

APROB,
Conducător Autoritate Contractantă
PREȘEDINTE,
Dumitru BUZATU



CAIET DE SARCINI

AUTORITATEA CONTRACTANTĂ : JUDEȚUL VASLUI

Adresa : Consiliul județean Vaslui, str. Ștefan cel Mare, nr. 79, cod postal 730168.

Numarul de telefon : 0235/361089; 0235/361096

Număr de fax : 0235/361090; 0235/361091

E-mail: consiliu@cjvs.eu

Modalitatea de achiziție : achiziție directă.

Obiectul achiziției: Achiziție dotări de specialitate în cadrul proiectului **"Reabilitare, modernizare, dezvoltare și echipare Centrul de Asistență Medico-Socială Codaesti", cod SMIS 14113**

Coduri CPV: 33100000 -1, 33112320-7 și 30213000-5.

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația pentru atribuirea contractului și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică. Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. *Cerințele impuse vor fi considerate ca fiind minimale.*

1. PREZENTAREA GENERALA A PROIECTULUI

Beneficiarul proiectului: Unitatea Administrativ Teritorială - JUDEȚUL VASLUI

Locul de implementare al proiectului: Centrul de Asistență Medico-Socială Codaesti

Sursa de finanțare:

Proiectul este finanțat de Uniunea Europeană, în cadrul Programului Operațional Regional 2007-2013, Axa Prioritară 3 – Îmbunătățirea infrastructurii sociale, Domeniul major de intervenție 3.2 – Reabilitarea/modernizarea/dezvoltarea și echiparea infrastructurii serviciilor sociale.

Scopul:

Scopul acestei achiziții este de a ridica nivelul de calitate din punct de vedere al dotărilor necesare la nivelul Centrului de Asistență Medico-Socială Codaesti, pentru acordarea serviciilor socio-medicale la standarde superioare.

Echipamentele propuse a se achiziționa sunt necesare pentru a completa baza materială destinată furnizării unor servicii socio-medicale de calitate și pentru susținerea activității echipei pluridisciplinare în intervențiile personalizate la nivel de beneficiar.

2. OBIECTUL CONTRACTULUI

Prin prezenta achiziție se dorește achiziționarea următoarelor Echipamente medicale:

Aparat de terapie combinată; Concentrator de oxigen portabil; Ecograf doppler și echipamente IT, PC-uri cu softuri incluse (monitor, unitate, mouse, tastatură).

Echipamentele medicale ce urmează a fi achiziționate prin prezenta achiziție vor fi fiabile și economice, apte pentru utilizarea intensivă.

3. CONDITII GENERALE

La prezentarea ofertei, ofertantii vor prezenta pentru echipamentele pentru care oferteaza, fisele tehnice care vor contine urmatoarele informatii:

- denumirea produselor oferate, a producătorilor acestora, locul de fabricație si de asemenea va consemna indicatorii de performanta in corespondenta cu Caietul de sarcini din prezenta documentatie.
- **Echipamentele furnizate trebuie sa fie noi, nefolosite, de ultima generatie tehnologica, și sa nu fi fost retrase de pe piață.**

Ofertantul va prezenta o declaratie in acest sens.

Ofertantii au obligatia de a prezenta, pentru fiecare produs oferat documentatii tehnice (fise tehnice).

Documentatiile tehnice trebuie sa fie conforme cu caracteristicile prezentate in Caietul de sarcini **si sa permita verificarea conformitatii specificatiilor produselor oferate cu cerintele din specificatiile tehnice incluse in caietul de sarcini.**

Atentie! Daca documentatiile tehnice sunt in alta limba decat limba romana, se va prezenta si traducerea in limba romana a acestora.

3.1. Certificari si Autorizari

Echipamentele medicale trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru introducerea pe piață și punerea în funcțiune a dispozitivelor medicale.

Ofertantii vor prezenta urmatoarele:

- a) Declaratie de conformitate CE a producatorului ca produsul oferat este conform cu Directiva CE pentru dispozitive medicale in care se incadreaza echipamentul si/sau Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat, dupa caz;
- b) Aviz de funcționare eliberat de Ministerul Sănătății Publice din România pentru comercializarea dispozitivelor medicale;
- c) Certificat de inregistrare dispozitive medicale emis de Ministerul Sanatatii pentru dispozitivele fabricate de producatori romani;
- d) Aviz de functionare pentru activitatea de service pentru tipul de dispozitiv medical oferat, emis de Ministerul Sanatatii, sau contract de service cu o firma ce indeplineste aceasta conditie;

Certificatele si autorizarile se vor prezenta in cadrul propunerii tehnice in copii certificate „conform cu originalul” de catre reprezentantul legal al ofertantului si trebuie sa fie valabile la data deschiderii ofertelor.

3.2. Programare

Durata contractului de achiziție publică este **de la data semnării acestuia de către ambele părți dar nu mai tarziu de 29.12.2015.**

Pe parcursul derularii contractului, urmatoarele termene si conditii vor fi respectate:

- furnizarea se va efectua la comanda Autoritatii contractante, in termen de maxim 10 de la emiterea *notei de comanda* de catre Autoritatea Contractanta;
- instalarea și punerea în funcțiune a echipamentelor medicale se va realiza în maximum 5 zile calendaristice de la data livrării echipamentelor; instalarea și punerea în funcțiune a echipamentelor vor fi corelate cu lucrările de amenajare a spațiului, în locația de livrare, cu personal al firmei, operații incluse în preț;
- instruirea personalului necesar utilizării echipamentelor medicale și a personalului tehnic, se va realiza după furnizarea și punerea în funcțiune a echipamentelor, pe parcursul a cel puțin 3 zile calendaristice, pe cheltuiala furnizorului.

3.3. Livrare si transport

Perioada de livrare incepe de la data la care Autoritatea Contractanta va solicita livrarea prin Nota de comanda.

Livrarea si punerea in functiune se vor face la sediul Centrului de Asistenta Medico-Sociala Codaesti, judetul Vaslui.

Costurile necesare transportului, costurile de incarcare/descarcare, manipulare, inclusiv asigurarile pe perioada transportului vor fi incluse in pretul ofertei.

3.4. Asigurari

Reprezinta sarcina furnizorului de a asigura echipamentele pe perioada transportului, a instalarii si punerii in functiune pana la predarea catre beneficiar.

3.5. Instalare si punere in functiune

Reprezinta obligatia furnizorului de a asigura instalarea/montajul si punerea in functiune a echipamentelor.

Echipamentele medicale în componența oferată, inclusiv accesoriile incluse precum și componentele software incluse (unde este cazul) vor fi upgrdate „la zi” cu ocazia punerii în funcțiune.

Montajul, punerea in functiune și reglajele echipamentelor sunt operatiuni incluse in pret. Costurile necesare instalarii si punerii in functiune vor fi incluse in pretul oferat.

Procesele se vor finaliza **cu proces verbal de instalare si punere in functiune.**

3.6. Instruirea personalului

Reprezinta obligatia Furnizorului de a instrui personalul medical si personalul tehnic nominalizat de Autoritatea Contractanta.

La elaborarea propunerii tehnice si a propunerii financiare, Ofertantul va trebui sa tina seama ca, in functie de specificul echipamentului va trebui sa asigure personalul, care sa fie capabil sa ofere instruirea personalului medical si a personalului tehnic **pentru fiecare echipament.**

Instruirea personalului medical și a personalului tehnic specializat, se va realiza după furnizarea și punerea în funcțiune a echipamentelor, pe parcursul a cel puțin 3 zile calendaristice, pe cheltuiala furnizorului, într-un termen cat mai scurt, de la punerea in functiune a echipamentelor. Instruirea se va finaliza **cu un proces verbal de receptie a serviciilor de instruire.**

3.7 Asigurarea cu personal de specialitate pentru instalarea, punerea în funcțiune, instruirea personalului beneficiarului, precum si pentru asigurarea service-ului în perioada de garantie.

Ofertantul are obligatia de a asigura instalarea, punerea in functiune, instruirea personalului beneficiarului precum si service-ul in perioada de garantie pentru toate echipamentele livrate.

Instalarea, punerea in functiune, instruirea personalului beneficiarului precum si service-ul in perioada de garantie, pentru fiecare echipament in parte, va fi asigurat cu personal de specialitate, pregătit si instruit in acest sens.

Personalul de specialitate care va asigura instalarea, punerea in functiune, instruirea personalului beneficiarului , precum si service-ul in perioada de garantie, poate fi personal angajat al ofertantului, sau poate fi al unui alt agent economic (prestator de servicii), cu care ofertantul a incheiat un contract de prestări servicii privind instalarea, punerea in functiune, instruirea personalului beneficiarului si service-ul echipamentelor livrate, după caz.

3.8. Receptie

Receptia se va face dupa punerea in functiune, de catre o comisie nominalizata de catre Autoritatea Contractanta. Receptia va urmari aspectele cantitative si calitative precum si conformitatea cu oferta, dupa cum urmeaza:

- verificarea caracteristicilor tehnice înscrise în cartea tehnică cu cele din Fișa tehnică din Caietul de sarcini,
- efectuarea probelor de funcționare în prezența beneficiarului conform instrucțiunilor cuprinse în cartea tehnică a echipamentului,
- verificarea accesoriilor și a consumabilelor.

Recepția se va aviza după punerea în funcțiune a tuturor echipamentelor medicale si informatice prin semnarea procesului verbal de instalare si punere in functiune si dupa realizarea instruirii personalului beneficiarului.

Furnizorul va pune la dispoziția beneficiarului gratuit toate materialele care sunt necesare pentru demonstrarea funcționării completului oferat, corespunzător solicitărilor specificate pentru echipament.

Toate echipamentele medicale vor fi însoțite de Manual de utilizare/operare în original și traducere în limba română după caz.

3.9. Garanția Tehnică, Service în Garanție

Potrivit prevederilor art. 895 alin (3) din Legea nr. 132/2014, privind dispozitivele medicale „Utilizatorii de dispozitive medicale trebuie să se asigure că pentru dispozitivele medicale puse în funcțiune și utilizate se asigură piese de schimb și că există unități avizate pentru efectuarea service-ului”.

În acest sens, se solicită ca **perioada de garanție completă (incluzând toate componentele) de bună funcționare să fie minim 24 de luni**. Perioada de garanție de bună funcționare decurge începând de la data recepției bunurilor. Termenul de garanție va fi exprimat în luni. Termenul de garanție de bună funcționare a echipamentului se referă la toate componentele acestuia și se acordă indiferent de numărul de ore de funcționare/număr de expuneri/ alți parametri tehnici. Ofertantul va prezenta o descriere a condițiilor de acordare a garanției.

Service-ul în garanție: este asigurat gratuit prin personal autorizat și instruit în acest scop, service-ul fiind asigurat la locul de funcționare al echipamentului. În perioada de garanție, timpul maxim de intervenție pentru remedierea oricărei defecțiuni va fi de maxim 48 ore de la notificarea acesteia de către beneficiar, iar termenul de repunere a echipamentului în stare deplină de funcționare, la sediul beneficiarului, va fi de 72 ore de la notificare, pe întreaga durată de garanție de bună funcționare.

În perioada de garanție se vor asigura numai piese de schimb originale pentru produsul/produsele oferite, conform cerințelor din fișele tehnice din Caietul de Sarcini. Perioada de garanție se prelungește cu perioada de reparație.

Atenție! Este considerat finalizat contractul în cadrul caruia echipamentele medicale și cele informatice au fost recepționate, instalate și puse în funcțiune și s-a realizat instruirea personalului beneficiarului.

3.10. Prezentarea ofertei

Propunerea tehnică

Propunerea tehnică **se va întocmi separat pentru fiecare produs** și va cuprinde:

- Declarație privind asigurarea egalității de șanse;
- Declarație ca:
 - echipamentele furnizate vor fi noi, nefolosite, de ultimă generație tehnologică și nu au fost retrase de pe piață;
 - echipamentele medicale în componența oferită, inclusiv accesoriile incluse precum și componentele software incluse (unde este cazul) vor fi upgrdate „la zi” cu ocazia punerii în funcțiune;
 - asumarea obligației de a livra și instala gratuit, în perioada de garanție, toate upgrade-urile de software ale sistemului de operare produse de firma producătoare pentru fiecare tip de echipament (unde este cazul);
 - asumarea obligațiilor referitoare la instruirea personalului medical și a personalului tehnic;
- Declarație /angajament cu privire la condițiile de asigurare a service-ului în perioada de garanție;
- Specificațiile tehnice ale tuturor echipamentelor, completate, semnate și stampilate de ofertant;

- Documentatii tehnice/fise tehnice, asa cum sunt definite la pct. 3 de mai sus, care sa permita comisiei de evaluare verificarea corespondentei produsului oferat cu specificatiile tehnice;
- Certificate/autorizatii/avize solicitate prin caietul de sarcini;

Elemente de pret:

Preturile vor fi prezentate in lei fara TVA. TVA se va evidentia separat.

Preturile propuse in oferte sunt ferme, nu pot fi majorate ulterior si vor fi valabile pana la realizarea integrala a contractului.

-Centralizatorul de prețuri. Prețurile vor fi exprimate pe unitate de produs și TOTAL . Prețul fiecărui echipament medical și echipamentul informatic va include toate accesoriile și/sau consumabilele aferente, conform specificatiilor tehnice din caietul de sarcini. Prețul de livrare a produselor va avea incluse de asemenea cheltuielile de transport, predare-primire, încărcare-descărcare, instalare, montare, monitorizare, reglaj, instruire, asigurări sau alte costuri si taxe ocazionale în vederea efectuării recepției calitative.

Plata se va face in lei, pe baza de facturi, cu ordin de plata, numai in cont deschis de prestator la unitatile Trezoreriei Statului, in termen de 30 de zile de la transmiterea facturii, insotita de urmatoarele documente:

- avizul de însoțire a mărfii (original);
- declarația de conformitate/certificat de conformitate CE (copie);
- certificatul de calitate și garanție (original);
- procesul verbal de instalare si punere in functiune a echipamentului/echipamentelor, procesul verbal de instruire a personalului.

3.11. Precizari privind egalitatea de sanse

Ofertantul are obligația de a indica în cadrul ofertei tehnice faptul că la elaborarea acesteia a ținut cont de obligațiile referitoare la respectarea principiului egalității de șanse și de tratament, în cadrul relațiilor de muncă de orice fel, inclusiv prin introducerea de dispoziții pentru interzicerea discriminărilor bazate pe criterii de sex, apartenență la grupuri minoritare, rasă religie, dizabilități etc.

Obligațiile privind egalitatea de șanse vor fi asumate ca și obligație contractuală. Echipa de proiect va urmări respectarea acestor principii asumate, pe parcursul derulării contractului.

4. CONDITII SPECIFICE

Acestea rezulta din fisele tehnice ale fiecarui echipament.

NOTA: ORICE REFERIRE LA MARCI SAU DENUMIRI COMERCIALE DIN CUPRINSUL SPECIFICATIILOR TEHNICE SE VA CITI „SAU ECHIVALENT”.

FISA TEHNICA

Denumire produs	Buc	Specificatii tehnice	Specificatii tehnice oferate
Concentrator de oxigen portabil	1	-Caracteristici tehnice: - Gama de flux de oxigen: Flux mare: continuu reglabil 0,5l/min – 5 l/min. - Concentratie de oxigen este de cel putin 90% +/- 3%; - Nivel de zgomot: <55 dB; - Voltaj/ curent: AC 230V/50-60Hz; -Consumul Electric: aproximativ 360 WATTS±10%	

		- Greutate: maxim 17 Kg.(NET); - Mod de functionare: Continuu; - Functie de avertizare in caz de pana de curent, pierdere de presiune sau defectiune; - Clasa de protectie : II tip B Cu accesorii incluse necesare functionarii.	
Aparat de terapie combinata	1	Caracteristici produs: Combina fizioterapie cu afisaj LCD, min. 2 canale independente cu 2 proceduri diferite; Curenti de joasa si medie frecventa/electroterapie, ultrasunet si laser sunt functii obligatorii, la care se va oferta in plus o functie la alegere (magneto, vacuum, etc); Sondele si Aplicatorii magnetici compatibili cu aparatul de terapie combinata, necesari pentru functiile mai sus enumerate, precum si caruciorul/stativul (min. 3 rafturi/ sertare) pentru optimizarea pozitionarii echipamentului. - Operare in mod CC - izolatie galvanica intre canale. - alimentare: 230V/70W, intensitatea curentului interferential: min.100 mA, intensitatea curentului TENS: min.140 mW , intensitatea curentului diadinamic: min. 60mW, intensitatea curentului galvanic: min. 40Mw, frecventa laser terapie: min. 4000Hz, timp tratament laser terapie: min. 80 min.	
Ecograf doppler	1	- Afisaj: LCD minim 17 " cu rezolutie inalta, prevazut cu brat articulata, manere frontale si posterioare, 4 roti cu blocare, ce pot fi utilizate pentru transportare si mobilitate; - Aplicatii clinice:	

		abdominal, vascular, musculoscheletic si cardiologie. Tipuri de sonde incluse: sonda convexa pentru abdomen, cu frecventa min. 2 MHz si sonda pentru aplicatii cardio cu frecventa min. 4 MHz. Moduri de lucru: Doppler color; Moduri de imagine: Color Doppler, Power Flow si Directional Power Flow Imaging, TDI, THI, Dual B, Afisaj Quad, B si M, format afisaj selectabil, B si Doppler, B+Color, Dual B (Flow), Mod triplex: B, Flow si PW/CW Doppler, B, Flow si Color M, schimbare raport ecran al 2 D si Doppler/M in modul duplex sau triplex, imagine panoramica, imagine compusa, imagine Trapezoidala; Conexiuni pentru sonde: minim 3; Hard disk: min. 320G; Port: USB; Greutatea: cu ambalaj, max. 110 kg.	

Calculator PC

4 buc.

▪ carcasa	Midi , Mini sau Micro Tower, Usb lateral (sau frontal)
▪ procesor:	Core i5, Numar nuclee 4, frecventa minim 3,4 GHZ, memorie cache 6 MB
▪ placa de baza:	chipset H61 sau echivalent,
▪ memorie:	4 GB DDR3 Dual Ch,Frecventa 1066 Mhz
▪ hard disk:	500 GB, Serial ATA II, 32MB cache
▪ placa video:	chipset HD6570 sau echivalent 1024 MB - 128 bit- iesire duala DVI si D-Sub
▪ placa de sunet	high definition codec
▪ placa de retea	Ethernet 100/1000 Mbps, Wake on Lan
▪ unitate optica	DVD+/-RW, Dual Layer 16x, SATA
▪ monitor:	TFT LCD 22", timp raspuns 5 ms (GtG), contrast 1000:1, 30000:1(DCR),
▪ tastatura	PS/2 sau USB cablu minim 1.6 m
▪ mouse	optic Scroll Mouse USB cablu minim 1.6 m
▪ sursa alimentare	450 W
▪ boxe	10 W
▪ porturi	6 x USB 2.0, 1 x paralel, 1 x serial
▪ sistem de operare	Windows 7/8.1 Professional 64 bit

NOTA: SISTEMUL TREBUIE SA FIE COMPLET FUNCȚIONAL

Garanția :

Perioada de garanție este de minim 2 ani. Perioada de garanție începe din momentul recepției.

NOTĂ!

În Documentația de atribuire orice referire la origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, norme, standarde, certificări etc., vor fi considerate ca fiind însoțite de mențiunea „sau echivalent”.

**Manager proiect,
Loredana FINTINARU**



**Responsabil achiziții
Iulia IACOB**

