

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

M.Of.Nr.864 din 31 octombrie 2016 [Sursa Act:Monitorul Oficial](#)  
 MINISTERUL SANATATII AGENTIA NATIONALA PENTRU ACHIZITII PUBLICE  
 Nr. 1.082 din 27 septembrie 2016 Nr. 731 din 29 septembrie 2016

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

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

- Legii [nr. 98/2016](#) privind achizitiile publice;
  - Hotarârii Guvernului [nr. 395/2016](#) pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achizitie publica/acordului-cadru din Legea [nr. 98/2016](#) privind achizitiile publice, luând în considerare:
    - necesitatea standardizarii documentatiei aferente procedurilor de atribuire a contractelor de achizitie publica de substante biocide derulate de catre unitatile sanitare;
    - prevenirea aparitiei erorilor în procesul de atribuire a contractelor de achizitii publice de substante biocide;
    - necesitatea fluidizarii si perfectionarii procesului de achizitie publica prin prevenirea întârzierilor în initierea procedurilor de atribuire a contractelor de achizitie publica;
    - necesitatea optimizarii activitatii de elaborare a documentatiilor de atribuire, prin responsabilizarea autoritatilor contractante în legatura cu continutul acestora,
- în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotarârea Guvernului [nr. 144/2010](#) privind organizarea si functionarea Ministerului Sanatatii, cu modificarile si completarile ulterioare, si ale art. 4 alin. (3) din Ordonanta de urgenta a Guvernului [nr. 13/2015](#) privind infiintarea, organizarea si functionarea Agentiei Nationale pentru Achizitii Publice, aprobata prin Legea [nr. 244/2015](#), cu completarile ulterioare,  
**ministrul sanatatii si presedintele Agentiei Nationale pentru Achizitii Publice** emit urmatorul ordin:

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

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

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

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

Ministrul sanatatii,  
**Vlad Vasile Voiculescu**  
Presedintele Agentiei  
Nationale pentru Achizitii Publice,  
**Bogdan Puscas**

**ANEXA Nr. 1.a)**

**FISA DE DATE A ACHIZITIEI**

IMAGINEA  
se gaseste  
AICI

**ANEXA Nr. 1.b)**

.....  
(denumirea/numele ofertantului)

**FORMULAR DE OFERTA**

Catre

.....  
.....

(denumirea autoritatii contractante si adresa completa)

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

(denumirea/numele ofertantului)

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

.....

(denumirea produselor)

pentru suma de ..... platibila dupa receptia  
produselor,

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

în rate lunare/trimestriale, la care se adauga TVA în valoare de

.....

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

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

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

..... zile,

(durata în litere si cifre)

respectiv pâna la data de ....., si ea va ramâne  
obligatorie

(ziua/luna/anul)

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

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

5. Precizam ca: (se bifeaza optiunea corespunzatoare)

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

nu depunem oferta alternativa.

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

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

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

.....

(nume, prenume si semnatura)

**ANEXA Nr. 1.c)**

.....  
(denumirea/numele ofertantului)

**CENTRALIZATOR DE PRETURI  
pentru produse**

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

.....% asociati lei:  
.....% subcontractanti lei:

TOTAL lei:

Anexa la oferta

.....  
(semnatura autorizata)

**ANEXA Nr. 2**

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

[IMAGINEA  
se gaseste  
AICI](#)

**ANEXA Nr. 3**

**CAIET DE SARCINI  
pentru achizitia de produse biocide  
Dosarul tehnic achizitie dezinfectante**

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

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

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

**Conditii tehnice de asigurare a calitatii**

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

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

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

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

**Eticheta, cu text în limba româna**, care sa cuprinda urmatoarele informatii:

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

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

Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu conditia efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Pentru sustinerea activitatii produsului biocid asupra altor organisme decât cele pentru care sunt prevazute standardele europene se

accepta rapoarte de testare efectuate prin metode asimilate, metode nationale sau metode individuale standardizate, dupa dezbateri în cadrul CNPB, la propunerea evaluatorilor.

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

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

#### **Substanta activa**

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

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

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

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

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

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

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

- semicritice - care vin în contact cu mucoasele intacte, cu exceptia mucoasei periodontale, sau cu pielea având solutii de continuitate. În aceasta categorie intra: suprafata interioara a incubatoarelor pentru copii si dispozitivele atasate acestora (masca de oxigen, umidificator), endoscoapele flexibile si rigide neinvazive, folosite exclusiv ca dispozitive pentru imagistica, laringoscoapele, tuburile endotraheale, echipamentul de anestezie si respiratie asistata, diafragmele, termometrele de sticla, termometrele electronice, ventuzele, vârfurile de la seringile auriculare, specul nazal, specul vaginal, abaiselangurile, instrumentele utilizate pentru montarea dispozitivelor anticonceptionale, accesoriile pompitelor de lapte;

- noncritice - care nu vin frecvent în contact cu pacientul sau care vin în contact numai cu pielea intacta a acestuia. În aceasta categorie intra:

stetoscoape, ploști, urinare, manseta de la tensiometru, specul auricular, suprafețele hemodializoarelor care vin în contact cu dializatul, cadrele pentru invalizi, suprafețele dispozitivelor medicale care sunt atinse și de personalul medical în timpul procedurii, orice alte tipuri de suporturi. După gradul de dezinfectie, aceasta poate fi:

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

#### **Criteria de selecție pentru pregătirea specificărilor**

Dezinfectanți cu indicații de utilizare

#### **Dezinfectia suprafețelor critice**

**Indicații:** dezinfectarea suprafețelor

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

#### **Activitate antimicrobiană și standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 5,0
- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. ≥ 4,0
- Levuricida: EN 13624 (*Candida albicans*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 4,0
- Fungicida: EN 13624 (*Candida albicans* + *Aspergillus niger*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 4,0
- Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0
- Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 4,0

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 5,0
- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min, reducere lg. ≥ 4,0
- Levuricida: EN 13624 (*Candida albicans*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 4,0
- Fungicida: EN 13624 (*Candida albicans* + *Aspergillus niger*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. ≥ 4,0
- Mycobactericida/Tuberculocida: EN14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0
- Virucida: EN 14476 (Poliovirus; Adenovirus tip 5) (2,1), timp contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0
- Sporocida: EN 13704 (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016) pentru incubatoare și săli de operații

- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.
- Sa poata fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).
- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.
- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.
- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.
- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).
- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

#### **Dezinfectia suprafetelor semicritice**

**Indicatii:** dezinfectarea suprafetelor

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

#### **Activitate antimicrobiana si standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 5,0$
- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical ) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Micobactericida: EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical ) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 4,0$

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 5,0$
- Bactericida/fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Fungicida: EN 13624 (Candida albicans + Aspergillus niger) (2,1), timp de contact  $\leq 5$  min. (pentru suprafetele ce intra în contact cu pacientii sau personalul medical) sau  $\leq 60$  min. (pentru alte tipuri de suprafete), reducere lg.  $\geq 4,0$
- Mycobactericida/Tuberculocida: EN14348 (2,1), timp de contact 60 min, reducere lg.  $\geq 4,0$
- Virucida: EN 14476 (Poliovirus; Adenovirus tip 5) (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg.  $\geq 4,0$
- Produsul sa nu decoloreze suprafetele, sa nu albeasca, sa nu pateze, sa nu necesite clatire.
- Sa poata fi utilizat pe orice categorie de material (covor pvc tip tarkett, inox, plastic etc).

- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.
- Conform fisei de securitate produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.
- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.
- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).
- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.

#### **Dezinfectia suprafetelor noncritice**

**Indicatii:** dezinfectarea suprafetelor

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

#### **Activitate antimicrobiana si standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

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

Spectrul de activitate conform EN 14885/2006

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

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

- Sa nu contina fenoli, aldehide, clor, iod.
- Sa nu necesite clatire.
- Sa fie sub forma lichida, usor de conditionat.
- Sa fie eficient în prezenta substantelor interferente, materie organica.
- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Sa fie cu toxicitate redusa în solutia gata de utilizare.
- Solutia de lucru sa nu prezinte actiune iritanta asupra pielii, cailor respiratorii, mucoasei oculare si bucale, sa nu necesite utilizarea în încaperi cu ventilatie speciala.
- Se va verifica corelarea formularii produsului cu suprafetele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).
- Perioada de garantie a produsului sa fie de minimum un an din momentul livrării.



## **Dezinfectia de nivel înalt prin imersie a instrumentarului medical**

**Indicatii:** dezinfectia instrumentarului medical

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

• Activitate antimicrobiana si standarde:

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2015

• Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reductie lg. ≥ 5,0  
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reductie lg. ≥ 5,0

• Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact ≤ 60 min.,  
reducere lg. ≥ 4,0

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

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

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

• Micobactericida/Tuberculocida:

EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0

EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0

• Virucida: EN 14476

• Sporicida: EN 13704 (2,1)

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2006

• Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reductie lg. ≥ 5,0  
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reductie lg. ≥ 5,0

• Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1) timp de contact ≤ 60 min.,  
reducere lg. ≥ 4,0

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

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

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

• Micobactericida/Tuberculocida:

EN 14348 (2,1), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0

EN 14563 (2,2), timp de contact 60 min., reducere lg. ≥ 4,0

• Virucida: EN 14476

• Sporicida : EN 13704 (2,1)

• Daca este necesar, se solicita informatii cu privire la compatibilitatea  
produsului cu rezervoarele cu ultrasunete.

• Sa fie sub forma lichida, usor de conditionat.

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

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

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

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

## **Dezinfectia de nivel mediu prin imersie a instrumentarului medical**

**Indicatii:** dezinfectia instrumentarului medical

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

**Activitate antimicrobiana si standarde:**

Spectrul de activitate biocida conform EN 14885:2015

• Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact ≤ 60 min., reductie lg. ≥ 5,0  
EN 14561 (2,2), timp de contact 60 min., reductie lg. ≥ 5,0

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

### **Dezinfectia igienica a mâinilor prin spalare si/sau frecare**

**Indicatii:** dezinfectia igienica a mâinilor

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

Se aleg produsele care au o formulare anticoroziva.

### **Activitate antimicrobiana si standarde:**

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

- Bactericida: EN 13727 (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reductie lg pentru produs de spalare ≥ 3,0, pentru produs de frecare ≥ 5,0  
EN 1499 sau EN 1500 (2,2), timp de contact între 1 min. si 5 min.
  - Levuricida: EN 13624 (Candida albicans) (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reductie lg. pentru produs de spalare ≥ 2,0, pentru produs de frecare ≥ 4,0
  - Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact între 0,5 si 1 min., reductie lg. ≥ 4,0
  - Fungicida: EN 13624 (Candida albicans; Aspergillus brasiliensis) (2,1), timp de contact între 30 sec. si 1 min., reductie lg. pentru produs de spalare ≥ 2,0, pentru produs de frecare ≥ 4,0
- Spectrul de activitate conform EN 14885:2006:
- Bactericid EN 1499 sau EN 1500 (2,2), timp de contact maximum 5 min.
  - Virucida: EN 14476 (2,1), timp de contact între 0,5 si 1 min., reductie lg. ≥ 4,0

- Sa fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Sa nu produca iritatii la utilizari repetate, sa fie specificat factorul de protectie tegumentara.
- Sa prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranta în timp împotriva contaminarii, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sanatatii nr. 961/2016).
- Conditionare produs - recipienti de maximum 1.000 ml, cu pompa de dozare.
- Termenul de garantie în ambalajul original sa fie de minimum 2 ani.

#### **Dezinfectia chirurgicala a mâinilor**

**Indicatii:** dezinfectia chirurgicala a mâinilor

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

#### **Compozitia si ingrediente active:**

Spectrul de activitate conform EN 14885:2015

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

Spectrul de activitate conform EN 14885:2006

- Bactericid EN 12791 (2,2), timp de contact maximum 5 min.
- Sa acopere spectrul solicitat în maximum 5 minute pentru dezinfectia chirurgicala a mâinii prin spalare si în maximum 90 de secunde.
- Sa fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru.
- Sa nu produca iritatii la utilizari repetate, sa fie specificat factorul de protectie tegumentara.

Sa prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranta în timp împotriva contaminarii, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sanatatii nr. 961/2016).

- Conditionare produs - recipienti de maximum 1.000 ml, cu pompa de dozare.
- Termenul de garantie în ambalajul original sa fie de minimum 2 ani.

#### **NOTA:**

Aceste criterii au caracter de recomandare menite sa sprijine activitatea epidemiologului de spital în selectarea produselor biocide de dezinfectie adecvate situatiei specifice a unitatilor sanitare în conformitate cu Planul de supraveghere al infectiilor nosocomiale (circulatia germenilor, etiologie infectii nosocomiale etc.) si se aplica în functie de nivelul de dezinfectie necesar suprafetelor din unitatile sanitare critice sau noncritice si nivelul de dezinfectie indicat acestora:

- dezinfectie de nivel scazut, intermediar sau înalt în conformitate cu recomandarile Ordinului ministrului sanatatii nr. 961/2016 si conform SR EN 14885/2015.Standarde:

- obligatorii: bactericida si levuricida (destinata suprafetelor din arii noncritice, respectiv sali de asteptare, pavimente spatii comune, grupuri sanitare etc.)
- aditionale (destinata suprafetelor, instrumentarului si tegumentelor din sali de interventii chirurgicale, sali de pansamente, sectii terapie intensiva, neonatologie etc.)

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

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

- denumire produs;
- numarul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate,

solubilitate în apa etc.), care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu datele de securitate;

- determinarea concentrației/cantității de substanțe active, care trebuie să corespundă cu datele din Declarația privind substanțele active din produs data de producător;

- data de expirare a lotului.

**ANEXA Nr. 4**  
**Model de contract**

## **CLAUZE CONTRACTUALE**

- model -

### **1. Parti contractante**

În temeiul Legii nr. 98/2016 privind achizițiile publice, s-a încheiat prezentul contract de furnizare de produse, între

.....,

(denumire autoritate contractantă)

cu sediul în ....., telefon/fax .....,

cod fiscal....., cont trezorerie .....,

reprezentată prin dl/dna ....., în calitate de achizitor, pe de o parte,

și .....,

(denumire operator economic)

cu sediul în ....., telefon ....., fax ....., număr

de înmatriculare....., cod fiscal....., cont de virament

....., deschis la ....., reprezentată prin

....., în calitate de furnizor, pe de alta parte.

### **2. Definiții**

2.1. În prezentul contract următorii termeni vor fi interpretați astfel:

a) contract - actul juridic care reprezintă acordul de voință al celor două

parti încheiat între o autoritate contractantă în calitate de achizitor și un furnizor de produse în calitate de furnizor;

b) achizitor și furnizor - partile contractante, așa cum sunt acestea denumite în prezentul contract;

c) pretul contractului - pretul platibil furnizorului de către achizitor, în baza contractului, pentru îndeplinirea integrală și corespunzătoare a tuturor obligațiilor asumate prin contract;

d) produse - bunurile cuprinse în anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obligă, prin contract, să le furnizeze achizitorului;

e) servicii - activitățile cuprinse în anexele la prezentul contract, pe care furnizorul se obligă să le presteze achizitorului;

f) forța majoră - un eveniment mai presus de controlul partilor, care nu se datorează greselii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut la momentul încheierii contractului și care face imposibilă executarea și, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: războaie, revoluții, incendii, inundații sau orice alte catastrofe naturale, restricții aparute ca urmare a unei carantine, embargou, enumerarea nefiind exhaustivă, ci enunțiativă. Nu este considerat forța majoră un eveniment asemenea celor de mai sus care, fără a crea o imposibilitate de executare, face extrem de costisitoare executarea obligațiilor uneia dintre parti;

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

### **3. Interpretare**

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

3.2. Termenul „zi” ori „zile” sau orice referire la zile reprezintă zile calendaristice, dacă nu se specifică în mod diferit.

### **4. Obiectul contractului**

4.1. Furnizorul se obligă să furnizeze, respectiv să vândă și să livreze un număr de ..... u.m. .... (denumirea generică a produsului ce urmează a fi achiziționat sau denumirea categoriei de produse ce urmează a fi achiziționate, în conformitate cu obligațiile asumate prin prezentul contract).

4.2. Achizitorul se obligă să achiziționeze produsele și serviciile prevăzute la subpct.4.1, respectiv să cumpere și să plătească pretul convenit în prezentul contract.

## **5. Pretul contractului**

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

Pretul total al contractului cu TVA este de ..... lei.

## **6. Durata contractului**

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

6.2. Presentul contract înceteaza sa produca efecte la .....

## **7. Executarea contractului**

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

## **8. Documentele contractului**

8.1. Documentele contractului sunt:

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

## **9. Obligatiile furnizorului**

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

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

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

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

9.5. Furnizorul se obliga sa despagueasca achizitorul împotriva oricaror:

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

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

## **10. Obligatiile achizitorului**

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

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

## **11. Sanctiuni pentru neîndeplinirea culpabila a obligatiilor**

11.1. În cazul în care, din vina sa exclusiva, furnizorul nu reuseste sa își îndeplineasca obligatiile asumate, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din valoarea contractului dobânda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. (2<sup>1</sup>) din Ordonanta Guvernului nr. 13/2011 privind dobânda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatii banesti, precum si pentru reglementarea unor masuri financiar-fiscale în domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012, cu completarile ulterioare. Dobânda legala penalizatoare se aplica pentru fiecare zi de întârziere, pâna la îndeplinirea efectiva a obligatiilor.

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

11.3. Achizitorul își rezerva dreptul de a renunta la contract, printr-o

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

## **12. Garantia de buna executie a contractului**

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

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

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

## **13. Receptie, inspectii si teste**

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

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

13.3. Inspectiile si testele din cadrul receptiei provizorii si receptiei finale (calitative si cantitative) se vor face la destinatia de livrare a produselor.

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

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

## **14. Ambalare si marcare**

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

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

## **15. Livrarea si documentele care însotesc produsele**

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

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

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

#### **16. Perioada de garantie acordata produselor**

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

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

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

#### **17. Ajustarea pretului contractului**

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

#### **18. Întârzieri în îndeplinirea contractului**

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

18.2. Cu exceptia prevederilor clauzei prevazute la pct. 19, o întârziere în îndeplinirea contractului da dreptul achizitorului de a solicita dobânda legala penalizatoare prevazuta la art. 3 alin. (2<sup>1</sup>) din Ordonanta Guvernului nr. 13/2011 privind dobânda legala remuneratorie si penalizatoare pentru obligatii banesti, precum si pentru reglementarea unor masuri financiar-fiscale în domeniul bancar, aprobata prin Legea nr. 43/2012, cu completarile ulterioare.

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

18.4. Pentru întârzieri fata de data mentionata de furnizor ca fiind termenul de livrare, achizitorul va percepe penalizari pentru fiecare zi de întârziere, aplicate valorii cantitatii de produs întârziat.

#### **19. Forta majora**

19.1. Forta majora este constatata de o autoritate competenta.

19.2. Forta majora exonereaza partile contractante de îndeplinirea obligatiilor asumate prin prezentul contract, pe toata perioada în care aceasta actioneaza.

19.3. Îndeplinirea contractului va fi suspendata în perioada de actiune a fortei majore, dar fara a prejudicia drepturile ce li se cuveneau partilor pâna la aparitia acesteia.

19.4. Partea contractanta care invoca forta majora are obligatia de a notifica celeilalte parti, imediat si în mod complet, producerea acesteia si sa ia orice masuri care îi stau la dispozitie în vederea limitarii consecintelor.

19.5. Daca forta majora actioneaza sau se estimeaza ca va actiona o perioada mai mare de 30 de zile, fiecare parte va avea dreptul sa notifice celeilalte parti încetarea de plin drept a prezentului contract, fara ca vreuna dintre parti sa poata pretinde celeilalte daune-interese.

#### **20. Încetarea contractului**

20.1. Prezentul contract înceteaza de plin drept, fara a mai fi necesara interventia unui/unei tribunal arbitral/instante judecatoresti, în urmatoarele situatii:

a) prin acordul de vointa al partilor;

b) prin rezilierea/rezolutiune de catre o parte ca urmare a neîndepliniri sau îndeplinirii în mod necorespunzator a obligatiilor asumate prin prezentul contract la pct. 9 de catre cealalta parte, fara a fi nevoie de interventia instantei de judecata si fara alte formalitati, cu conditia unei notificari prealabile transmise cu 15 (cincisprezece) zile lucratoare înainte de data la

care va interveni rezilierea si daca partea nu își îndeplinește până la expirarea termenului de preaviz obligatiile prevazute în acest contract sub sanctiunea aplicarii de daune-interese. Termenul de 15 zile este un termen de gratie în cadrul caruia partea în culpa poate sa își îndeplinească obligatiile care au condus la transmiterea notificarii de reziliere. Numai daca aceste obligatii nu sunt îndeplinite în acest termen, cealalta parte poate considera contractul reziliat în conditiile acestei litere;

c) una dintre parti își cesioneaza drepturile si obligatiile prevazute de prezentul contract fara acordul celeilalte parti;

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

20.2. Partea care invoca o cauza de încetare a prevederilor prezentului contract o va notifica celeilalte parti cu cel puțin 15 zile înainte de data la care încetarea urmeaza sa își produca efectele.

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

20.4. Prevederile prezentului punct nu înlatura raspunderea partii care în mod culpabil a cauzat încetarea contractului.

20.5. Autoritatea contractanta are dreptul de a denunța unilateral un contract de achizitie publica în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre urmatoarele situatii:

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

b) contractul nu ar fi trebuit sa fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare grava a obligatiilor care rezulta din legislatia europeana relevanta si care a fost constatata printr-o decizie a Curtii de Justitie a Uniunii Europene.

## **21. Cesiunea**

21.1. Furnizorul poate transmite, total sau partial, prin acte juridice, creantele nascute din prezentul contract numai cu acordul prealabil, exprimat în scris, al achizitorului.

21.2. Încalcare prevederilor subpct. 21.1 da dreptul achizitorului la aplicarea pactului comisoriu de gradul II, reglementat de art. 1.553 alin.

(2) teza finala din Legea nr. 287/2009 privind Codul civil, republicata, cu modificarile ulterioare, contractul desfiintându-se de plin drept, fara punere în întârziere, fara actiune în justitie si fara nicio alta formalitate prealabila.

## **22. Amendamente**

22.1. Partile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, de a conveni modificarea clauzelor contractului, prin act aditional, cu exceptia clauzei prevazute la pct. 4 si 5.

## **23. Conflictul de interes**

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

## **24. Solutionarea litigiilor**

24.1. Achizitorul si furnizorul vor face toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabila, prin tratative directe, orice neînțelegere sau disputa care se poate ivi între ei în cadrul sau în legatura cu îndeplinirea contractului.

24.2. Daca, dupa 15 zile de la începerea acestor tratative, achizitorul si furnizorul nu reusesc sa rezolve în mod amiabil o divergenta contractuala, fiecare poate solicita ca disputa sa se solutioneze de catre instantele judecatoresti competente din România.

## **25. Limba care guverneaza contractul**

25.1. Limba care guverneaza contractul este limba româna.

## **26. Comunicari**

26.1. (1) Orice comunicare între parti, referitoare la îndeplinirea prezentului contract trebuie sa fie transmisa în scris.

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



26.2. Comunicarile între parti se pot face si prin telefon, fax sau e-mail, cu conditia confirmarii în scris a primirii comunicarii.

**27. Legea aplicabila contractului**

27.1. Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

Partile au înteles sa încheie astazi, ....., prezentul contract în doua exemplare originale, câte unul pentru fiecare parte.

Achizitor,

.....

Furnizor,

.....