând cont că autovehiculele vor circula și pe drumuri cu accesibilitate redusă, încărcate și utilizate. Puterea autovehiculului va fi dovedită prin prezentarea unui extras din COC/certificatul de conformitate al vehiculului.

Justificarea factorului de evaluare - Termenul de livrare:

Prin introducerea acestui criteriu de evaluare se urmărește recepționarea și utilizarea în cel mai scurt timp a echipamentului de la semnarea contractului și trimiterea comenzii.

NOTA 1: Toate condițiile și caracteristicile menționate în caietul de sarcini, sunt obligatorii. Neîndeplinirea unei singure cerințe atrage de la sine excluderea din competiție.

NOTA 2: Operatorul economic trebuie să declare conformitatea/neconformitatea cu cerința impusă de specificația tehnică, indicând în mod obligatoriu documentul producătorului și pagina din document care atestă cele declarate. Neatestarea celor declarate cu documentul original atrage de la sine excluderea din competiție.

NOTA 3: Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet de inventie, o licenta de fabricatie vor fi considerate ca avand mentiunea „sau echivalent”.

11 MANAGEMENTUL/ GESTIONAREA ACORDULUI-CADRU ȘI A CONTRACTELOR SUBSECVENTE

Managementul acordului-cadru include o componentă de coordonare și o componentă de administrare efectivă a acordului-cadru, implicând coordonarea continuă, precum și monitorizarea și controlul tuturor activităților și rezultatelor realizate de contractant/ ofertantul devenit furnizor.

Rațiunea managementului acordului-cadru este obținerea asigurării că la finalizarea procedurii, autoritatea contractantă a obținut ce și-a planificat și poate dovedi îndeplinirea obiectivelor și obținerea beneficiilor documentate în strategia de contractare. De aceea, gestionarea acordului-cadru trebuie planificată în etapa de pregătire a procesului de achiziție, la momentul elaborării caietului de sarcini și a acordului-cadru.

(1) Coordonarea implică:

- a. Coordonarea resurselor implicate și a activităților realizate în executarea contractului subsecvent de către fiecare parte contractantă, separat și împreună.

(2) Monitorizarea implică:

- a. Analiza/ măsurarea și evaluarea modalității de executare a obligațiilor contractuale prin raportare la prevederile din acordul-cadru și din contractele subsecvente. Pentru activitățile de monitorizare se utilizează cel puțin următoarele elemente:
 - (i) Informațiile din propunerea tehnică, pe baza cerințelor din caietul de sarcini,
 - (ii) Informațiile din propunerea financiară și clauzele contractuale privind modalitatea de plată;

- b. Constatarea conformității, prin acceptarea UMTIN livrate, pe baza procesului verbal de recepție, respectiv a clauzelor incluse în caietul de sarcini, acordul-cadru și contractele subsecvente;
- (3) Controlul implică centralizarea abaterilor de la acordul-cadru și contractele subsecvente și identificarea acțiunilor corective aferente, în cadrul întâlnirilor dintre contractant/ofertantul devenit furnizor și autoritatea contractantă, respectiv beneficiarul achizitor și care se referă la aspecte legate de:
- (i) Modalitatea de gestionare a contractelor subsecvente și de îndeplinire a obligațiilor contractuale de către contractant, cel puțin din punct de vedere al zonelor de risc identificate, precum calitatea UMTIN livrate, respectarea termenelor de livrare, modalitatea de asigurare a condițiilor de acordare a garanției.
 - (ii) Nivelul de respectare a clauzelor contractuale, identificat în urma verificărilor efectuate de beneficiarul achizitor și/ sau stabilit în urma sesizărilor acestuia.

Potrivit prevederilor HG 642/ 2023, ONAC pune la dispoziția Ministerului Sănătății acordurile-cadru atribuite, în termen de 5 zile lucrătoare de la semnare.

- **Monitorizarea acordurilor-cadru** pentru achiziția de UMTIN se realizează de către ONAC.
- **Monitorizarea încheierii contractelor subsecvente** pentru achiziția de UMTIN se realizează de către Ministerul Sănătății.

Pentru respectarea prevederilor de mai sus, Ministerul Sănătății pune la dispoziția ONAC un tabel centralizator cu informații actualizate privind contractele subsecvente încheiate, în termen de 10 zile lucrătoare de la încheierea fiecărui trimestru.

Ministerul Sănătății transmite către ONAC, în format electronic, documentul constatator emis conform prevederilor art. 166 alin. (5) din normele metodologice, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 395/2016, cu modificările și completările ulterioare, în termen de maximum 40 de zile de la data emiterii acestuia în condițiile legii și în termen de maximum 10 zile de la data emiterii conform prevederilor art. 166 alin. (1) din normele metodologice menționate.

Riscuri asociate procesului de achiziție și atribuții/responsabilități pentru mitigarea acestora

Nr. crt.	Riscuri	Atribuții și responsabilități		Obs.
		Autoritatea contractantă	Contractant	
1	Promitentul-contractant nu răspunde solicitării autorității contractante privind încheierea contractului-subsecvent	Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent-furnizor din clasament. Emiterea documentului constatator operatorului economic aflat în culpă.	Răspunde solicitării autorității contractante privind atribuirea contractului subsecvent	
2	Modificarea acordului cadru în alte condiții decât cele prevăzute la art. 221 din Legea 98/2016	Urmărește încadrarea în cantitățile maxime ale acordului cadru. Denunță unilateral contractul în cazul modificării altfel decât în cazurile prevăzute la art. 221 din Legea 98/2016		

Nr. crt.	Riscuri	Atribuții și responsabilități		Obs.
		Autoritatea contractantă	Contractant	
3	Riscuri în legătură cu excluderea din AC a unui promitent furnizor	Încetarea acordului-cadru cu promitentul- furnizor respectiv. Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent contractant din clasament	Notificarea autorității contractante în cazul declarării falimentului sau apariției unei situații de excludere	
4	Forța majoră	Partea care o invocă trebuie să o notifice și să o dovedească conform clauzelor contractuale. Atribuirea contractului subsecvent următorului promitent-contractant din clasament.	Partea care o invocă trebuie să o notifice și să o dovedească Conform clauzelor contractuale.	
5	Produsele nu respectă cerințele autorității contractante din specificațiile tehnice	Notificarea contractantului privind nerespectarea cerințelor din caietul de sarcini.	Înlocuirea produselor cu unele conforme cerințelor prevăzute la punctul 6 din caietul de sarcini.	
6	Întârzieri față de termenele de livrare	Aplică sancțiuni privind îndeplinirea culpabilă a obligațiilor (penalități de întârziere).	Constituirea garanției de bună execuție. Notificarea autorității contractante cu cel puțin 5 zile lucrătoare înainte de expirarea termenului de livrare cu privire la motivele întârzierii. Plata penalităților de întârziere.	
7	Nelivrarea produselor parțial/total	Aplică sancțiuni privind îndeplinirea culpabilă a obligațiilor: - emiterea pretențiilor asupra garanției de bună execuție; - încetarea contractului.	Constituirea garanției de bună Execuție. Notificarea autorității contractante cu cel puțin 5 zile înainte de expirarea termenului de livrare cu privire la neîndeplinirea contractului. Plata penalităților de neexecutare/Pierderea garanției de bună execuție proporțional cu produsele nelivate.	
8	Documentele de livrare nu corespund cu cerințele autorității contractante	Informarea privind neconcordanțele identificate	Înlocuirea documentelor necorespunzătoare	
9	Riscuri legate de livrarea produselor (transportul)	-	Având în vedere condiția de livrare DDP (depozit – beneficiar) toate riscurile și taxele asociate aparțin contractantului de la origine la destinație.	

Nr. crt.	Riscuri	Atribuții și responsabilități		Obs.
		Autoritatea contractantă	Contractant	
10	Probleme legate de garanția produselor	Notificarea contractantului referitor la problemele apărute.	Remedierea defectelor în termen de 10 zile lucrătoare de la data notificării, fără costuri suplimentare ale autorității contractante.	
11	Riscuri în legătură cu comunicarea dintre părți	Autoritatea contractantă pune la dispoziția operatorilor economici de la inițierea procedurii informații complete privind datele de contact. Orice document se va transmite în scris. Documentul va fi înregistrat în momentul transmiterii/primirii.	Orice document se va transmite în scris. Documentul va fi înregistrat în momentul transmiterii/primirii.	