

**Contract subsecvent de furnizare Materiale Sanitare, medicamente și dispozitive medicale
pentru Centrele de vaccinare împotriva COVID-19**

nr. 19568 data 11.03.2021

Prezentul Contract de achiziție publică de produse, s-a încheiat având în vedere prevederile din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, precum și orice alte prevederi legale emise în aplicarea acestuia încheiat între:

MUNICIPIUL ARAD, adresa sediului fiind Arad, B-dul Revoluției nr. 75, jud. Arad, telefon 0257/281850, fax 0257/284744, cod fiscal 3519925, conturi RO35TREZ24A660800200402X, RO19TREZ24A660800200401X și RO46TREZ24A660800200530X deschise la Trezoreria Municipiului Arad, reprezentată prin **Bibarț Călin – Primar și dna Grozavu Claudia-Director economic**, în calitate de și denumită în continuare „Autoritatea/entitatea contractantă”, pe de o parte

și

SC CHRISTIANA SRL, cu sediul în: Arad, Calea Timișorii, nr. 36, telefon: 0741995299 e-mail: farmacia_christiana@yahoo.com, număr de înmatriculare J02/143/1992 cod de înregistrare fiscală 1703947, cont IBAN nr. RO47TREZ0215069XXX007952 deschis la Trezoreria Municipiului Arad reprezentată prin dl **MARA CAMIL--LIVIU, Administrator** în calitate de și denumită în continuare „Contractant”, pe de altă parte,

denumite, în continuare, împreună, "Părțile"

1. DEFINIȚII

1.1. În prezentul Contract, următorii termeni vor fi interpretați astfel:

- (a) Autoritate contractantă și Contractant - Părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în prezentul Contract;
- (b) Caiet de Sarcini – anexa 1 la Contract care include obiectivele, sarcinile specificațiile și caracteristicile Produselor descrise în mod obiectiv, într-o manieră corespunzătoare îndeplinirii necesității Autorității/entității contractante, menționând, după caz, metodele și resursele care urmează să fie utilizate de către Contractant și/sau rezultatele care trebuie realizate/prestate și furnizate de către Contractant, inclusiv niveluri de calitate, performanță, protecție a mediului, sănătate publică/sectorială, siguranță și altele asemenea, după caz, precum și cerințe aplicabile Contractantului în ceea ce privește informațiile și documentele care trebuie puse la dispoziția Autorității/entității contractante;
- (c) Cazul fortuit – Eveniment care nu poate fi prevăzut și nici împiedicat de către cel care ar fi fost chemat să răspundă dacă evenimentul nu s-ar fi produs.
- (d) Contract - cu titlu oneros, asimilat, potrivit Legii, actului administrativ, încheiat în scris, între Autoritatea contractantă și Contractant, care are ca obiect furnizarea de Produse.
- (e) Despăgubire - suma, neprevăzută expres în Contractul, care este acordată de către instanța de judecată ca despăgubire plătită Părții prejudiciate în urma încălcării prevederilor Contractului de către cealaltă Parte;

- (f) Dispoziție - document scris(ă) emis(ă) de Autoritatea contractantă în executarea Contractului și cu respectarea prevederilor acestuia, în limitele Legii nr. 98/2016 și a normelor de aplicare a acesteia;
- (g) Documentele Autorității contractante - toate și fiecare dintre documentele necesare în mod direct sau implicit prin natura Produselor care fac obiectul Contractului, inclusiv, dar fără a se limita la: planuri, regulamente, specificații, desene, schițe, modele, date informatice și rapoarte, furnizate de Autoritatea contractantă și necesare Contractantului în vederea realizării obiectului Contractului;
- (h) Durata de valabilitate a Contractului - intervalul de timp în care prezentul Contract produce efecte, respectiv de la data intrării în vigoare a Contractului și până la epuizarea convențională, legală sau stabilită de instanța de judecată a oricărui efect pe care îl produce. Durata Contractului este egală cu durata de furnizare a Produselor, dacă aceasta din urmă este neîntreruptă.
- (i) Contractul este considerat finalizat atunci când contractantul:
- i. a realizat toate activitățile stabilite prin Contract și a prezentat toate Rezultatele, astfel cum este stabilit în Oferta sa și în Contract,
 - ii. a remediat eventualele Neconformități care nu ar fi permis utilizarea Produselor de către Autoritatea/entitatea contractantă, în vederea obținerii beneficiilor anticipate și îndeplinirii obiectivelor comunicate prin Caietul de Sarcini;
- (j) Forță majoră - eveniment independent de controlul Părților, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut în momentul încheierii Contractului și care face imposibilă îndeplinirea obligațiilor de către una dintre Părți și include calamități, greve, sau alte perturbări ale activității industriale, acțiuni ale unui inamic public, războaie, fie declarate sau nu, blocade, insurecții, revolte, epidemii, alunecări de teren, cutremure, furtuni, trăsnete, inundații, deversări, turbulențe civile, explozii și orice alte evenimente similare imprevizibile, mai presus de controlul Părților și care nu ar putea fi evitate prin luarea măsurilor corespunzătoare de diligență;
- (k) Întârziere - orice eșec al Contractantului sau al Autorității contractante de a executa orice obligații contractuale în termenul convenit;
- (l) Neconformitate (Neconformități) - execuția de slabă calitate sau deficiențe care încalcă siguranța, calitatea sau cerințele tehnice și/sau profesionale prevăzute de prezentul Contract și/sau de Legea aplicabilă și/sau care fac Rezultatele furnizării produselor necorespunzătoare scopurilor acestora, astfel cum sunt prevăzute în prezentul Contract și/sau de Legea aplicabilă precum și orice abatere de la cerințele și de la obiectivele stabilite în Caietul de Sarcini. Neconformitățile includ atât viciile aparente, cât și viciile ascunse ale Produselor care fac obiectul prezentului Contract;
- (m) Penalitate – suma de bani stabilită procentual în Contract ca fiind plătită de către una dintre Părțile contractante către cealaltă Parte în caz de neîndeplinire a obligațiilor din Contract, în caz de neîndeplinire a unei părți a Contractului sau de îndeplinire cu întârziere a obligațiilor, astfel cum s-a stabilit prin Documentele Contractului;
- (n) Personal - persoanele desemnate de către Contractant pentru îndeplinirea Contractului;
- (o) Prețul Contractului - Prețul plătit Contractantului de către Autoritatea contractantă, în baza și în conformitate cu prevederile Contractului, a ofertei Contractantului și a documentației de



atribuire, pentru îndeplinirea integrală și corespunzătoare a tuturor obligațiilor asumate prin Contract;

- (p) Prejudiciu – paguba produsă Autorității/entității Contractante de către Contractant prin neexecutarea/ executarea necorespunzătoare ori cu întârziere a obligațiilor stabilite în sarcina sa, prin prezentul contract;
- (q) Proces-Verbal de Recepție a Produselor - documentul prin care sunt acceptate Produsele furnizate, întocmit de Contractant și semnat de Autoritatea contractantă, prin care acesta din urmă confirmă furnizarea Produselor în mod corespunzător de către Contractant și că acestea au fost acceptate de către Autoritatea contractantă;
- (r) Recepția - reprezintă operațiunea prin care Autoritatea contractantă își exprimă acceptarea față de produsele furnizate în cadrul contractului de achiziție publică și pe baza căreia efectuează plata;
- (s) Termen - intervalul de timp în care Părțile trebuie să-și îndeplinească obligațiile, astfel cum este stabilit prin Contract, exprimat în zile, care începe să curgă de la începutul primei ore a primei zile a termenului și se încheie la expirarea ultimei ore a ultimei zile a termenului; ziua în cursul căreia a avut loc un eveniment sau s-a realizat un act al Autorității contractante nu este luată în calculul termenului. Dacă ultima zi a unui termen exprimat altfel decât în ore este o zi de sâmbătă legală, o duminică sau o sâmbătă, termenul se încheie la expirarea ultimei ore a următoarei zile lucrătoare;
- (t) Zi - înseamnă zi calendaristică, iar anul înseamnă 365 de zile; în afara cazului în care se prevede expres că sunt zile lucrătoare.

2. Interpretare

- 2.1. În prezentul Contract, cu excepția unei prevederi contrare, cuvintele la forma singular vor include forma de plural, și invers, iar cuvintele la forma de gen masculin vor include forma de gen feminin, și invers, acolo unde acest lucru este permis de context.
- 2.2. În cazul în care se constată contradicții între prevederile clauzelor contractuale și documentele achiziției, se vor aplica regulile specifice stabilite prin documentele achiziției.

3. Obiectul Contractului

3.1 Obiectul prezentului Contract îl reprezintă furnizarea de **Materiale Sanitare, medicamente și dispozitive medicale pentru Centrele de vaccinare împotriva COVID-19 aferente lotului I**, denumite în continuare Produse, pe care Contractantul se obligă să le furnizeze în conformitate cu prevederile din prezentul Contract, Anexa nr. 1 – Caietul de sarcini, Anexa nr. 2 – Propunerea tehnică, cu dispozițiile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

4. Prețul Contractului

- 4.1. Autoritatea contractantă se obligă să plătească Contractantului Prețul total convenit prin prezentul Contract pentru achiziție publică a Produselor, în sumă de 3.488 lei, la care se adaugă TVA în valoare de 624,83 lei, conform prevederilor legale.

4.2. Prețul Contractului este ferm.

4.3. Prețurile unitare ale produselor sunt următoarele:

Nr	Descriere produs	UM	Cantitate	Pret unitar lei fără TVA	Valoare lei fără TVA	Cota TVA aplicată
0	1	2	3	4	5(3*4)	6
1	Termometru cu infraroșu Măsoară temperatura corpului uman cu ajutorul razelor infraroșii; mod de măsurare: pentru ureche sau frunte; dimensiuni reduse, ușor de utilizat, precizie ridicată; timp răspuns: 1-5 secunde; unitatea de măsură: grade Celsius; domeniu măsurare: 34-43 grade Celsius; alarmă optică de febră: indicator roșu pentru temperaturi mai mari sau egale cu 37,6 și indicator verde pentru temperaturi sub 37,6 grade Celsius; manual de utilizare în limba română; Garanție minimum 2 ani	BUC	20.01.02 4	58,815	235,26	19%
2	Tensiometru Ecran cu display LCD- Dispozitiv de măsurare a tensiunii arteriale, pulsului Localizarea măsurării: brat Funcția de memorie: 2x90 seturi de valori măsurate Sursa de putere: 4xAA baterii DC 6V (incluse) sau adaptor AC (inclus) Oprire automată după 3 minute Durata de viață unitatea principală: 10.000 măsurări în condiții normale. Durata de viață bateriei: poate fi folosită de 300 ori în condiții normale Accesorii: manseta, manual de instrucțiuni. Aviz de folosire în cabinetele medicale.	BUC	20.05.30 4	84,03	336,12	19%
3	Stetoscop Claritate superioară a sunetului; detectarea unei game largi de frecvențe cuprinse între 20 Hz - 1500 Hz; Piesa toracică de ascultare confecționată din oțel inoxidabil de bună calitate, cu design ergonomic; inele non-metalice termoizolante care să asigure confortul pacientului prin evitarea aplicării stetoscopului rece pe piele; prevăzut cu 2 diafragme care să permită amplificarea puternică a sunetului și obținerea unor performanțe maxime la stabilirea diagnosticului; tuburi Bi-lumen 16" NON-LATEX - Materialul PVC de înaltă densitate; Brate din oțel inoxidabil poziționate în unghi anatomic.	BUC	20.05.30 4	83,95	335,80	19%

4	Ser fiziologic 500 ml 20.04.01	BUC	12	2,74	32,88	9%
5	Adrenalină soluție injectabilă, 1 mg/ml 20.04.01	Fiole	12	2,84	34,08	9%
6	Hemisuccinat de hidrocortizon, administrare IM 100 mg, fiole 20.04.01	Fiole	50	6,24	312,00	9%
7	Plasturi sterili, postinjecție <i>Plasture steril din material netesut, cu compresa absorbanta. Antiseptic, adeziv rezistent non-alergic. Diametru: 22mm. Minimum 100 buc./cutie</i>	BUC	15.000 20.04.02	0,126	1.890,00	19%
8	Vată minimum 200 g Hidrofilă tip BC, bumbac 100%, pentru uz medicinal, extern, să aibă capacitate mare de absorbție	Pachet	78 20.04.02	3,352	261,46	19%
9	Seringi 5 ml cu ac de 22 G 20.04.02	BUC	60	0,21	12,60	19%
10	Tăviță renală Tăviță renală din carton de unică folosință, Dimensiuni: 25cm x 13cm x 4.5cm. 20.04.02	BUC	60	0,63	37,80	19%
Valoare fără TVA					3.488,00	
Valoare TVA 19%					590,72	
Valoare TVA 9%					34,11	
Valoare cu TVA inclus					4.112,83	

5. Durata Contractului

5.1. Durata prezentului Contract începe de la data intrării în vigoare și se finalizează la data îndeplinirii obligațiilor contractuale în sarcina Părților.

5.2. Contractul intră în vigoare la data semnării acestuia de către ambele părți.

5.3. Furnizarea produselor aferente contractului va începe în termenul indicat în Caietul de sarcini, calculat de la data semnării contractului de către ambele părți, și va dura până la data îndeplinirii obligațiilor contractuale în sarcina părților, respectiv 3 zile lucrătoare

6. Documentele Contractului

6.1. Documentele prezentului Contract și ordinea de precedență în interpretarea acestora sunt:

- 1) Caietul de sarcini nr. 10998/12.02.2021 cu anexa la acesta
- 2) Propunerea tehnică nr.12254/17.02.2021;
- 3) Propunerea financiară nr.12254/17.02.2021;
- 4) Acordul cadru de furnizare nr.15228/26.02.2021

7. Ordinea de precedență

- 7.1. În cazul oricărei contradicții între documentele prevăzute la pct. 6, prevederile acestora vor fi aplicate în ordinea de precedență stabilită conform succesiunii documentelor enumerate mai sus.
- 7.2. În cazul în care, pe parcursul îndeplinirii Contractului, se constată faptul că anumite elemente ale Propunerii tehnice sunt inferioare sau nu corespund cerințelor prevăzute în Caietul de sarcini, prevalează prevederile Caietului de sarcini.

8. Comunicarea între Părți

- 8.1. Orice comunicare făcută de Părți va fi redactată în scris și depusă personal de Parte sau expediată prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire sau prin alt mijloc de comunicare care asigură confirmarea primirii documentului.
- 8.2. Comunicările între Părți se pot face și prin fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.
- 8.3. Orice document (dispoziție, adresă, propunere, înregistrare, Proces-Verbal de Recepție, notificare și altele) întocmit în cadrul Contractului, este realizat și transmis, în scris, într-o formă ce poate fi citită, reprodușă și înregistrată.

9. Începere, Întârzieri, Sistare

- 9.1. Contractantul are obligația de a începe furnizarea Produselor în conformitate cu prevederile art. 5.3 din prezentul contract.

10. Subcontractarea, dacă este cazul

10.1 Contractantul are dreptul de a subcontracta orice parte a prezentului Contract și/sau poate schimba Subcontractantul/Subcontractanții specificat/specificați în Propunerea Tehnică numai cu acordul prealabil, scris, al Autorității contractante.

10.2 Contractantul are obligația de a prezenta la încheierea Contractului contractele încheiate cu Subcontractanții desemnați în cadrul Ofertei depuse pentru atribuirea acestui Contract. Contractul/Contractele de Subcontractare se constituie anexă la Contract, făcând parte integrantă din acesta.

10.3 Contractantul are dreptul de a solicita Autorității contractante, în orice moment pe perioada derulării Contractului, numai în baza unor motive justificate, fie înlocuirea/renunțarea la un Subcontractant, fie implicarea de noi Subcontractanți. Contractantul trebuie să solicite, în scris, aprobarea prealabilă a Autorității contractante înainte de încheierea unui nou Contract de Subcontractare. Solicitarea în scris în vederea obținerii aprobării Autorității contractante privind implicarea de noi Subcontractanți se realizează numai după ce Contractantul a efectuat el însuși o verificare prealabilă a Subcontractantului ce urmează a fi propus, prin raportare la caracteristicile activităților care urmează a fi subcontractate.



10.4 Autoritatea contractantă notifică Contractantului decizia sa cu privire la înlocuirea unui Subcontractant/implicarea unui nou Subcontractant, motivând decizia sa în cazul respingerii aprobării.

10.5 Contractantul se obligă să încheie Contracte de Subcontractare doar cu Subcontractanții care își exprimă acordul cu privire la obligațiile contractuale asumate de către Contractant prin prezentul Contract.

10.6 Niciun Contract de Subcontractare nu creează raporturi contractuale între Subcontractant și Autoritatea contractantă. Contractantul este pe deplin răspunzător față de Autoritatea contractantă pentru modul în care îndeplinește Contractul. Contractantul răspunde pentru actele și faptele Subcontractanților săi ca și cum ar fi actele sau faptele Contractantului. Aprobarea de către Autoritatea contractantă a subcontractării oricărei părți a Contractului sau a angajării de către Contractant a unor Subcontractanți pentru anumite părți din Contract nu eliberează Contractantul de niciuna dintre obligațiile sale din Contract.

10.7 În cazul în care un Subcontractant nu reușește să își execute obligațiile contractuale, Autoritatea contractantă poate solicita Contractantului fie să înlocuiască respectivul Subcontractant cu un alt Subcontractant, care să dețină calificările și experiența solicitate de Autoritatea contractantă, fie să preia el însuși partea din Contract care a fost subcontractată.

10.8 Partea/părțile din Contract încredințată/încredințate unui Subcontractant de Contractant nu poate/pot fi încredințate unor terțe părți de către Subcontractant.

10.9 Orice schimbare a Subcontractantului fără aprobarea prealabilă în scris a Autorității contractante sau orice încredințare a unei părți din Contract, de Subcontractant către terțe părți este considerată o încălcare a Contractului, situație care îndreptățește Autoritatea/entitatea contractantă la rezoluțiune/reziliere a Contractului și obținerea de despăgubiri din partea Contractantului.

10.10 În orice moment, pe perioada derulării Contractului, Contractantul trebuie să se asigure că Subcontractantul/Subcontractanții nu afectează drepturile Autorității contractante în temeiul prezentului Contract.

10.11 În orice moment, pe perioada derulării Contractului, Autoritatea contractantă poate solicita Contractantului să înlocuiască un Subcontractant care se află în una dintre situațiile de excludere specificate în Lege.

10.12 În cazul în care un Subcontractant și-a exprimat opțiunea de a fi plătit direct, atunci această opțiune este valabilă numai dacă sunt îndeplinite în mod cumulativ următoarele condiții:

- (i) această opțiune este inclusă explicit în Contractul de Subcontractare constituit ca anexă la Contract și făcând parte integrantă din acesta;
- (ii) Contractul de Subcontractare include la rândul său o anexă explicită și specifică privind modalitatea în care se efectuează plata directă de către Autoritatea contractantă către Subcontractant și care precizează toate și fiecare dintre elementele de mai jos:
 - partea din Contract/activitate realizată de Subcontractant astfel cum trebuie specificată în factura prezentată la plată,
 - modalitatea concretă de certificare a părții din Contract/activitate de către Contractant pentru rezultatul obținut de Subcontractant/parte din Contract executată de



Subcontractant înainte de prezentarea facturii de către Contractant Autorității contractante,

- partea/proporția din suma solicitată la plată corespunzătoare părții din Contract/activității care este în sarcina Subcontractantului, prin raportare la condițiile de acceptare la plată a facturilor emise de Contractant pentru Autoritatea contractantă, așa cum sunt acestea detaliate în Contract,
- stabilește condițiile în care se materializează opțiunea de plată directă,
- precizează contul bancar al Subcontractantului.

11. Cesiunea

11.1 În prezentul Contract nu este permisă cesiunea drepturilor și obligațiilor născute din acest Contract.

12. Confidențialitatea informațiilor și protecția datelor cu caracter personal

12.1 Contractantul va considera toate documentele și informațiile care îi sunt puse la dispoziție în vederea încheierii și executării Contractului drept strict confidențiale.

12.2 Obligația de confidențialitate nu se aplică în cazul solicitărilor legale privind divulgarea unor informații venite, în format oficial, din partea anumitor autorități publice conform prevederilor legale aplicabile.

13. Obligațiile principale ale Autorității/entității contractante

13.1. Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

13.2. Autoritatea contractantă se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.

13.3. Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului. În acest sens, se prezumă că toate datele/informațiile, documentele prezentate Contractantului sunt însușite de către conducătorul unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

13.4. Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

13.5. Autoritatea Contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este prevăzut în Caietul sarcini.

13.6. Autoritatea Contractantă poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivată, cu comentarii



scrise. Autoritatea contractantă are dreptul de a rezoluționa/rezilia contractul atunci când se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

13.7. Recepția produselor se va realiza conform procedurii prevăzute în Caietul de sarcini.

13.8. Autoritatea contractantă se obligă să plătească Prețul Contractului către Contractant, în termen de maximum 60 de zile de la înregistrarea facturii în original la sediul său și numai în condițiile Caietului de sarcini.

13.9. Contractantul va emite factura împreună cu documentele justificative în conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

14. Obligațiile principale ale Contractantului

14.1. Contractantul va furniza Produsele și își va îndeplini obligațiile în condițiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentației de atribuire și a ofertei în baza căreia i-a fost adjudecat contractul.

14.2. Contractantul va furniza Produsele cu atenție, eficiență și diligență, cu respectarea dispozițiilor legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

14.3. Contractantul va respecta toate prevederile legale în vigoare în România și se va asigura că și Personalul său, implicat în Contract, va respecta prevederile legale, aprobările și standardele tehnice, profesionale și de calitate în vigoare.

14.4. Părțile vor colabora, pentru furnizarea de informații pe care le pot solicita în mod rezonabil între ele pentru realizarea Contractului.

14.5 Contractantul are obligația de a desemna, în termen de 2 (două) ore de la semnarea contractului, persoana de contact.

14.6. Contractantul are obligația de a asigura disponibilitatea Personalului, pe toată durata Contractului. Contractantul trebuie să se asigure că, pentru toată perioada Contractului, Personalul principal alocat fiecărei activități vor îndeplini obligațiile stabilite în sarcina acestora.

14.7. Costurile suplimentare generate de înlocuirea Personalului incumbă Contractantului.

14.8. Contractantul se obligă să emită factura aferentă produselor furnizate prin prezentul Contract numai după aprobarea produselor în condițiile din Caietul de sarcini.

14.9 .Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor în condițiile Caietului de sarcini, în conformitate cu propunerea sa tehnică. Totodată, este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor de prestare, cât și de calificarea personalului folosit pe toată durata contractului.

14.10. Contractantul nu poate fi considerat răspunzător pentru încălcarea de către Autoritatea/entitatea Contractantă sau de către orice altă persoană a reglementărilor aplicabile în ceea ce privește modul de utilizare a Produselor.

15.Obligații privind daunele și penalitățile de întârziere



15.1. Contractantul se obligă să despăgubească Autoritatea/entitatea contractantă în limita prejudiciului creat, împotriva oricărui:

- (i) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile folosite pentru sau în legătură cu Produsele furnizate, și/sau
- (ii) daune, despăgubiri, penalități, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente eventualelor încălcări ale dreptului de proprietate intelectuală, precum și ale obligațiilor sale conform prevederilor Contractului.

15.2. Contractantul va despăgubi Autoritatea/entitatea contractantă în măsura în care sunt îndeplinite cumulativ următoarele condiții:

- (i) despăgubirile să se refere exclusiv la daunele suferite de către Autoritatea/entitatea contractantă ca urmare a culpei Contractantului;
- (ii) Autoritatea/entitatea contractantă a notificat Contractantul despre primirea unei notificări/cereri cu privire la incidența oricăreia dintre situațiile prevăzute mai sus;
- (iii) valoarea despăgubirilor a fost stabilită prin titluri executorii emise conform prevederilor legale/hotărâri judecătorești definitive, după caz.

15.3. În cazul în care, Contractantul nu își îndeplinește la termen obligațiile asumate prin contract sau le îndeplinește necorespunzător, atunci Autoritatea/entitatea contractantă are dreptul de a percepe penalități în procent de 0,03 % pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea obligațiilor contractuale. Acestea se aplică la valoarea produselor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de valoarea contractului.

15.4. Răspunderea Contractantului nu operează în următoarele situații:

- a) datele/informațiile/documentele necesare pentru îndeplinirea Contractului nu sunt puse la dispoziția Contractantului sau sunt puse la dispoziție cu întârziere;
- b) neexecutarea sau executarea în mod necorespunzător a obligațiilor ce revin Contractantului se datorează culpei Autorității/entității contractante;
- c) Contractantul se află în imposibilitatea fortuită de executare a obligațiilor contractuale imputate.

15.5. În cazul în care Autoritatea/entitatea contractantă, din vina sa exclusivă, nu își îndeplinește obligația de plată a facturii în termenul prevăzut la pct. 13.8., Contractantul are dreptul de a solicita plata dobânzii legale penalizatoare, aplicată la valoarea plății neefectuate, în în procent de 0,03% pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea obligațiilor, dar nu mai mult decât valoarea plății neefectuate, care curge de la expirarea termenului de plata.

15.6. Penalitățile de întârziere datorate curg de drept din data scadenței obligațiilor asumate conform prezentului contract.

15.7. În măsura în care Autoritatea/entitatea contractantă nu efectuează plata în termenul stabilit la pct. 13.8., Contractantul are dreptul de a rezoluționa/rezilia contractul, fără a-i fi afectate drepturile la sumele convenite pentru furnizarea produselor și la plata unor daune interese.

16. Obligații privind asigurările și securitatea muncii care trebuie respectate de către Contractant



16.1. Contractantul se obligă să respecte reglementările referitoare la condițiile de muncă și protecția muncii și, după caz, standardele internaționale agreeate cu privire la forța de muncă, convențiile cu privire la libertatea de asociere și negocierile colective, eliminarea muncii forțate și obligatorii, eliminarea discriminării în privința angajării și ocupării forței de muncă și abolirea muncii minorilor.

16.2. Contractantul este Partea asiguratorie, care are obligația de a încheia, înainte de începerea Contractului, Asigurările, astfel cum este stabilit în Caietul de Sarcini.

16.3. Toate costurile ce decurg din sau în legătură cu încheierea și menținerea Asigurărilor Contractantului stabilită în prezentul Contract se suportă de către Contractant.

16.4. Orice daune neacoperite de beneficiile de asigurare cad în sarcina Părții obligate să suporte aceste daune conform Legii și/sau prevederilor contractuale.

17 Obligații în legătură cu calitatea Produselor

17.1. Contractantul garantează Autorității/entității contractante că acesta operează un sistem de management al calității pentru Produsele furnizate în cadrul Contractului și că va aplica acest sistem, pe toată perioada derulării Contractului. Contractantul va înlocui, pe cheltuiala sa, orice produse neconforme, astfel încât să demonstreze, în orice moment, Autorității/entității contractante, că calitatea produselor furnizate, se realizează conform Planului de management al calității.

17.2. Autoritatea/entitatea contractantă notifică Contractantul cu privire la fiecare Neconformitate imediat ce acesta o identifică. La Finalizare, Contractantul notifică Autoritatea/entitatea contractantă cu privire la produsele neconforme care nu au putut fi înlocuite și comunică Autorității/entității contractante perioada de remediere a situației. Drepturile Autorității/entității contractante cu privire la orice Neconformitate neidentificat(ă) sau nenotificată de către Contractant, pe perioada de derulare a Contractului, nu sunt afectate. Contractantul remediază Neconformitățile, în termenul comunicat de Autoritatea/entitatea contractantă.

18 Facturare și plăți în cadrul Contractului

18.1. Plățile care urmează a fi realizate în cadrul contractului se vor face numai după emiterea facturii ca urmare a aprobării de către Autoritatea/entitatea Contractantă a produselor aferente activităților efectuate de Contractant, în condițiile Caietului de sarcini.

18.2. Plata contravalorii Produselor furnizate se face, prin virament bancar, în baza facturii, emisă de către Contractant pentru suma la care este îndreptățit conform prevederilor contractuale, direct în contul Contractantului indicat pe factură, de la următoarele diviziuni bugetare: 66.02.

18.3. Termenul de plată este de maxim 60 de zile de la înregistrarea facturii în original la sediul Autorității/entității contractante în condițiile stabilite mai sus, ținând cont de faptul că plata este asigurată din fonduri de la bugetul de stat, Ministerul Sănătății prin Direcția de Sănătate Publică Arad.

18.4. Moneda utilizată în cadrul prezentului Contract: LEU

18.5. Facturile furnizate vor fi emise și completate în conformitate cu legislația română în vigoare.



18.6. Dacă factura are elemente greșite și/sau greșeli de calcul identificate de Autoritatea/entitatea Contractantă, și sunt necesare revizui, clarificări suplimentare sau alte documente suport din partea Contractantului, termenul de 60 de zile pentru plata facturii se suspendă. Repunerea în termen se face de la momentul îndeplinirii condițiilor de formă și de fond ale facturii.

18.7. Contractantul este răspunzător de corectitudinea și exactitatea datelor înscrise în facturi și se obligă să restituie atât sumele încasate în plus cât și foloasele realizate necuvenit, aferent acestora. Sumele încasate în plus, cât și foloasele necuvenite aferente acestora (pe perioada de la încasare până la constatarea lor), vor fi stabilite în urma verificărilor executate de către Organele de Control Intern ale contractantului sau alte Organisme de control abilitate de lege.

19. Garanția de buna execuție

19.1 - Furnizorul se obligă să constituie garanția de buna execuție în cuantum de 5% din valoarea fără TVA a contractului subsecvent, respectiv suma de 174,40 lei. Garanția de bună execuție se constituie prin rețineri de 5% din valoarea fiecărei facturii depuse spre decontare la autoritatea contractantă, rețineri care vor fi virate într-un cont de garanții comunicat de către ofertantul câștigător cu ocazia semnării contractului. Garanția de bună execuție se constituie prin rețineri succesive din sumele datorate pentru facturi parțiale. Furnizorul are obligația de a deschide la unitatea Trezoreria Statului din cadrul organului fiscal competent în administrarea acestuia un cont de disponibil distinct la dispoziția autorității contractante. Suma inițială depusă de furnizorul în contul astfel deschis este de 0,5% din prețul contractului subsecvent, respectiv suma de 17,44 lei. Pe parcursul îndeplinirii contractului subsecvent, autoritatea contractantă urmează să alimenteze acest cont prin rețineri succesive din sumele datorate și convenite contractantului până la concurența sumei stabilite drept garanție de bună execuție în documentația de atribuire. Garanția de buna execuție se restituie în cel mult 14 zile de la data îndeplinirii de către contractant a obligațiilor asumate prin contractul subsecvent respectiv.

20 Forța majoră

20.1. Forța majoră și cazul fortuit exonerează de răspundere Părțile în cazul neexecutării parțiale sau totale a obligațiilor asumate prin prezentul Contract, în conformitate cu prevederile art. 1.351 din Codul civil.

20.2. Forța majoră și cazul fortuit trebuie dovedite.

20.3. Partea care invocă forța majoră sau cazul fortuit are obligația să o aducă la cunoștință celeilalte părți, în scris, de îndată ce s-a produs evenimentul.

20.4. Partea care a invocat forța majoră sau cazul fortuit are obligația să aducă la cunoștința celeilalte părți încetarea cauzei acesteia de îndată ce evenimentul a luat sfârșit.

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

20.6. Dacă forța majoră acționează sau se estimează că va acționa o perioadă mai mare de 15 zile, fiecare parte va avea dreptul să notifice celeilalte părți încetarea de plin drept a prezentului contract, fără ca vreuna din părți să poată pretinde celeilalte daune-interese.



21 Încetarea Contractului

21.1. Prezentul Contract încetează de drept prin atingere la termen sau la momentul la care toate obligațiile stabilite în sarcina părților au fost executate.

21.2. Autoritatea/entitatea contractantă își rezervă dreptul de a rezoluționa/rezilia Contractul, fără însă a fi afectat dreptul Părților de a pretinde plata unor daune sau alte prejudicii, dacă:

- (i) Contractantul nu se conformează, în perioada de timp, conform notificării emise de către Autoritatea/entitatea contractantă, prin care i se solicită remedierea Neconformității sau executarea obligațiilor care decurg din prezentul Contract;
- (ii) Contractantul subcontractează părți din Contract fără a avea acordul scris al Autorității/entității contractante;
- (iii) Contractantul cesionează drepturile și obligațiile sale
- (iv) Are loc orice modificare organizațională care implică o schimbare cu privire la personalitatea juridică, natura sau controlul Contractantului, cu excepția situației în care asemenea modificări sunt realizate prin Act Adițional la prezentul Contract, cu respectarea dispozițiilor legale;
- (v) Devin incidente oricare alte incapacități legale care să împiedice executarea Contractului;
- (vi) Contractantul eșuează în a furniza/menține/prelungi/reîntregi/completa garanțiile ori asigurările solicitate prin Contract;
- (vii) în cazul în care, printr-un act normativ, se modifică interesul public al Autorității/entității contractante în legătură cu care se furnizează Produsele care fac obiectul Contractului;
- (viii) la momentul atribuirii Contractului, Contractantul se afla în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire;
- (ix) în situația în care Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit Contractantului deoarece au fost încălcate grav obligațiile care rezultă din legislația europeană relevantă iar această împrejurare fost constatată printr-o decizie a Curții de Justiție a Uniunii Europene;
- (x) În cazul în care împotriva Contractantului se deschide procedura falimentului;
- (xi) Contractantul a săvârșit nereguli sau fraude în cadrul procedurii de atribuire a Contractului sau în legătură cu executarea acestuia, ce au provocat o vătămare Autorității/entității contractante;
- (xii) Valorificarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a rezultatelor prezentului contract este grav compromisă ca urmare a întârzierii prestațiilor din vina Contractantului.

21.3. Contractantul poate rezoluționa/rezilia Contractul fără însă a fi afectat dreptul Părților de a pretinde plata unor daune sau alte prejudicii, în cazul în care:

- (i) Autoritatea/entitatea contractantă a comis erori esențiale, nereguli sau fraude în cadrul procedurii de atribuire a Contractului sau în legătură cu executarea acestuia, ce au provocat o vătămare Contractantului.
- (ii) Autoritatea/entitatea contractantă nu își îndeplinește obligațiile de plată a produselor prestate de Contractant, în condițiile stabilite prin prezentul Contract.

21.4. Rezoluțiunea/Rezilierea Contractului în condițiile pct. 21.2 și pct. 21.3 intervine cu efecte depline, fără a mai fi necesară îndeplinirea vreunei formalități prealabile și fără a mai fi necesară intervenția vreunei instanțe judecătorești.



21.5.Prevederile prezentului Contract în materia rezoluțiunii/rezilierii Contractului se completează cu prevederile în materie ale Codului Civil în vigoare.

20.6.În situația rezoluțiunii/rezilierii totale/parțiale din cauza neexecutării/executării parțiale de către Contractant a obligațiilor contractuale, acesta va datora Autorității/entității contractante daune-interese cu titlu de clauză penală în quantum egal cu valoarea obligațiilor contractuale neexecutate.

21.7.Autoritatea/entitatea contractantă își rezervă dreptul de a denunța unilateral contractul de furnizare produse, în cel mult 15 zile de la apariția unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului, cu condiția notificării Contractantului cu cel puțin 3 zile înainte de momentul denunțării.

22 Insolvență și faliment

22.1.În cazul deschiderii unei proceduri generale de insolvență împotriva Contractantului, acesta are obligația de a notifica Autoritatea/entitatea contractantă în termen de 3 (trei) zile de la deschiderea procedurii.

22.2.Contractantul, are obligația de a prezenta Autorității/entității contractante, în termen de 30 (treizeci) de zile de la notificare, o analiză detaliată referitoare la incidența deschiderii procedurii generale de insolvență asupra Contractului și asupra livrărilor și de a propune măsuri, acționând ca un Contractant diligent.

22.3.În cazul deschiderii unei proceduri generale de insolvență împotriva unui Subcontractant, unui terț susținător sau, dacă este cazul, a asocierii de operatori economici din prezentul Contract, Contractantul are aceleași obligații stabilite la clauzele 22.1 și 22.2 din prezentul Contract.

22.4.În cazul în care Contractantul intră în stare de faliment, în proces de lichidare sau se află într-o situație care produce efecte similare, Contractantul este obligat să acționeze în același fel cum este stipulat la clauzele 22.1, 22.2 și 22.3 din prezentul Contract.

22.5.Nicio astfel de măsură propusă conform celor stipulate la clauzele 22.2, 22.3 și 22.4 din prezentul Contract, nu poate fi aplicată, dacă nu este acceptată, în scris, de Autoritatea/entitatea contractantă.

23 Limba Contractului

23.1.Limba prezentului Contract și a tuturor comunicărilor scrise va fi limba oficială a Statului Român, respectiv limba română.

24 Legea aplicabilă

24.1.Legea aplicabilă prezentului Contract, este legea română, Contractul urmând a fi interpretat potrivit acestei legi.

25 Soluționarea eventualelor divergențe și a litigiilor

25.1.Părțile vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe și negociere amiabilă, orice neînțelegere sau dispute/divergențe care se poate/pot ivi între ele în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea Contractului.



25.2. Dacă disputa nu a fost astfel soluționată și Părțile au, în continuare, opinii divergente în legătură cu sau în îndeplinirea Contractului, acestea trebuie să se notifice reciproc și în scris, în privința poziției lor asupra aspectului în dispută precum și cu privire la soluția pe care o întrevăd pentru rezolvarea ei.

25.3. Dacă încercarea de soluționare pe cale amiabilă eșuează sau dacă una dintre Părți nu răspunde în termen *10 zile calendaristice* la solicitare, oricare din Părți are dreptul de a se adresa instanțelor de judecată competente.

Drept pentru care, Părțile au încheiat prezentul Contract, în 3 (*trei*) exemplare.

ACHIZITOR
MUNICIPIUL ARAD
PRIMAR
Calin Bibart

FURNIZOR
SC CHRISTIANA SRL
ADMINISTRATOR
Mara Camil Liviu

11. MAR. 2021

DIRECTOR ECONOMIC
Grozavu Claudia

DIRECTOR EXECUTIV
Portaru Elena

DIRECTOR EXECUTIV
Macra Claudia

ȘEF BIROU
Bătrân Ioan

VIZAT JURIDIC
CIPRIAN

Responsabil de achiziție
Nagy Florentina Mihaela

Documentele și formularele care trebuie prezentate de Ofertant

Secțiunea conține formularele destinate, pe de o parte, să faciliteze elaborarea și prezentarea ofertei și a documentelor care o însoțesc și, pe de altă parte, să permită comisiei de evaluare examinarea și evaluarea rapidă și corectă a tuturor ofertelor depuse.

Fiecare candidat /ofertant care participă la procedura pentru atribuirea contractului de achiziție publică are obligația de a prezenta documentele și formularele prevăzute în cadrul acestei secțiuni, completate în mod corespunzător și semnate de persoanele autorizate.

Propunere tehnică aferenta Lotului I Materiale Sanitare, medicamente și dispozitive medicale

Nr. crt.	Descriere cerinte minime din caietul de sarcini	Cantitate maxima accord cadru	Confirmați conformitatea fiecărei caracteristici cerute in specificațiile tehnice prin „DA” sau „NU”. Va rugam sa urmăriți si clauzele generale referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini	SPECIFICAȚIILE OFERTATE Se indica specificațiile oferite A se completa separat pentru fiecare specificatie solicitata Va rugam sa urmăriți clauzele referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini, respectiv în coloana din stanga a tabelului.
1	Termometru cu infraroșu Măsoară temperatura corpului uman cu ajutorul razelor infraroșii; mod de măsurare: pentru ureche sau frunte; dimensiuni reduse, ușor de utilizat, precizie ridicată; timp răspuns: 1-5 secunde; unitatea de măsură: grade Celsius; domeniu măsurare: 34-43 grade Celsius; alarmă optică de febră: indicator roșu pentru temperaturi mai mari sau egale cu 37,6 și indicator verde pentru temperaturi sub 37,6 grade Celsius; manual de utilizare în limba română; Garanție minimum 2 ani	21	DA	Măsoară temperatura corpului uman cu ajutorul razelor infraroșii; mod de măsurare: pentru ureche sau frunte; dimensiuni reduse, ușor de utilizat, precizie ridicată; timp răspuns: 1-5 secunde; unitatea de măsură: grade Celsius; domeniu măsurare: 34-43 grade Celsius; alarmă optică de febră: indicator roșu pentru temperaturi mai mari sau egale cu 37,6 și indicator verde pentru temperaturi sub 37,6 grade Celsius; manual de utilizare în limba română; Garanție min 2 ani

2	<p>Tensiometru Ecran cu display LCD- Dispozitiv de măsurare a tensiunii arteriale, pulsului Localizarea măsurării: brat Funcția de memorie: 2x90 seturi de valori măsurate Sursa de putere: 4xAA baterii DC 6V (incluse) sau adaptor AC (inclus) Oprire automată după 3 minute Durata de viață unitatea principală: 10.000 măsurări în condiții normale. Durate de viață bateriei: poate fi folosită de 300 ori în condiții normale Accesorii: manseta, manual de instrucțiuni. Aviz de folosire în cabinetele medicale.</p>	21	DA	Dispozitiv de măsurare a tensiunii arteriale, pulsului Localizarea măsurării: brat Funcția de memorie: 2x90 seturi de valori măsurate Sursa de putere: 4xAA baterii DC 6V (incluse) sau adaptor AC (inclus) Oprire automată după 3 minute Durata de viață unitatea principală: 10.000 măsurări în condiții normale. Durate de viață bateriei: poate fi folosită de 300 ori în condiții normale Accesorii: manseta, manual de instrucțiuni. Aviz de folosire în cabinetele medicale.
3	<p>Stetoscop Claritate superioară a sunetului; detectarea unei game largi de frecvențe cuprinse între 20 Hz - 1500 Hz; Piesa toracică de ascultare confecționată din oțel inoxidabil de bună calitate, cu design ergonomic; inele non-metalice termoizolante care să asigure confortul pacientului prin evitarea aplicării stetoscopului rece pe piele; prevăzut cu 2 diafragme care să permită amplificarea puternică a sunetului și obținerea unor performanțe maxime la stabilirea diagnosticului; tuburi Bi-lumen 16" NON-LATEX - Materialul PVC de înaltă densitate; Brate din oțel inoxidabil poziționate în unghi anatomic.</p>	21	DA	Claritate superioară a sunetului; detectarea unei game largi de frecvențe cuprinse între 20 Hz - 1500 Hz; Piesa toracică de ascultare confecționată din oțel inoxidabil de bună calitate, cu design ergonomic; inele non-metalice termoizolante care să asigure confortul pacientului prin evitarea aplicării stetoscopului rece pe piele; prevăzut cu 2 diafragme care să permită amplificarea puternică a sunetului și obținerea unor performanțe maxime la stabilirea diagnosticului; tuburi Bi-lumen 16" NON-LATEX - Materialul PVC de înaltă densitate; Brate din oțel inoxidabil poziționate în unghi anatomic.
4	<p>Ser fiziologic 500 ml</p>	1.155	DA	
5	<p>Branule verzi Dispozitive medicale destinate administrării prin infuzare (perfuzare) intravenoasă intermitentă a fluidelor medicamentoase, printr-o venă periferică. Fabricate din PTFE. Prevăzută cu ac atraumatic, apirogen, latex free, din oțel inoxidabil, cu fanta la extremitatea distală ptr. a vizualiza poziția cateterului; Netoxice, apirogene.</p>	2.310	DA	Dispozitive medicale destinate administrării prin infuzare (perfuzare) intravenoasă intermitentă a fluidelor medicamentoase, printr-o venă periferică. Fabricate din PTFE. Prevăzută cu ac atraumatic, apirogen, latex free, din oțel inoxidabil, cu fanta la extremitatea distală ptr. a vizualiza poziția cateterului, netoxice

6	Adrenalină soluție injectabilă, 1 mg/ml	1.155	DA	
7	Epipen stilou autoinjector preumplut	924	DA	
8	Hemisuccinat de hidrocortizon, administrare IM 100 mg, fiole	1.848	DA	Administrare intramusculara 100mg.fiole
9	Plasturi sterili, postinjecție <i>Plasture steril din material netesut, cu compresa absorbanta. Antiseptic, adeziv rezistent non-alergic. Diametru: 22mm. Minimum 100 buc./cutie</i>	485.100	DA	Plasture steril din material netesut, cu compresa absorbanta. Antiseptic, adeziv rezistent non-alergic. Diametru: 22mm. Minimum 100 buc./cutie Cutie cu 250 bucati.
10	Vată minimum 250 g Hidrofilă tip BC, bumbac 100%, pentru uz medicinal, extern, să aibă capacitate mare de absorbție	13.860	DA	Hidrofilă tip BC, bumbac 100%, pentru uz medicinal, extern, să aibă capacitate mare de absorbție
11	Seringi 5 ml	4.620	DA	
12	Tăviță renală Tăviță renală din carton de unică folosință, Dimensiuni: 25cm x 13cm x 4.5cm.	13.860	DA	Tăviță renală din carton de unică folosință, Dimensiuni: 25cm x 13cm x 4.5cm.
Termen de livrare				
Garanție acordată produselor				

Data :17.02.2021

(numele și prenume) MARA CAMIL LIVIU, (semnătura și ștampilă), în calitate de ADMINISTRATOR, legal autorizat să semneze oferta pentru și în numele SC CHRISTIANA SRL
(denumire/nume operator economic)

ATENȚIE:

- Propunerea tehnică depusa aferentă fiecărui lot trebuie să indice clar specificațiile oferite, în așa fel încât să permită evaluatorilor să stabilească conformitatea cu cerințele minime solicitate în Documentația de atribuire. Ofertele care nu permit identificarea precisă a cerințelor pot fi respinse de către evaluatori.
- Oferta trebuie să fie suficient de clară și detaliată pentru a permite evaluatorilor o comparare facilă între specificațiile cerute și specificațiile oferite.

Operator economic,

...SC CHRISTIANA SRL...

(semnătură autorizată)



Propunere tehnică aferenta Lotul 2-Echipamente de protecție și dezinfectanți de suprafețe și mâini

Nr. crt.	Descriere cerinte minime din caietul de sarcini	Cantitate maxima accord cadru	Confirmați conformitatea fiecărei caracteristici cerute in specificațiile tehnice prin „DA” sau „NU”. Va rugam sa urmăriți si clauzele generale referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini	SPECIFICAȚIILE OFERTATE Se indica specificațiile oferite A se completa separat pentru fiecare specificatie solicitata Va rugam sa urmăriți clauzele referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini, respectiv în coloana din stanga a tabelului.
1	Mănuși chirurgicale – mărimea M Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de împachetare să permită scoaterea din cutie a unei singure mănuși, <i>100 buc./cutie</i>	1.617	DA	Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de împachetare să permită scoaterea din cutie a unei singure mănuși, 100 buc./cutie
2	Mănuși chirurgicale – mărimea L Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de împachetare să permită scoaterea din cutie a unei singure mănuși, <i>100 buc./cutie</i>	231	DA	Mănuși chirurgicale mărimea L Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de împachetare să permită scoaterea din cutie a

				unei singure mânuși. <i>100 buc./cutie</i>
3	<p>Măști de protecție (FFP 2)</p> <p>Masca FFP2 de protecție facială, ambalată individual, 5 straturi; Clasă de protecție: N95/N95 (FFP2), 5 straturi; Capacitate de filtrare: blochează până la 95% particule de 0,3 microni. Dimensiune universală.</p>	50.000	DA	<p>Masca FFP2 de protecție facială, ambalată individual, 5 straturi; Clasă de protecție: N95/N95 (FFP2), 5 straturi; Capacitate de filtrare: blochează până la 95% particule de 0,3 microni. Dimensiune universală.</p>
4	<p>Vizieră de protecție cu suport ramă de ochelari</p> <p>Vizieră pentru protecție facială pentru uz medical, foarte ușoară, dezinfectabilă, ecran înlocuibil (plus 3 ecrane de rezervă). Dimensiuni folie: 25x19 cm Dimensiuni ramă ochelari: 13x14 cm (lungime braț x lățime ramă) Greutate: max. 80 g</p>	3.696	DA	<p>Vizieră pentru protecție facială pentru uz medical, foarte ușoară, dezinfectabilă, ecran înlocuibil (plus 3 ecrane de rezervă). Dimensiuni folie: 25x19 cm Dimensiuni ramă ochelari: 13x14 cm (lungime braț x lățime ramă) Greutate: max. 80 g</p>
5	<p>Halat impermeabil de unică folosință destinat cadrelor medicale</p> <p>Confecționat din polipropilena, având rezistență mare la rupere și perforare; să permită circulația adecvată a aerului; să asigure protecție împotriva microparticulelor și a prafului. Închidere cu șnur la gât și în talie, prevăzut cu elastic la mâneci. Mărime universală.</p>	30.000	DA	<p>Confecționat din polipropilena, având rezistență mare la rupere și perforare; să permită circulația adecvată a aerului; să asigure protecție împotriva microparticulelor și a prafului. Închidere cu șnur la gât și în talie, prevăzut cu elastic la mâneci. Mărime universală.</p>
	<p>Produse pentru dezinfecția mâinilor</p> <p>Soluție lichidă (nu GEL) gata de utilizare, pentru dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor. Soluție cu spectru de acțiune bactericidă, fungicidă, micobactericidă, virucidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului, norovirusurilor etc. Cu uscare rapidă și ingrediente care contribuie la protejarea și îngrijirea pielii mâinilor. Flacon 1 litru prevăzut cu pompiță.</p>	12.000	DA	<p>Soluție lichidă (nu GEL) gata de utilizare, pentru dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor. Soluție cu spectru de acțiune bactericidă, fungicidă, micobactericidă, virucidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului, norovirusurilor etc. Cu uscare rapidă și ingrediente care contribuie la protejarea și îngrijirea pielii mâinilor. Flacon 1 litru prevăzut cu pompiță.</p>
	<p>Produse pentru dezinfectarea suprafețelor de lucru</p> <p>Soluție dezinfectantă lichidă, pe bază de alcool fără aldehizi, gata de utilizare, pentru dezinfecția suprafețelor dispozitivelor, echipamentelor, aparaturii medicale și a altor suprafețe mici etc. Spectru de acțiune bactericidă, micobactericidă, levuricidă,</p>	924	DA	<p>Soluție dezinfectantă lichidă, pe bază de alcool fără aldehizi, gata de utilizare, pentru dezinfecția suprafețelor dispozitivelor, echipamentelor, aparaturii medicale și a altor suprafețe mici etc. Spectru de acțiune bactericidă,</p>

	fungicidă, sporicidă, tuberculocidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului etc. Produs compatibil cu materialele cu care intră în contact pentru a preveni deteriorarea acestora. <i>Flacon 1 litru prevăzut cu pulverizator.</i>			micobacterică, levurică, fungică, sporică, tuberculocidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului etc. Produs compatibil cu materialele cu care intră în contact pentru a preveni deteriorarea acestora. <i>Flacon 1 litru prevăzut cu pulverizator</i>
Termen de livrare		3 zile lucratoare		
Garanție acordată produselor		2 ani		

Data : 17.02.2021

(numele și prenume) MARA CAMIL LIVIU, (semnătura și ștampilă), în calitate de ADMINISTRATOR, legal autorizat să semnez oferta pentru și în numele SC CHRISTIANA SRL
(denumire/nume operator economic)

ATENȚIE:

- Propunerea tehnică depusă aferentă fiecărui lot trebuie să indice clar specificațiile oferite, în așa fel încât să permită evaluatorilor să stabilească conformitatea cu cerințele minime solicitate în Documentația de atribuire. Ofertele care nu permit identificarea precisă a cerințelor pot fi respinse de către evaluatori.
- Oferta trebuie să fie suficient de clară și detaliată pentru a permite evaluatorilor o comparare facilă între specificațiile cerute și specificațiile oferite.

Operator economic,

...SC CHRISTIANA SRL ...

(semnătură autorizată)



Propunere tehnică aferentă Lotul 3 - Mobilier medical pentru Centrele de vaccinare împotriva COVID – 19

Nr. crt.	Descriere cerințe minime din caietul de sarcini	Cantitate maxima accord cadru	Confirmați conformitatea fiecărei caracteristici cerute în specificațiile tehnice prin „DA” sau „NU”. Va rugăm sa	SPECIFICAȚIILE OFERTATE Se indica specificațiile oferite A se completa separat pentru
----------	---	-------------------------------	--	---

Documentele și formularele care trebuie prezentate de Ofertant

Secțiunea conține formularele destinate, pe de o parte, să faciliteze elaborarea și prezentarea ofertei și a documentelor care o însoțesc și, pe de altă parte, să permită comisiei de evaluare examinarea și evaluarea rapidă și corectă a tuturor ofertelor depuse.

Fiecare candidat /ofertant care participă la procedura pentru atribuirea contractului de achiziție publică are obligația de a prezenta documentele și formularele prevăzute în cadrul acestei secțiuni, completate în mod corespunzător și semnate de persoanele autorizate.

Propunere tehnică aferenta Lotul 2-Echipamente de protecție și dezinfectanți de suprafețe și mâini

Nr. crt.	Descriere cerinte minime din caietul de sarcini	Cantitate maxima accord cadru	Confirmați conformitatea fiecărei caracteristici cerute in specificațiile tehnice prin „DA” sau „NU”. Va rugam sa urmăriți si clauzele generale referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini	SPECIFICAȚIILE OFERTATE Se indica specificațiile oferite A se completa separat pentru fiecare specificatie solicitata Va rugam sa urmăriți clauzele referitoare la specificațiile tehnice prezentate in caietul de sarcini, respectiv în coloana din stanga a tabelului.
1	Mănuși chirurgicale – mărimea M Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de împachetare să permită scoaterea din cutie a unei singure mănuși, 100 buc./cutie	1.617	DA	Manusi chirurgicale Mănuși din latex de unică folosinșă, nesterile si suprafata neteda cu rezistenta ridicata si sensibilitate tactila foarte buna. Mănușile vor fi mărimea M Model:nepudrate Ambalaj:100 bucăți/cutie
2	Mănuși chirurgicale – mărimea L Din latex, nepudrate, nesterile, cu suprafață netedă, sensibilitate tactilă excelentă, rezistență ridicată. Modalitatea de	231	DA	Manusi chirurgicale Mănuși din latex de unică folosinșă,

Faint, illegible text at the top of the page, possibly a header or introductory paragraph.

Second block of faint, illegible text, appearing to be a list or series of entries.

Third block of faint, illegible text, continuing the list or series of entries.

Fourth block of faint, illegible text, possibly a concluding paragraph or a separate section.

Fifth block of faint, illegible text at the bottom of the page, possibly a footer or a signature area.

	împachetare să permită scoaterea din cutie a unei singure mănuși, <i>100 buc./cutie</i>			nesterile și suprafața netedă cu rezistență ridicată și sensibilitate tactilă foarte bună. Mănușile vor fi mărimea L Model: nepudrate Ambalaj: 100 bucăți/cutie
3	<p align="center">Măști de protecție (FFP 2)</p> <p>Masca FFP2 de protecție facială, ambalată individual, 5 straturi; Clasă de protecție: N95/N95 (FFP2), 5 straturi; Capacitate de filtrare: blochează până la 95% particule de 0,3 micrometri. Dimensiune universală.</p>	50.000	DA	<p>Măști protecție nivel de protecție FFP2-</p> <p>Carcasa robustă și design-ul în forma de cupă al măștii de protecție se potrivește bine cu majoritatea formelor și dimensiunilor feței și își menține forma de-a lungul utilizării.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Invelis exterior robust: utilizatorilor o durabilitate suplimentară. - Material de filtrare de înaltă performanță: filtrare eficientă combinată cu rezistență scăzută la respirație. Performanță constantă de înaltă calitate. - Nivelul de protecție –FFP2: <p>Clasă de protecție – N95/N95, 5 straturi Capacitate de filtrare – blochează până la 95% particule de 0.3 micrometri Furnizat în ambalaj igienic, individual, pentru a proteja împotriva contaminării măștii de protecție respiratorie înainte de utilizare, ce permite și o depozitare practică la locul de muncă.</p>
4	<p align="center">Vizieră de protecție cu suport ramă de ochelari</p> <p>Vizieră pentru protecție facială pentru uz medical, foarte ușoară, dezinfectabilă, ecran înlocuibil (plus 3 ecrane de rezervă). DA Dimensiuni folie: 25x19 cm Dimensiuni ramă ochelari: 13x14 cm</p>	3.696	DA	Vizieră pentru protecție facială pentru uz medical, foarte ușoară, dezinfectabilă, ecran înlocuibil (plus 3 ecrane de



THE UNIVERSITY OF CHICAGO
LIBRARY
540 EAST 57TH STREET
CHICAGO, ILL. 60637
TEL: 773-936-3000
WWW.CHICAGO.EDU

	(lungime braț x lățime ramă) Greutate: max. 80 g			rezervă). Dimensiuni folie: 25x19 cm Dimensiuni ramă ochelari: 13x14 cm (ungime braț x lățime ramă) Greutate: max 80g
5	Halat impermeabil de unică folosință destinat cadrelor medicale Confecționat din polipropilena, având rezistență mare la rupere și perforare; să permită circulația adecvată a aerului; să asigure protecție împotriva microparticulelor și a prafului. Închidere cu șnur la gât și în talie, prevăzut cu elastic la mâneci. Mărime universală.	30.000	DA	Halat impermeabil de unică folosință destinat cadrelor medicale Confecționat din polipropilena, rezistent la rupere și perforare, ce permite circulația adecvată a aerului și asigură protecție împotriva prafului și microparticulelor. Închidere cu șnur la gât și în talie, prevăzut cu elastic la mâneci. Mărime univrsala.
	Produse pentru dezinfecția mâinilor Soluție lichidă (nu GEL) gata de utilizare, pentru dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor. Soluție cu spectru de acțiune bactericidă, fungicidă, micobactericidă, virulicidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului, norovirusurilor etc. Cu uscare rapidă și ingrediente care contribuie la protejarea și îngrijirea pielii mâinilor. Flacon 1 litru prevăzut cu pompiță.	12.000	DA	Soluție dezinfectant gel pentru mâini pentru uz profesional medical, sub formă de gel hidroalcoolic pentru dezinfectarea și menținerea igienei în scopul dezinfectiei mainilor prin frecare. Produsul trebuie să aibă acțiune rapidă, pentru utilizari frecvente, să aibe proprietăți hipoalergenice, să conțină substanțe protectoare și hidratante pentru epiderma, să asigure echilibrul lipidic prevenind apariția zonelor uscate și senzația de piele crapata după utilizari multiple, într-un interval de timp relativ mic. Ambalaj: flacon de 1 litru, pre



100

100

<p align="center">Produse pentru dezinfectarea suprafețelor de lucru</p> <p>Soluție dezinfectantă lichidă, pe bază de alcool fără aldehizi, gata de utilizare, pentru dezinfecția suprafețelor dispozitivelor, echipamentelor, aparaturii medicale și a altor suprafețe mici etc. Spectru de acțiune bactericidă, micobactericidă, levuricidă, fungicidă, sporicidă, tuberculocidă. Eficace împotriva HIV, virusului hepatitei B și C, adeno- și rotavirusurilor, poliovirusului etc. Produs compatibil cu materialele cu care intră în contact pentru a preveni deteriorarea acestora. <i>Flacon 1 litru prevăzut cu pulverizator.</i></p>	<p align="center">924</p>	<p align="center">DA</p>	<p>Dezinfectant pentru dezinfectia suprafețelor de lucru</p> <p>Proprietăți: hipotalergenic pH neutru, să aibă efect bactericid, fungicid, tuberculocid și virulicid, cu acțiune rapidă, să fie sigur în utilizare și adecvat în instituțiile publice. Ambalaj: flacon 1 litru cu pulverizator Formă/Textură: Lichid</p>
<p align="center">Termen de livrare</p>	<p align="center">3 ZILE DE LA SEMNAREA CONTRACTULUI SEBSEVENT</p>		
<p align="center">Garanție acordată produselor</p>	<p align="center">12 LUNI</p>		

Data : [17/02/2021]

CORDOS OVIDIU , în calitate de ADMINISTRATOR, legal autorizat să semnez oferta pentru și în numele SC AQUAMAR SOLUTIONS SRL

ATENȚIE:

1. Propunerea tehnică depusă aferentă fiecărui lot trebuie să indice clar specificațiile oferite, în așa fel încât să permită evaluatorilor să stabilească conformitatea cu cerințele minime solicitate în Documentația de atribuire. Ofertele care nu permit identificarea precisă a cerințelor pot fi respinse de către evaluatori.
2. Oferta trebuie să fie suficient de clară și detaliată pentru a permite evaluatorilor o comparație facilă între specificațiile cerute și specificațiile oferite.

Operator economic,

SC AQUAMAR SOLUTIONS SRL

(semnătură autorizată)





LOT 1



TERMOMETRU CU INFRAROSU

Termometrul digital cu infrarosu este un instrument care ne ajuta sa aflam un parametru fizic important precum temperatura corporala. Astfel ca prin temperatura indicată de termometru, beneficiem de informatii cu privire la diverse dezechilibre din organism. Un termometru digital este folositor mai ales în cazul copiilor, pentru ca orice agent patogen determina de obicei fluctuatii ale temperaturii.

In ceea ce priveste diferentele dintre un termometru digital si unul clasic, putem enumera o serie de avantaje in dreptul termometrului digital:

- Masurarea temperaturii se face mult mai rapid, fata de cel classic.
- Are o acuratete mai mare.

- Valorile masurate vor putea fi citite direct pe un display, fiind incluse diverse functii precum colorarea display-ului atunci cand temperatura masurata depaseste o anumita valoare.

- Sunt extrem de utile atunci cand se doreste masurarea temperaturii pentru copii mici, de la distanta.

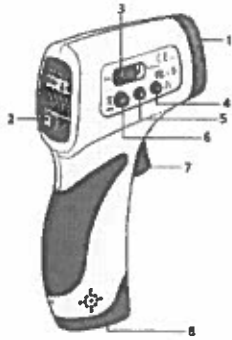
- Nu exista niciun risc toxic, comparativ cu termometrele clasice pe baza de mercur.

Ce este un termometru cu infrarosu si cum functioneaza acesta?

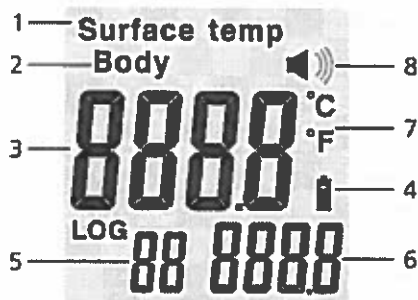
In primul rand suntem inconjurati de radiatii infrarosii. Soarele emite radiatii infrarosii, telefonul emite radiatii infrarosii, chiar si corpul uman emite radiatii infrarosii. Stiind acest lucru, putem intelege mai usor modul in care un astfel de produs functioneaza.

Un termometru cu infrarosu este un dispozitiv care masoara radiatia termala a unei suprafete sau a unui obiect, masurarea efectuandu-se prin intermediul undelor infrarosii. Deseori, aceste termometre mai sunt denumite si "termometre fara contact" sau "termometre IR".

Termometrul IR masoara cantitatea de energie infrarosie pe care un obiect sau o suprafata o emite, transformand informatia aceasta intr-o valoare cunoscuta de noi toti: temperatura. Termometrele digitale cu IR contine de obicei o lentila care focalizeaza radiatia termala infrarosie intr-un detector, care va transforma puterea radianta intr-un semnal electric, afisat pe ecranul LCD al dispozitivului. Prin acest sistem, putem masura temperatura de la distanta fara sa mai fie nevoie de contact direct intre termometru si suprafata. Dat fiind faptul ca suntem inconjurati de energii infrarosii, este recomandat ca temperatura obiectului sau a suprafetei sa fie masurata de mai multe ori, pentru o acuratete mai buna.



1. Senzor Infrarosu
2. Display LCD
3. Selectie MODE (Corp uman/suprafete)
4. Buton '-'
5. Buton '+'
6. Buton Set/Memory
7. Buton pentru masurarea temperaturii
8. Lacas baterii



1. Selectie MODE Suprafata
2. Selectie MODE Corp uman
3. Citire Digitala
4. Simbol Baterie
5. Jurnal de memorii
6. Temperatura stocata
7. Temperatura grade C/F
8. Simbol sunet

Instalati 2 baterii tip AAA.



Asigurati-va ca nu exista par, transpiratie, produse cosmetice sau textile care sa acopere fruntea. Apropiati dispozitivul de frunte, la o distanta de 3 cm si apasati tasta de masurare – temperature va fi afisata imediat.

Alegerea Scalei de temperatura - Functia F1:

Apasati butonul MODE timp de 2 secunde, ecranul va afisa simbolul F1. Selectati butonul ,-' pentru grade Celsius, iar ,+' pentru grade Fahrenheit.

Configurarea alarmei – Functia F2:

Apasati butonul MODE timp de 2 secunde. Ecranul va afisa simbolul F1. Apasati butonul MODE de doua ori pentru a obtine simbolul F2. Apasati butonul '+' pentru a creste pragul cu 0,1 ° C (0,1 ° F) sau butonul '-' pentru a-l reduce cu 0,1 ° C (0,1 ° F).

Nota: Valoarea implicita a pragului de alarma este 38 ° C (100,4 ° F).

Reglarea temperaturii de citire – Functia F3:

Pentru a regla variatia totala a termometrului cu infrarosu, apasati butonul MODE pentru 2 secunde. Ecranul va afisa simbolul F1. Apasati butonul MODE de doua ori pentru a obtine simbolul F3. Apasati butonul '+' pentru a creste diferenta cu 0,1 ° C (0,1 ° F) sau butonul '-' pentru a o reduce cu 0,1 ° C (0,1 ° F).

Nota: Aceasta functie este eficienta numai in modul Body.

Sunet ON / OFF – Functia F4

Apasati butonul MODE timp de 2 secunde. Ecranul va afisa simbolul F1. Apasati butonul MODE de trei ori pentru a obtine simbolul F4. Apasati butonul '+' pentru a activa soneria (o pictograma sonora este afisata pe ecranul LCD). Apasati butonul '-' pentru a dezactiva (pictograma dispare) .

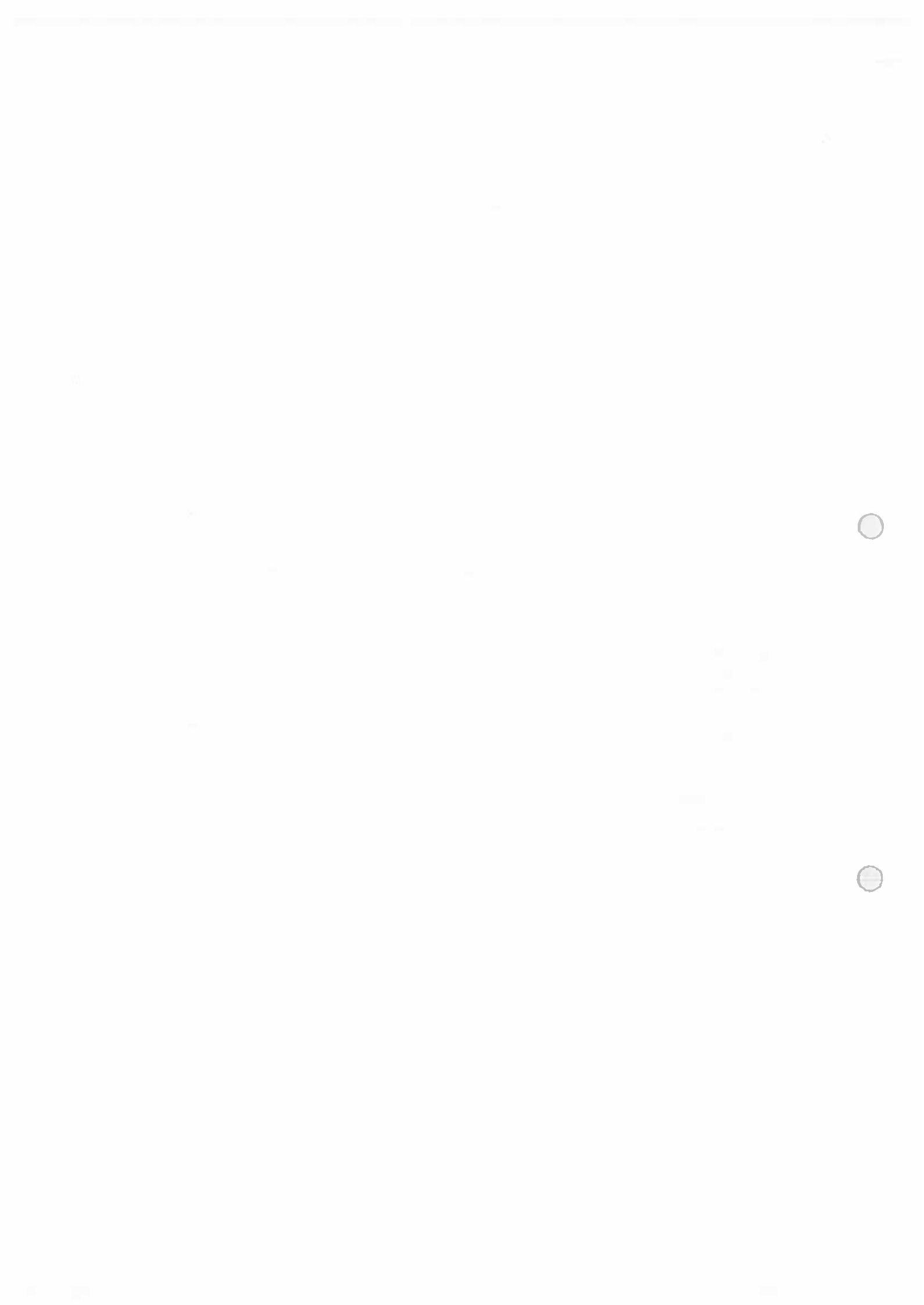
Designul produsului si parametrii tehnici pot fi modificati fara o notificare in prealabil. Aceasta se refera la parametrii tehnici/soft si manualul de utilizare. Manualul de utilizare reprezinta orientarea generala a produsului.

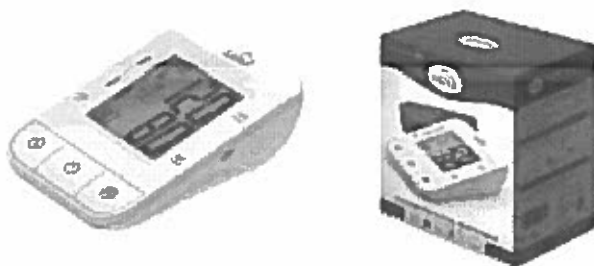


Marcajul CE este o marca de conformitate pentru produsele introduse pe piata in Spatiul Economic European.



ROHS (Restriction on Hazardous Substances)





TENSIOMETRU DIGITAL MINUT PENTRU BRAT BP163A

Referinta MIN-BP163A

Tensiometru digital Minut pentru brat cu manseta de 22-42 cm

INFORMATII PRODUS

Tensiometrul automat foloseste metoda oscilometrica pentru masurarea tensiunii. Aparatul detecteaza miscarea sangelui prin artera brahiala si converteste aceasta in valorile ce apar pe ecran.

Este usor de folosit, apasati butonul pornit/oprit si manseta se va umfla automat.

La terminarea masurarii manseta se va dezumfla si ecranul va afisa valoarea tensiunii masurate si a pulsului.

Continutul cutiei include:

- aparat masurare
- manseta dimensiune mare (22-42 cm)
- husa de protectie
- 4 baterii AA 1.5V
- manual de utilizare si certificat de garantie

Caracteristicile tensiometrului digital Minut pentru brat BP163A

Măsoară automat tensiunea arterială la nivelul brațului și pulsul

- Ecran mare, valori ușor de citit
- Manșetă ergonomică mare (22-42 cm)
- Memorează 240 de valori (câte 120 de valori pentru 2 utilizatori)
- Măsurare silențioasă și fără durere
- Afișează data și ora măsurătorii
- Sistem de afișare a valorilor tip semafor
- Indicator pentru detectare aritmiilor
- Indicator pentru baterie descărcată
- Mufa Micro USB

Garantie 3 ani!

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Ai sensi della direttiva 93/42/CEE

La MORETTI SpA dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i prodotti fabbricati ed immessi in commercio dalla stessa MORETTI SpA. e facenti parte della famiglia

STETOSCOPI

Sono conformi alle disposizioni applicabili della direttiva

**93/42/CEE sui DISPOSITIVI MEDICI
così come modificata dalla direttiva 2007/47**

Ed ai seguenti standard internazionali

**UNI CEI EN ISO 14971:2009 Applicazione della gestione dei rischi dei dispositivi medici
UNI CEI EN 980:2009 Simboli grafici utilizzati per l'etichettatura dei dispositivi medici**

A tal scopo la MORETTI SpA garantisce e dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità quanto segue :

1. I dispositivi in oggetto soddisfano i requisiti essenziali richiesti dall'allegato I° della direttiva 93/42/CEE come prescritto dall'allegato VII° della suddetta direttiva.
2. L'elenco completo dei dispositivi in oggetto viene indicato nell'Allegato A della presente dichiarazione.
3. I dispositivi in oggetto **NON SONO STRUMENTI DI MISURA.**
4. I dispositivi in oggetto **NON SONO DESTINATI AD INDAGINI CLINICHE.**
5. I dispositivi in oggetto vengono commercializzati in confezione **NON STERILE.**
6. I dispositivi in oggetto sono da considerarsi come appartenenti alla classe I°.
7. La MORETTI SpA mantiene e mette a disposizione delle Autorità Competenti, per un periodo di almeno 8 anni dalla data di fabbricazione dell'ultimo lotto, la documentazione tecnica comprovante la conformità alla Direttiva 93/42/CEE.

Cavriglia, 10/01/2012

MORETTI SpA





ALLEGATO A – ELENCO DISPOSITIVI MEDICI

Famiglia : STETOSCOPI

Codice	Descrizione
DM130x	FONENDOSCOPIO IN ALLUMINIO
DM500x	STETOFONENDOSCOPIO ADULTI
DM505x	STETOFONENDOSCOPIO PEDIATRICO
DM545x	FONENDOSCOPIO ADULTI TESTA ANATOMICA
DM530x	STETOFONENDOSCOPIO INOX ADULTI
DM535x	STETOFONENDOSCOPIO CARDIOLOGICO INOX
DM540x	STETOFONENDOSCOPIO INOX PEDIATRICO
DM561x	STETOFONENDOSCOPIO TIPO RAPPAPORT



LOGIKO



MANUALE ISTRUZIONI

INSTRUCTION MANUAL



Moretti S.p.A.
Via Bruxelles 3 - Melero
52022 Cavriglia (Arezzo)
Telefono +39 055 96 21 11

Fax +39 055 96 21 200
www.morettispa.com
info@morettispa.com
Made in P.R.C.

Grazie per aver scelto uno stetoscopio della linea **LOGIKO ECHO** by **MORETTI**. Il design e la qualità garantiscono performance e sicurezza nell'uso. La gamma completa degli stetoscopi **LOGIKO ECHO** by **MORETTI** è stata progettata e realizzata per soddisfare tutte le vostre esigenze di auscultazione. Questo manuale d'uso contiene dei piccoli suggerimenti per un corretto uso del prodotto da voi scelto e dei consigli per la vostra sicurezza. Si consiglia di leggere attentamente il presente manuale prima di usare lo stetoscopio. In caso di dubbi la preghiamo di contattare il rivenditore, il quale saprà aiutarvi e consigliarvi correttamente.

GAMMA PRODOTTI

La linea degli stetoscopi **LOGIKO ECHO** by **MORETTI** è completa e si adatta alle diverse esigenze.

- **DM130**

Fonendoscopio a Testa Piatta in Alluminio. Particolarmente adatto per la misurazione della pressione. La testina può essere inserita senza problemi sotto il bracciale dello sfigmomanometro.

- **DM500**

Stetofonendoscopio a Doppia Testa in Alluminio commutabile, per l'ascolto di suoni ad alta e bassa frequenza.

- **DM505**

Stetofonendoscopio a Doppia Testa in Alluminio commutabile, per l'ascolto di suoni ad alta e bassa frequenza in ambito pediatrico.

- **DM530**

Stetofonendoscopio a Doppia Testa in Acciaio commutabile, per l'ascolto di suoni ad alta e bassa frequenza. Modello adulti.



- **DM535**
Stetofonendoscopio a Doppia Testa in Acciaio commutabile, per l'ascolto di suoni ad alta e bassa frequenza. Particolarmente adatto in applicazioni cardiologiche
- **DM540**
Stetofonendoscopio a Doppia Testa in Acciaio commutabile, per l'ascolto di suoni ad alta e bassa frequenza. Modello pediatrico.
- **DM545**
Fonendoscopio a Testa Piatta in Zinco anodizzato satinato ed impugnatura anatomica a 3 dita.
- **DM561**
Stetofonendoscopio tipo Rappaport con Tubo Gemellare. Per auscultazione precisa, senza disturbi o perdite di segnale. Dotato di 5 diversi sistemi di auscultazione. Due a membrana e tre a campana per ottenere sempre il massimo dalle diverse necessità.

USO

Per un corretto uso dello stetoscopio **LOGIKO ECHO** assicurarsi che la molla dell'archetto abbia una tensione corretta per il vostro uso. Per diminuire la tensione della molla ed evitare che lo stetoscopio stringa eccessivamente prendere i tubi dell'archetto in corrispondenza della connessione con le olive ed allargare l'archetto delicatamente fino ad ottenere la larghezza desiderata. Per aumentare la tensione della molla ed evitare che lo stetoscopio non rimanga in posizione di auscultazione afferrare l'archetto con una mano in corrispondenza della connessione con il tubo ad Y e stringere delicatamente fino ad ottenere la larghezza desiderata. Per commutare gli stetoscopi forniti di doppia testina è sufficiente tenere il tubo ad Y in corrispondenza della connessione con la testina e far ruotare la stessa di 180° fino a che non si sente un **CLICK**.

AVVERTENZE.

- Verificate sempre prima di ogni uso lo stato di usura delle olive. Uno stato di usura elevato potrebbe provocare danni al padiglione auricolare.
- Non esponete lo stetoscopio a fonti di calore o a temperature troppo basse.
- Non sterilizzare a caldo
- Non immergere in liquidi

PULIZIA

Per la pulizia degli stetoscopi **LOGIKO ECHO** si consiglia di usare un panno morbido bagnato con Alcool o una soluzione di Acqua e sapone neutro.

CARATTERISTICHE TECNICHE

Prodotto	Materiale	Diametro	Altezza testina
DM130	Alluminio	45 mm	10 mm
DM500	Alluminio	45/31 mm	20 mm
DM505	Alluminio	40/26 mm	20 mm
DM530	Acciaio INOX	46/36 mm	23 mm
DM535	Acciaio INOX	47/36 mm	33 mm
DM540	Acciaio INOX	40/26 mm	20 mm
DM545	Zinco Anodizzato	46 mm	23 mm
DM561	Alluminio	45/31 mm	36 mm

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE

La **MORETTI** s.p.A. dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i prodotti fabbricati ed immessi in commercio dalla stessa **MORETTI** s.p.A. e facenti parte della famiglia **STETOSCOPI** sono conformi alle disposizioni applicabili della direttiva 93/42/CEE sui **DISPOSITIVI MEDICI**.

GARANZIA

L'apparecchio è garantito 2 ANNI dalla data di acquisto. Il distributore si riserva il diritto di riparare o sostituire le parti affette da difetti di fabbricazione o nei materiali usati, senza nessuna spesa per il cliente. La garanzia non è applicabile in caso di danni legati ad un uso improprio, ad abusi, ad alterazioni o ad uno smontaggio effettuato da personale non autorizzato. Per riparazioni, nel rispetto delle suddette condizioni per l'esercizio della garanzia, inviare l'apparecchio munito della ricevuta di acquisto al rivenditore locale più vicino.

CERTIFICATO DI GARANZIA

Apparecchio tipo _____

Acquistato in data _____

Rivenditore _____

Via _____ Località _____

Venduto a _____

Via _____ Località _____

Congratulations on the purchase of the **MORETTI. LOGIKO ECHO** stethoscope. The line **LOGIKO ECHO** By **MORETTI** is a synonym for stethoscopes designed and made to assure great performance and acoustical superiority. We suggest you to read this instruction manual carefully before the use of the stethoscope.

This manual can give you useful advice for a correct and safe use of the product. In case of any doubts, please contact your retailer for help.

LOGIKO ECHO stethoscopes line by **MORETTI** is a complete line of models that can meet different requirements.

- **DM130**

Single head stethoscope with flat Head in Anodised Aluminium. It is suitable especially for the pressure measurement. The flat head can be easily inserted under the cuff of the sphygmomanometer.

- **DM500**

Double head stethoscope, Head in Anodised Aluminium, suitable for high and low frequency sounds.

- **DM505**

Double head stethoscope, Head in Anodised Aluminium, suitable for high and low frequency sounds for paediatric use.

- **DM530**

Double head stethoscope, Head in Stainless Steel, suitable for high and low frequency sounds.

- **DM535**

Double head stethoscope, Head in Stainless Steel, suitable for high and low frequency sounds, in particular



for cardiology auscultation. Adult model.

- **DM540**

Double head stethoscope, Head in Stainless Steel, suitable for high and low frequency sounds. Paediatric model.

- **DM545**

Single head stethoscope with flat Head in mat finishing anodised Zinc and anatomic head.

- **DM561**

Rappaport stethoscope. It is suitable for a precise auscultation without inconvenience or loss of signal. It offers 5 different auscultation modes thanks to two diaphragm types and three bell types.

USE

For a correct use of the **LOGIKO ECHO** stethoscope, adjust the spring tension of the headset to your needs.

To reduce spring tension in the headset, hold each eartube at the bend near the eartip and gradually pull apart until fully extended. To increase spring tension, grasp the headset with one hand where the eartubes enter the tubing and squeeze until the tubing on the eartube touches the other. Repeat as necessary. To turn the double head, it is sufficient to hold the Y tube in correspondence with the head and turn it by 180° until you hear **CLICK**.

CAUTION

Before any single use, control the state of the eartips. Once worn-out, the eartips should be replaced to avoid damages to the ear canal.

Avoid extreme heat and cold.

Avoid hot sterilization

Do not immerse the stethoscope in any liquid.

CLEANING

The entire stethoscope can be wiped clean with alcohol or soapy water. If disinfection is required, the stethoscope may be wiped with a 70% isopropyl alcohol solution.

TECHNICAL FEATURES

Product	Material	Diameter of the head	Height of the head
DM130	Aluminium	45 mm	10 mm
DM500	Aluminium	45/31 mm	20 mm
DM505	Aluminium	40/26 mm	20 mm
DM530	Stainless STEEL	46/36 mm	23 mm
DM535	Stainless STEEL	47/36 mm	33 mm
DM540	Stainless STEEL	40/26 mm	20 mm
DM545	Anodized Zinc	46 mm	23 mm
DM561	Aluminium	45/31 mm	36 mm

EEC DECLARATION OF CONFORMITY

MORETTI s.p.A. declares under its sole responsibility that all the items of the stethoscopes product family produced and commercialized by **MORETTI** s.p.A. itself satisfy all the applicable requirements set by the directive 93/42/CEE for Medical Device.

GUARANTEE

This device has 2-year warranty from the purchase date which is certified by the receipt or invoice.

The distributor reserves the right either to repair or replace necessary parts to correct defects in the materials or workmanship without any charge.

The warranty does not apply to damage resulting from failure to follow the operating instructions, accidents, abuse, alteration or disassembly by unauthorized individuals. In the case you need to get your device repaired and you fulfil the conditions of warranty, send the device to the nearest retailer together with the purchase receipt.

WARRANTY CERTIFICATE

Device model _____

Purchasing date _____

Authorized dealer _____

Street

Place

Purchased by

Street

Place

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. This is essential for ensuring the integrity of the financial statements and for providing a clear audit trail.

2. The second part of the document outlines the various methods used to collect and analyze data. These methods include direct observation, interviews, and the use of statistical software. Each method has its own strengths and weaknesses, and it is important to choose the most appropriate one for the specific research objectives.

3. The third part of the document describes the process of data analysis. This involves identifying patterns and trends in the data, testing hypotheses, and drawing conclusions. It is important to use appropriate statistical tests and to interpret the results carefully, taking into account the limitations of the data and the methods used.

4. The fourth part of the document discusses the importance of reporting the results of the research. This involves writing a clear and concise report that summarizes the findings and provides a detailed explanation of the methods used and the results obtained. It is important to be transparent about the limitations of the study and to provide a clear conclusion.

5. The fifth part of the document discusses the importance of ethical considerations in research. This involves ensuring that the research is conducted in a fair and honest manner, that the rights of participants are protected, and that the results are reported accurately and without bias.



BRANULE MINUT, 100 BUC

Referinta 62787769

Branulele medicale se folosesc pentru administrarea intravenoasa, intermitenta de medicamente.

Mod de ambalare 100/cutie. Pret /cutie.

INFORMATII PRODUS

Branulele medicale se folosesc pentru administrarea intravenoasa, intermitenta de medicamente.

Capacul colorat este special proiectat sa impiedice contaminarea in timpul în care valva nu este utilizata.

Branulele sunt prevazute cu valva de injectare colorata, in functie de marimea acului, conform codului international si aripioare laterale pentru administrarea medicatiei fara dureri.

Marimi disponibile:

Branule 18G

Branule 20G

Branule 22G

Branule 24G

Branule 26G

30 ALTE PRODUSE IN ACEEASI CATEGORIE:

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

Traducere din limba engleză

Paul Hartmann AG
Paul-Hartmann Strasse 12
89522 Heidenheim
P.O Box 1420
89504 Heidenheim
Germania

Tel: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
hartmann.info



Heidenheim, 15.08.2018

Declarație de conformitate - CE pentru dispozitive medicale clasa IIa și IIb

Subsemnații declarăm prin prezenta că **dispozitivele medicale clasificate drept clasa II a și II b** fabricate și/sau comercializate pe piață de PAUL HARTMANN AG (lista valabilă a produselor este anexată) îndeplinesc prevederile aplicabile, în special cerințele esențiale, ale directivei CE :

Directiva Consiliului nr. 93/42 CEE din 14 iunie 1993

Procedurile de evaluare a conformității conform Anexei VII, relativ la Anexa V s-au efectuat iar documentația tehnică poate fi pusă la dispoziție.

Prezenta Declarație de conformitate CE este emisă pe propria răspundere a Paul Hartmann AG.

Procedura de sterilizare este supravegheată de organismul notificat: **TÜV Süd Product Service GmbH, DE-80339 München, Ridlerstr.65, nr.identificare 0123.**

PAUL HARTMANN AG

dr. R. Heinen, semnătura indescifrabilă, șef proceduri

S. Fischer, semnătura indescifrabilă, șeful departamentului de reglementare

Prezentul document este valabil până la data de 30.09.2019

IILN 040 9500 00000 0
Vorstand/ Management Board: Andreas Joehle
(Vorstandsvorsitzender/ CEO). Dr. Raymund
Heinen.

Michel Kuehn. Stephan Schulz.
Aufsichtsratsvorsitzender/ Chairman of the
Supervisory Board: Fritz-Jurgen Heckmann

Sitz Heidenheim Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of
Ulm file no. HRB 661090

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
3.01	Produse pentru tratamentul plăgilor și pansamente			
	Pansamente din tifon ES	II a	7	10-966
	Sterilux ES	II a	7	10-966
	Tampoane de tifon Sterilux	II a	7	10-966
	Pansamente standard din tifon	II a	7	10-966
	Tampoane Mulpa	II a	7	10-966
	Burete de tifon Sterilux (USP)	II a	7	10-966
	Tampoane din tifon Lusan	II a	7	10-966
	Tampoane de tifon Sterilux pe rolă	II a	7	10-966
	Pagasling			
	Pagalong	II a	7	13-700
		II a	7	13-700
	Medicomp			
	Medicomp extra	II a	7	15-216
		II a	7	15-216
	Tifon absorbant			
	Soluție salină (0.9%)	II a	7	10-281
	DermaPlast Clean	II a	4(3)	12-300
	Dermoplast Medical (soluție curățare plagă)	II a	4(3)	12-300
Lusan soluție salină	II a	4 (3)	12-300	
3.02	Produse speciale pentru închiderea și acoperirea plăgilor			
	Hydrofilm	II a	4(3)	17-428
	Visulin	II a	4(3)	17-428
	Hydrofilm plus	II a	4(3)	10-288
	Tiritas medical (plăgi ușor sângerânde, rezistent la apă, bandaj steril plagă)	II a	4(3)	10-288
	Omnistrip	II a	4(3)	10-288
	Omnistrip cu întăritură	II a	4(3)	10-288
	Dermoplast Omnistrip	II a	4(3)	10-288
	Dermoplast medical (benzi de închidere a plăgilor, steril)	II a	4(3)	10-288
	Plasture hidrocoloidal Dermoplast pentru plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	julituri	II a	4(3)	10-288
	beșici	II a	4(3)	10-288
	escare	II a	4(3)	10-288
	bătăături	II a	4 (3)	10-288
	Plasture hidrocoloidal Tiritas pentru plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	julituri	II a	4(3)	10-288
	beșici	II a	4(3)	10-288
	escare	II a	4(3)	10-288

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
	bătăături	II a	4(3)	10-288
	Plasture hidrocoloidal Cosmos pentru plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	julituri	II a	4(3)	10-288
	beșici	II a	4(3)	10-288
	escare	II a	4(3)	10-288
	bătăături	II a	4(3)	10-288
	Plasture hidrocoloidal DermaActive pentru plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	julituri	II a	4(3)	10-288
	beșici	II a	4(3)	10-288
	escare	II a	4(3)	10-288
	bătăături	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect Abrasion	II a	4(3)	10-288
	Dermoplast Medical Pansmanet transparent	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Medical (plăgi ușor sângerânde, rezistent a apă, pansament plagă steril)	II a	4(3)	10-288
	Dermoplast Medical (tăieturi și lacerării)	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect de tăiat pentru beșici și plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect beșici mare	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect beșici călcâie	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect beșici mic	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect băătăuri	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect plăgi minore	II a	4(3)	10-288
	DermaPlast Effect anti herpes	II a	4(3)	10-288
	Dermoplast plasture arsură	II a	4(3)	11-322
	Tiritas plasture arsură	II a	4(3)	11-322
	Cosmos plasture arsură	II a	4(3)	11-322
	DermaActive plasture arsură	II a	4(3)	11-322
	Dermoplast medical (arsuri)	II a	4(3)	11-322
	Tiritas medical (arsuri)	II a	4(3)	11-322
	DermaPlast Effect arsuri	II a	4(3)	11-322
3.03	Seturi pentru îngrijirea pacienților MediSet			
	• Set cateterizare	II a	2	15-564
		II a	5(2)	15-564
		II a	6	15-564
		II a	7	15-564
	• Set anestezie	II a	2	15-202
		II a	6	15-202
		II a	7	15-202
	• Set anestezie	II a	2	10-127
		II a	6	10-127

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDNS
		II a	7	10-127
	• Seturi pt. îngrijire plăgi/ seturi de pansamente pt. plăgi	II a	2	11-314
		II a	6	11-314
		II a	7	11-314
	• Set perfuzie	II a	2	12-157
		II a	7	12-157
	• Set injecție	II a	6	12-157
		II a	7	12-127
	• Set cateterizare venoasă-centrală	II a	2	16-615
		II a	6	16-615
		II a	7	16-615
	• Set sutură	II a	5 (2)	13-892
		II a	6	13-892
		II a	7	13-892
	• Set dializă	II a	2	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
	• Set chirurgical	II a	2	12-463
		II a	5 (2)	12-463
		II a	6	12-463
		II a	7	12-463
	• Set chirurgical	II a	2	15-896
		II a	5 (2)	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
	• Set naștere	II a	7	10-243
	• Set artrografie	II a	6	15-316
		II a	7	15-316
	Peha			
	• Set cateterizare	II a	2	15-564
		II a	5(2)	15-564
		II a	6	15-564
		II a	7	15-564
	• Set anestezie	II a	2	15-202
		II a	6	15-202
		II a	7	15-202
	• Set anestezie	II a	2	10-127
		II a	6	10-127

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
		II a	7	10-127
	• Seturi pt. îngrijire plăgi/ seturi de pansamente pt. plăgi	II a	2	11-314
		II a	6	11-314
		II a	7	11-314
	• Set perfuzie	II a	2	12-157
		II a	7	12-157
	• Set injecție	II a	6	12-157
		II a	7	12-127
	• Set cateterizare venoasă-centrală	II a	2	16-615
		II a	6	16-615
		II a	7	16-615
	• Set sutură	II a	5 (2)	13-892
		II a	6	13-892
		II a	7	13-892
	• Set dializă	II a	2	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
				15-896
	• Set chirurgical	II a	2	
		II a	5 (2)	12-463
		II a	6	12-463
		II a	7	12-463
	• Set chirurgical			12-463
		II a	2	
		II a	5 (2)	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
				15-896
	• Set naștere	II a	7	
	• Set artrografie	II a	6	10-243
		II a	7	15-316
				15-316
	Sterima			
	• Set cateterizare	II a	2	15-564
		II a	5(2)	15-564
		II a	6	15-564
		II a	7	15-564
	• Set anestezie	II a	2	15-202
		II a	6	15-202
		II a	7	15-202

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
	• Set anestezie	II a	2	10-127
		II a	6	10-127
		II a	7	10-127
	• Seturi pt. îngrijire plăgi/ seturi de pansamente pt. plăgi	II a	2	11-314
		II a	6	11-314
		II a	7	11-314
	• Set perfuzie	II a	2	12-157
		II a	7	12-157
	• Set injecție	II a	6	12-157
		II a	7	12-127
	• Set cateterizare venoasă-centrală	II a	2	16-615
		II a	6	16-615
		II a	7	16-615
	• Set sutură	II a	5 (2)	13-892
		II a	6	13-892
		II a	7	13-892
	• Set dializă	II a	2	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
	• Set chirurgical	II a	2	12-463
		II a	5 (2)	12-463
		II a	6	12-463
		II a	7	12-463
	• Set chirurgical	II a	2	15-896
		II a	5 (2)	15-896
		II a	6	15-896
		II a	7	15-896
	• Set naștere	II a	7	10-243
	• Set artrografie	II a	6	15-316
		II a	7	15-316
	Samu-med	II a	5 (2)	16-164
	Kituri de tratare plăgi Dermoplast julituri	II a	4 (3)	11-314
	arsuri	II a	4 (3)	11-314
	tăieturi	II a	4 (3)	11-314
	bășici	II a	4 (3)	11-314

Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
	Kituri de tratare plăgi DermaActive julituri arsuri tăieturi bășici	II a II a II a II a	4 (3) 4 (3) 4 (3) 4 (3)	11-314 11-314 11-314 11-314
3.04	Produse pentru îngrijirea plăgilor chirurgicale Absorbante chirurgicale Telatrast nesterile: Telasorb Telasling Telaprep Telacomp Sistem modular Telatrast steril : Telasorb Telasorb E Telasling Telaprep Telacomp Telacomp E Burete de bumbac Sterilux X-ray (USP) Telaset steril	II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	10-281 13-705 13-705 10-966 10-281 10-281 13-705 13-705 10-966 10-966 10-966 11-314
3.05	Mănuși chirurgicale Latex Pehtaft Pehtaft classic (fără talc) Pehtaft-micron plus fără talc Pehtaft plus fără talc Pehtaft-profile plus fără talc Pehtaft-basic LATEX Pehtaft-micron LTEX Pehtaft-progile LATEX Pehtaft classic cu talc Pehtaft classic fără talc Pehtaft LATEX Pehtaft- underglove LATEX	II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a II a	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883 11-883
3.06	Mănuși chirurgicale non-latex Pehtaft-neon plus fără talc Pehtaft-isoprene plus fără talc Pehtaft-isoprene fără latex Pehtaft-neon fără latex Pehtaft-shield fără latex Pehtaft- underglove fără latex	II a II a II a II a II a II a	7 7 7 7 7 7	11-884 11-884 11-884 11-884 11-884 11-884
3.07	Seturi de câmpuri chirurgicale individualizate / Foliodrape set /Foliodrape pentru proceduri cu	II a	2	15-896

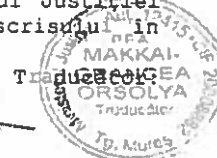
Declarație de conformitate CE pentru dispozitive medicale clasa IIa				
Nr curent	Grup produse / Denumire produse	Clasificare conform directivei 93/42/CEE	Regulament	UMDN S
3.10	Instrumente medicale			
	Instrumente Peha			
	- foarfeci	II a	6	13-493
		II a	6	13-480
		II a	6	13-488
		II a	6	13-492
	- forceps	II a	6	14-257
		II a	6	11-791
		II a	6	11-797
		II a	6	10-865
	- suport ace	II a	6	12-726
	- retractator pentru plăgi	II a	6	13-373
	- chiureta	II a	6	11-084
	- set de bază	II a	6	17-168
	MediSet			
	- chiuretă	II a	4(3)	11-084
	- forceps	II a	6	11-797
	- sondă canelată	II a	6	13-117
	- stilet	II a	6	13-833
	- foarfeci	II a	6	13-480
	Sterima			
	- chiuretă	II a	4(3)	11-084
	- forceps	II a	6	11-797
- sondă canelată	II a	6	13-117	
- stilet	II a	6	13-833	
- foarfeci	II a	6	13-480	
3.11	Produse pentru terapia plăgii prin presiune negativă Vivano Tec Pro	IIa	11	10-223

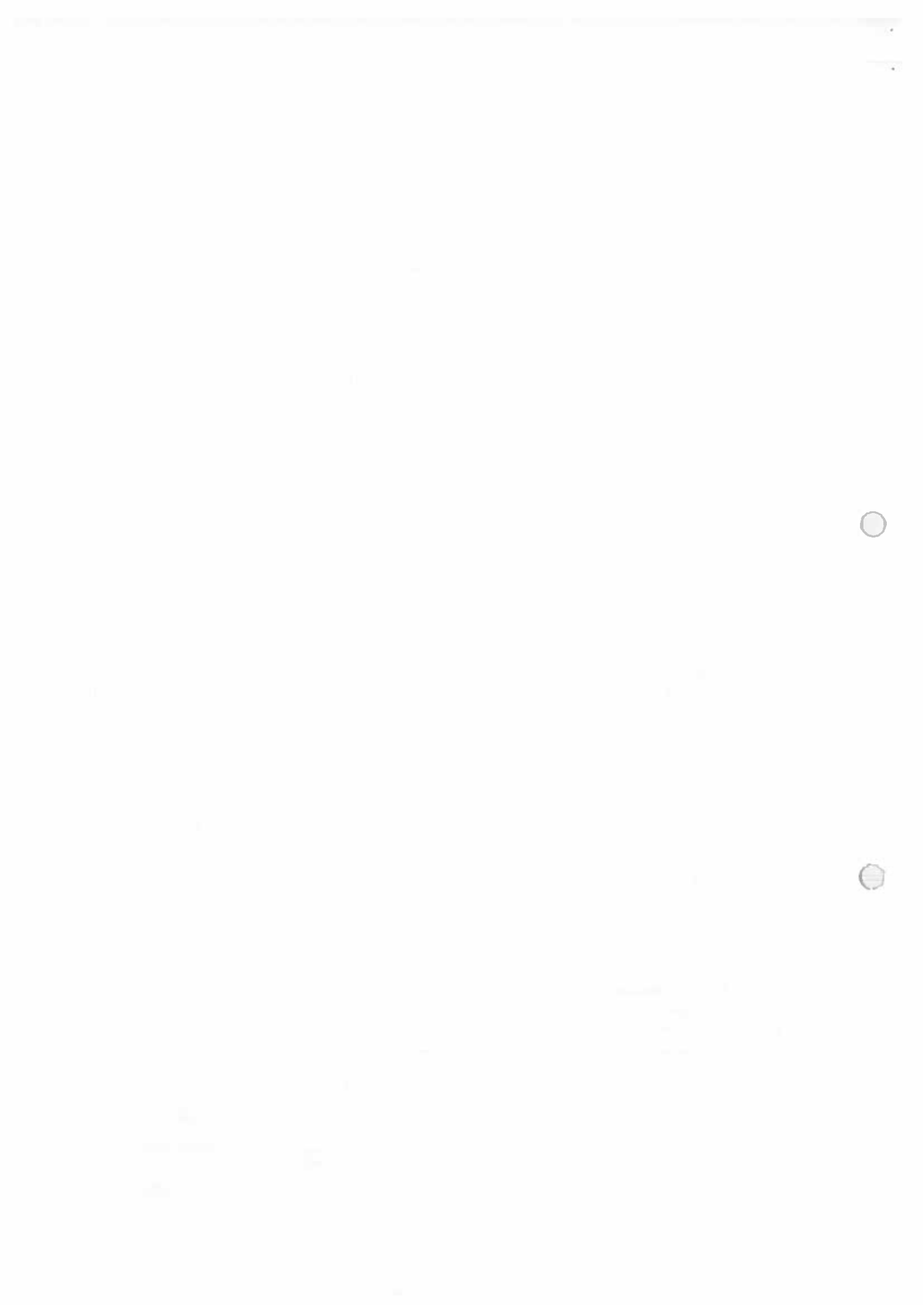
	PermaFoam concave	II b	4(2)	11-323
	PermaFoam cavity	II b	4(2)	11-323
	PermaFoam confort	II b	4(2)	11-323
	PermaFoam tracheostomy	II b	4(2)	15-624
4.03.	Produse pentru tratamentul plăgilor prin presiune negativă			
	VivanoMed Foam Kit	II b	4(2)	11-314
	Vivanomed Foam Round Kit	II b	4(2)	11-314
	Vivanomed Foam Think Kit	II b	4(2)	11-314
	Vivanomed Abdominal kit	II b	8	11-314
	Vivanomed Foam	II b	4(2)	11-323
	Vivanomed Silicone Layer	II b	4(2)	11-325
4.04.	Seturi individualizate pentru proceduri chirurgicale			
	Seturi Foliodrape/ Foliodrape pentru proceduri cu indicație	II b	5	15-896
		II b	7	15-896
		II b	9	15-896
	pentru chirurgie generală			
	oftalmologie			
	ginecologie			
	obstetrică			
	chirurgia inimii			
	chirurgie toracică			
	chirurgie vasculară			
	ORL			
	chirurgie bucală			
	chirurgie maxilo-facială			
	neurochirurgie			
	ortopedie			
	urologie			
	CombiSet/CombiSet pentru proceduri cu indicație:	II b	5	15-896
	oftalmologie	II b	7	15-896
	ginecologie	II b	9	15-896
	obstetrică			
	chirurgia inimii			
	chirurgie toracică			
	chirurgie vasculară			
	ORL			
	chirurgie bucală			
	chirurgie maxilo-facială			
	neurochirurgie			
	ortopedie			
	urologie			

() par 1, 2

 Subsemnata MAKKAI-GRANCEA ORSOLYA, traducător autorizat de Ministerul Justiției
 cu nr. 12415, certific exactitatea acestei traduceri cu textul înscrisului în
 integralitatea sa de 14 pagini în limba engleză.

MAKKAI-GRANCEA
 ORSOLYA
 Traducător





Traducere din limba engleză

Certificat CE

Sistem Complet de Asigurare a Calității

Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale (DDM), Anexa II fără (4) (Dispozitive din Clasa IIa, IIb sau III)

Nr. G1 16 11 11858 057



Product Service

Producător:

PAUL HARTMANN AG
Str. Paul-Hartmann 12
89522 Heidenheim
GERMANIA



Produs
Categorie(ii):

Dispozitive medicale pentru tratamentul general și special al plăgilor, produse pentru sălile de operații, bandaje și benzi, produse pentru îngrijirea pacienților pentru utilizare în saloane și în practică generală precum și produse cu funcție de măsurare.
(Dispozitive medicale din clasa IIa și IIb; pentru o listă completă a grupelor de produse, vezi atașament)

Organismul de Certificare al TÜV SÜD Product Service GmbH declară că producătorul menționat mai sus a implementat un sistem de asigurare a calității pentru design, fabricație și inspecția finală a respectivelor dispozitive/ categorii de dispozitive, în conformitate cu Anexa II la DDM. Acest sistem de asigurare a calității este conform cerințelor acestei Directive și este supus supravegherii periodice. Pentru comercializarea dispozitivelor din clasa III este obligatoriu un certificat suplimentar pentru Anexa II (4). Vezi și notele pe verso.

Raport nr.:

713093079

Valabil de la:

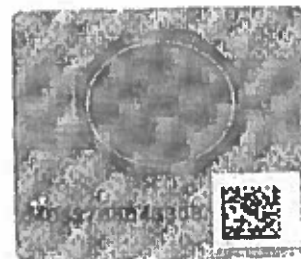
21.01.2017

Valabil până la:

20.01.2022

Data: 16.11.2016

Semnătură indescifrabilă
Stefan Preiss



TÜV SÜD Product Service GmbH este Organism Notificat cu nr. identificare 0123

Pagina 1 din 3

TÜV SÜD Product Service GmbH – Zertifizierstelle – Ridlerstrasse 65 – 80339 Munchen – Germania

TUV®



Certificat CE

Sistem Complet de Asigurare a Calității

Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale (DDM), Anexa II
fără (4) (Dispozitive din Clasa IIa, IIb sau III)

Nr. G1 16 11 11858 057



Product Service

Unitate(ăți) de producție: **PAUL HARTMANN AG**
Str. Paul-Hartmann 12, 89522 Heidenheim, GERMANIA

Pagina 2 din 3

TÜV SÜD Product Service GmbH – Zertifizierstelle – Ridlerstrasse 65 – 80339 München – Germania

TUV®



**Atașament la Certificatul Nr. G1 16 11 11858 057
valabil din 21.01.2017**



Product Service

Dispozitive medicale ale HARTMANN GROUP

Dispozitive medicale ale PAUL HARTMANN AG

Dispozitive medicale din Clasa IIa

- Produse și pansamente pentru gestionarea plăgilor
- Produse speciale pentru închiderea și acoperirea plăgilor
- Seturi pentru îngrijirea pacientului
- Produse chirurgicale pentru gestionarea plăgilor
- Mănuși chirurgicale din latex
- Mănuși chirurgicale fără conținut de latex
- Seturi la comandă pentru procedurile chirurgicale
- Termometre electronice clinice
- Monitoare electronice pentru măsurarea tensiunii arteriale
- Instrumente medicale
- Produse pentru terapia plăgilor prin presiune negativă

Dispozitive medicale din Clasa IIb

- Pansamente țesute impregnate și pansamente speciale
- Pansamente hidroactive și accesorii
- Produse pentru terapia plăgilor prin presiune negativă
- Seturi la comandă pentru procedurile chirurgicale

Munchen, CRT2, 20.12.2016

Semnătură indescifrabilă

Stefan Preiss



Pagina 3 din 3

TUV SUD Product Service GmbH – Zertifizierstelle – Ridlerstrasse 65 – 80339 Munchen – Germania

TUV[®]



**Denumirea produselor din atașamentul la
Certificatul Nr. G1 16 11 11858 057
valabil din 21.01.2017**



Product Service

Dispozitive medicale ale HARTMANN GROUP

Dispozitive medicale ale PAUL HARTMANN AG

Dispozitive medicale din Clasa IIa

<i>Nr. art.</i>	<i>Grupe produse/ Denumiri produse</i>	<i>Clasificare în conformitate cu 93/42/CEE</i>	<i>Regula</i>
3.01	Produse și pansamente pentru gestionarea plăgilor Ex. Tampoane din tifon ES, Sterilux ES, Tampoane din tifon Sterilux, Tampoane din tifon Standard, Tampoane Mulpa, Bureți din tifon Sterilux (USP), Tampoane din tifon Lusan, Pagasling, Pagalong, Medicomp, Medicomp extra, Tifon de bumbac absorbant, Tampoane din tifon pe rolă Sterilux Ex. Soluție salină (0.9%), DermaPlast Clean, Dermaplast MEDICAL (soluție pentru curățarea plăgilor), Soluție salină Lusan	II a	7 / 4 (punctul 3)
3.02	Produse speciale pentru închiderea și acoperirea plăgilor Ex. Hydrofilm, Visulin, Hydrofilm plus, Omnistrip, Omnistrip ranforsat, Dermaplast/ Tiritas/ plasture cu hidrocoloid Cosmos (de ex., pentru plăgi minore, bășici, escare reci, bătăături); Dermaplast/ Tiritas/ plasture pentru arsuri Cosmos, DermaPlast Omnistrip Plaster pentru arsuri DermaActive Plasturi cu hidrocoloid DermaActive Pansament DermaPlast Medical Transparent Dermaplast MEDICAL (plăgi ușor sângerânde; pansament impermeabil, steril pentru plăgi) Dermaplast MEDICAL (tăieturi și laceratii) Dermaplast MEDICAL (Arsuri)	II a	4 (punctul 3)



Denumirea produselor din atașamentul la
Certificatul Nr. G1 16 11 11858 057
valabil din 21.01.2017



Product Service

Dispozitive medicale ale HARTMANN GROUP

Dispozitive medicale ale PAUL HARTMANN AG

Dispozitive medicale din Clasa IIa

Nr. art.	Grupe produse/ Denumiri produse	Clasificare în conformitate cu 93/42/CEE	Regula
3.03	Seturi pentru îngrijirea pacientului Ex. MediSet, Peha, Sterima - Seturi de cateterizare - Set pentru anestezie - Seturi pentru tratarea plăgilor/ seturi pentru pansarea plăgilor - Set de perfuzii - Set de injecții - Set pentru cateterizare central venoasă - Set pentru suturi - Set pentru dializă - Set chirurgical - Set pentru nașteri - Set pentru artrografie Ex. Samu-med Ex. DermaPlast/ DermaActive truse pentru tratarea plăgilor, pentru tratarea abraziunilor, arsurilor, tăieturilor și bășicilor	II a	2 / 4 / 5 (punctul 2) / 16 / 7
3.04	Produse chirurgicale pentru gestionarea plăgilor Ex. Absorbante chirurgicale nesterile Telatrast: Telatex, Telasorb, Telasling, Telaprep, Telacomp Ex. Sistem Modul Telatrast steril: Telasorb, Telasorb E, Telasling, Telaprep, Telacomp, Telacomp E, Bureți din tifon cu raze X Sterilux (USP), Burete neșesut Telatrast, Tampon neșesut Telatrast Ex. Telaset steril	II a	7



1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions and activities. It emphasizes that this is essential for ensuring transparency and accountability in the organization's operations.

2. The second part of the document outlines the various methods and tools used to collect and analyze data. It highlights the need for consistent and reliable data collection processes to support informed decision-making.

3. The third part of the document focuses on the role of technology in modern data management. It discusses how advanced software solutions can streamline data collection, storage, and analysis, leading to more efficient and effective operations.

4. The fourth part of the document addresses the challenges associated with data security and privacy. It provides strategies for protecting sensitive information and ensuring compliance with relevant regulations.

5. The fifth part of the document concludes by summarizing the key findings and recommendations. It stresses the importance of ongoing monitoring and evaluation to ensure that data management practices remain effective and up-to-date.

SERINGI CU AC MINUT, DIVERSE MARIMI

Seringa din 3 componente, hipodermica, sterila, de unica folosinta, non pirogenica, cu ac.



INFORMATII PRODUS

MATERIAL:POLIPROPILENA

Mod de utilizare:

Seringa din 3 componente, hipodermica, sterila, de unica folosinta, non pirogenica, cu ac.

Folositi imediat dupa despachetare, scoateti capacul acului, trageti medicamentul lichid, lasati sa iasa aerul apoi injectati. Nu folositi daca ambalajul este deschis sau deteriorat.

Depozitati in locuri ferite de soare, racoroase, uscate, ventilate si curate.

Dimensiuni seringi:

- seringa 2ml 3 componente cu ac 23G x 1 ¼" - 06 x 32 mm MINUT® Ject (gradatie 2.5 ml)

- seringa 5ml 3 componente cu ac 22G x 1 ½" - 07 x 40 mm MINUT® Ject

- seringa 10 ml 3 componente cu ac 21G x 1 ½" - 08 x 38 mm MINUT® Ject

- seringa 20 ml 3 componente cu ac 21G x 1 ½" - 08 x 38 mm MINUT® Ject

Mod de ambalare: 100 buc/cutie

The following information is provided for your reference:
 The total number of pages in this document is 10.
 The document contains 10 pages of text.
 The text is organized into 10 sections.
 Each section contains 10 paragraphs.
 The paragraphs are numbered 1 through 10.
 The text is presented in a clear and concise manner.
 The information is accurate and reliable.
 The document is well-organized and easy to read.
 The text is presented in a professional and polished format.
 The information is presented in a clear and concise manner.
 The document is well-organized and easy to read.
 The text is presented in a professional and polished format.

Konformitätserklärung / Declaration of Conformity

Name und Adresse der Firma /
name and address of the company:

MaiMed GmbH
Robert-Koch-Straße 1-7
D-29643 Neuenkirchen
Germany

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that...

das Medizinprodukt /
the medical devise:

MaiMed - Bowl ECO
MaiMed - Bowl ECO

Verwendungszweck /

Zum Auffangen von Flüssigkeiten und Sammeln von
Instrumenten und Abfällen

Purpose:

To catching liquids and collecting instrumnes and
wastes

mit entsprechenden Losnummern /
with corresponding lot numbers:

lt. Chargennachweisdokumentation / Lieferschein
acc. to Charge proof documentation / deliverynote

der Klasse: /
of class:

I

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG entspricht und die Änderungen der
Richtlinie 2007/47/EWG gültig ab 21.03.2010 berücksichtigt, die auf dieses Medizinprodukt anwendbar
sind. / meets all the provisions of the Directive 93/42/EEC and considers also the changes of Directive
2007/47/EEC, valid from 2010-03-21, which apply to it.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis die Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach
Änderung des Produktes erfolgt, oder zum Ablaufdatum der von der Benannten Stelle ausgestellten
Bescheinigung. Das Ablaufdatum ist der 23. Juni 2022. / This declaration of conformity is valid until a
revised declaration of conformity is issued due to changes to the product, or until the expiration date of
the certificate(s) issued by the notified body. The expiration date is June 23th, 2022.

Konformitätsbewertungsverfahren /
conformity assessment procedere:

Anhang VII /
Annex VII

Beteiligte benannte Stelle (außer bei Klasse I) /
involved notified body (except class I)

MEDCERT GmbH
Pilatuspool 2
D-20355 Hamburg
Germany

(Kennnummer 0482)

Neuenkirchen, den 01.07.2019

W. Janß / Sicherheitsbeauftragter /
safety representative:

(Unterschrift / signature)



ALB



Declaratie de conformitate

Numele și adresa companiei: MaiMed GmbH, Robert-Koch-Straße 1-7, D-29643 Neuenkirchen, Germania

Declarăm sub exclusivă responsabilitate că instrumentarul medical: MaiMed - Bowl ECO, are ca scop colectarea lichidelor, instrumentelor și a deșeurilor, are numerele de lot corespunzătoare, conform documentației privind documentația pentru dovada taxei/notei de livrare din clasa I, îndeplinește toate prevederile Directivei 93/42/CEE și ia în considerare și modificările Directivei 2007/47/CEE, valabile din 21.03.2010, care i se aplică.

Această declarație de conformitate este valabilă până la emiterea unei alte declarații de conformitate revizuite din cauza modificărilor produsului sau până la data expirării certificatului (certificatelor) eliberat(e) de organismul notificat. Data de expirare este 23 iunie 2022.

Procedura de evaluare a conformității: anexa VII

Organism notificat implicat (cu excepția clasei I) MEDCERT GmbH, Pilatuspool 2, D-20355 Hamburg, Germania (numărul de identificare 0482)

Neuenkirchen, 01.07.2019

W. Janß, Asigurarea calității – semnătura indescifrabilă

Subsemnata **Iuga Doroteea Arina**, interpret și traducător autorizat pentru limbile străine germană și engleză, în temeiul autorizației nr. 5303/2001 eliberată de Ministerul Justiției din România, certific exactitatea traducerii efectuate din limba engleză în limba română, că textul prezentat a fost tradus complet, fără omisiuni, și că, prin traducere, înscrisului nu i-au fost denaturate conținutul și sensul.

Înscrisul a cărui traducere se solicită în întregime/în extras are, în integralitatea sa un număr de 1 pagini, poartă titlul/denumirea de Declarație de conformitate, a fost emis de Germania și mi-a fost prezentat mie în întregime/în extras.

Traducerea înscrisului prezentat are un nr. de 1 pagini și a fost efectuată potrivit cererii scrise înregistrate cu nr. 2/17.02.2021 păstrate în arhiva subsemnatului.

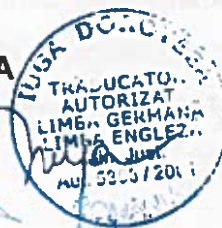
Onorar 5 lei, chit. Nr. 388 / 17.02.2021

TRADUCĂTOR AUTORIZAT - **IUGA DOROTEEA ARINA**

Str. Abatorului Nr. 9/A, Arad

Tel 0743066440

BIROU INDIVIDUAL NOTARIAL
CIACHIR AMALIA - MARIA
Licența nr. 2494/2194/11.12.2013
ARAD, Str. Barabaș Bela, Nr. 12, Jud. Arad
Tel./Fax: 0257.235404
C.I.F. RO 21194252



ÎNCHEIERE DE LEGALIZARE A SEMNĂTURII TRADUCĂTORULUI

Nr. 44 Data... 17. FEB. 2021

CIACHIR AMALIA-MARIA

Notar public

.....notar public, în temeiul art. 12, Lit. "j" din legea 36/1995 republicată, legalizez semnătura de mai sus a traducătoarei Iuga Doroteea Arina, interpret și traducător autorizat în baza specimenului de semnătură, existent în biroul nostru, aplicată pe cele 2 exemplare ale înscrisului.

Înscrisul a cărui traducere se solicită este un act autentic/copie legalizată/cu legalizare de semnătură/cu dată certă.

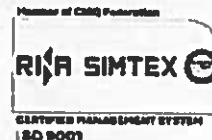
Onorar 30 lei + TVA 5,70 lei, BF nr. 2819/2021

Notar public





MUNICIPIUL ARAD
310130 Arad-România-Bd.Revoluției 75
Tel.+40-257-281850 Fax.+40-257-284744
www.primariaarad.ro pma@primariaarad.ro
Direcția Tehnică
Serviciul Achiziții Publice



Nr. 11499 / 15.02.2021

INVITAȚIE LA NEGOCIERE CĂTRE TOȚI OPERATORII ECONOMICI INTERESAȚI

Prin prezenta vă invităm în data de 18.02.2021, la sediul Primăriei Municipiului Arad, camera 13, în vederea desfășurării procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare, având ca scop încheierea unor acorduri-cadru pentru furnizare de produse și servicii pentru centrele de vaccinare împotriva COVID-19, pe 4 loturi după cum urmează:

Lotul 1-Materiale Sanitare, medicamente și dispozitive medicale

Lotul 2-Echipamente de protecție și dezinfectanți de suprafețe și mâini

Lotul 3- Mobilier medical

Lotul 4- Servicii de colectare, transport, procesare, neutralizare și eliminare finală a deșeurilor medicale

Operatorii economici interesați vor prezenta oferte care vor respecta documentația de atribuire a acordurilor cadru mai sus menționate.

În vederea îndeplinirii condițiilor de negociere, veți prezenta următoarele documente:

- DUAЕ
- Declarație privind neîncadrarea în prevederile art. 60 (evitarea conflictului de interese) din Legea 98/2016
- Având în vedere caracterul de extremă urgență, pentru evaluarea operativă a îndeplinirii cerințelor de calificare, se solicită prezentarea documentelor justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ împreună cu oferta. Acestea sunt: cazierul judiciar al operatorului economic, cazierul judiciar al membrilor organului de administrare, de conducere sau de supraveghere al respectivului operator economic, precum și a celor cu putere de decizie, de reprezentare sau de control în cadrul acesteia, așa cum rezulta din certificatul ONRC/actul constitutiv; certificate constatatoare privind lipsa datoriilor restante cu privire la plata impozitelor, taxelor sau contribuțiilor la bugetul general consolidate (buget local și de stat), la momentul prezentării;
- Oferta financiară exprimată în lei, cu și fără TVA, întocmită pentru lotul la care participați, prezentată în conformitate cu Formularul pus la dispoziție de către autoritatea contractantă în Secțiunea Formulare și cu respectarea cerinței la elaborarea căreia veți ține cont de condițiile specificate la Secțiunea IV.4.1) Modul de prezentare a propunerii financiare din Fișa de Date a Achiziției care face parte din documentația transmisă în atașament.
- Ofertă tehnică prezentată în conformitate cu cerințele caietului de sarcini și Anexa acestuia, aferentă lotului pentru care depuneți ofertă, la elaborarea căreia veți ține cont de condițiile specificate la Secțiunea IV.4.2) Modul de prezentare a propunerii tehnice din Fișa de Date a Achiziției care face parte din documentația transmisă în atașament.

NOTĂ: În cazul în care operatorii economici participă cu ofertă pentru mai multe loturi, toate documentele menționate mai sus se vor depune pentru fiecare lot în parte.

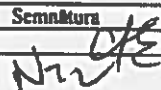
Oferta se va depune la Primăria Municipiului Arad, B-dul Revoluției nr.75, Registratură generală în plic închis, până în data de 17.02.2021, ora 17:00. Deschiderea ofertelor va avea loc în data de 18.02.2021, ora 10:30. În cadrul ședinței de deschidere se va stabili ordinea în care va avea loc negocierea ofertelor depuse.

Cu considerație,

PRIMAR



15.02.2021

Nume prenume	Funcția	Semnătura	Data
	Director executiv Direcția Tehnică		15.02.2021
	Responsabil de achiziție Serviciul Achiziții Publice		15.02.2021