

525030-2026 - Procedură concurențială

România – Reactivi de laborator – Reactivi și consumabile de laborator

OJ S 144/2026 29/07/2026

Anunț de participare sau de concesiune - regim standard - Anunț de schimbare

Produse

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

E-mail: gabriela.stoica@spitaluljudeteanbrasov.ro

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

Titlu: Reactivi și consumabile de laborator

Descriere: Având în vedere că obiectul prezentei achiziții îl reprezintă reactivi și consumabile de laborator, necesare desfășurării continue a activității de diagnostic și monitorizare a pacienților, iar necesarul exact nu poate fi determinat cu precizie la momentul inițierii procedurii, ca urmare a caracterului variabil al adresabilității, a volumului investigațiilor solicitate și a specificului activității medicale, s-a optat pentru încheierea unui acord-cadru. Această modalitate de atribuire permite Autorității contractante încheierea de contracte subsecvente, lunar sau trimestrial, în funcție de necesitățile reale ale Laboratorului Clinic de Analize Medicale și secțiilor solicitante și de fondurile disponibile, asigurate din venituri proprii, garantând astfel continuitatea actului medical, flexibilitatea aprovizionării și utilizarea eficientă a resurselor financiare. Acordul cadru se încheie fără reluarea competiției. Contractul subsecvent va fi încheiat într-un termen estimat de 7 zile de la încheierea acordului cadru doar la solicitarea medicului coordonator. Contractele subsecvente se vor încheia în funcție de alocarea bugetară din Programele Naționale de Sănătate. Produsele se vor achiziționa de la primul clasat până la epuizarea cantității. Dacă ofertantul clasat pe primul loc transmite negație a produsului solicitat la momentul respectiv, produsele se vor achiziționa de la al doilea clasat, Etc....A se vedea Modelul de Acord-Cadru. Cantitățile minime și maxime estimative ale contractelor subsecvente se regăsesc atât în Caietul de sarcini cât și în Strategia de contractare. Contractele subsecvente se vor încheia în funcție de necesitățile autorității contractante, cantitățile minime și maxime fiind estimative. Operatorii economici pot adresa solicitări de clarificări cu 18 zile înainte de data limită de depunere a ofertelor /candidaturilor. Autoritatea contractantă va răspunde tuturor solicitărilor de clarificări /informațiilor suplimentare în a 11-a zi înainte de data limită de depunere a ofertelor. Identificatorul procedurii: 2042fe25-84b2-4e69-880c-c90d3a97fdbb
Identificator intern: 4384117202611
Tip de procedură: Deschisă
Procedura este accelerată: nu

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

2.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

2.1.3. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 42 777 737,84 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 42 777 737,84 RON

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: Simpla încheiere a Acordului-Cadru nu garantează încheierea Contractelor Subsecvente până la atingerea valorii minime a Acordului-Cadru. Promitentul-Achizitor nu are obligația de a încheia Contracte Subsecvente până la atingerea valorii minime a Acordului-Cadru. Acordul cadru se încheie fără reluarea competiției. Contractul subsecvent se va încheia în termen de 7 zile de la solicitarea medicului Coordonator/compartimentului de specialitate. Cantitățile minime și maxime ale Acordului-cadru se regăsesc în caietul de sarcini. Cantitățile celui mai mic respectiv celui mare contract subsecvent se regăsesc în caietul de sarcini.

Temei juridic:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Numărul maxim de loturi pentru care un ofertant poate depune oferte: 48

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 48

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Participarea la o organizație criminală: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Corupție: Operatorul economic sau orice persoană care este membru al organelor sale de conducere a fost condamnată definitiv pentru corupție, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau pentru care perioada de excludere prevăzută în hotărâre este încă aplicabilă.

Frauda: Operatorul economic sau un membru al organelor sale de conducere a fost condamnat definitiv pentru fraudă, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau cu perioadă de excludere încă valabilă.

Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Combaterea spălării banilor sau a finanțării terorismului: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Munca copiilor și alte forme de trafic de persoane: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Încălcarea obligației de plată a impozitelor: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Încălcarea obligației de plată a contribuțiilor la asigurările sociale: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

Interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare sau obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură: Operatorul economic a oferit informații false, a ascuns informații sau nu a furnizat documente relevante.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației de mediu: Operatorul economic a încălcat legislația privind protecția mediului.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației sociale: Operatorul economic a încălcat legislația privind securitatea socială.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației muncii: Operatorul economic a încălcat legislația privind dreptul muncii.

Faliment: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Insolvență: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Concordat: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Situații similare, în temeiul legislației naționale, cum ar fi falimentul: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Active administrate de lichidator: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Activitățile economice sunt suspendate: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Abaterea profesională gravă: Operatorul economic a comis o abatere profesională gravă.

Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Conflict de interese care decurge din participarea la procedura de achiziții publice: Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese legată de participarea la această procedură.

Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Încetare anticipată, daune-interese sau alte sancțiuni comparabile: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze sanguine 100 probe

Descriere: Sa determine minim urmatorii parametri: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatorii parametri: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P₅₀, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂), Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI). Valorile de calciu ionic sa fie in interval de cel puțin 0,1-9,99 mmoli/l

Identificator intern: 1

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 490 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 490 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini.

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze in sange 200 teste

Descriere: Sa determine minim urmatoorii parametrii: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatoorii parametrii: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P50, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂), Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI). Valorile de calciu ionic sa fie in interval de cel putin 0,1-9,99 mmoli/l

Identificator intern: 2

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 900 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 900 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci

când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor

sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze in sange 300 teste

Descriere: Sa determine minim urmatorii parametri: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatorii parametri: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P₅₀, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂), Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor

intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI). Valorile de calciu ionic sa fie in interval de cel putin 0,1-9,99 mmoli/l

Identificator intern: 3

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 990 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 990 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate in formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității

oferantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:
SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze in sange 400 teste

Descriere: Sa determine minim urmatorii parametri: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatorii parametri: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P₅₀, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂), Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI).

Identificator intern: 4

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 900 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 900 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de

securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel

mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze in sange 600 teste

Descriere: Sa determine minim urmatorii parametri: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatorii parametri: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P₅₀, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂),

Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI).

Identificator intern: 5

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 150 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 150 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de

activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:
SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: -Kit reactivi pentru determinari gaze in sange 1000 teste

Descriere: Sa determine minim urmatorii parametrii: pH, Presiunea parțială a dioxidului de carbon (pCO₂), Presiunea parțială a oxigenului (pO₂), Saturația oxigenului (SO₂), Hematocrit (Hct), Sodiu (Na), Potasiu (K), Clorură (Cl), Calciu ionizat (iCa), Glucoză (Glu), Oxihemoglobină (O₂Hb), Carboxihemoglobină (COHb), Methemoglobină (MetHb), Deoxihemoglobină (HHb), Lactat (Lac), Hemoglobina totala (tHb) Sa se calculeze minim urmatorii parametrii: Exces de bază al lichidului extracelular (BE-ecf), Exces de bază al sângelui (BE-b), Concentrația standard de bicarbonat (SBC), Nivel de bicarbonat (HCO₃), Capacitatea de oxigen (O₂Cap), Conținutul de oxigen (O₂Ct), Oxigenul alveolar (A), Gradientul presiunii oxigenului alveolar arterial (A-aDO₂), Raportul presiunii oxigenului alveolar (a/A), P₅₀, RI, PO₂/FIO₂, Calciu normalizat (nCa), Interval anionic (Gap), Osmolaritatea sângelui (OSM), pH corectat la temperatura pacientului pH(TC), pCO₂ corectat la temperatura pacientului pCO₂(TC), pO₂ corectat la temperatura pacientului pO₂(TC), Cantitatea de oxigen arterial (CaO₂), Hemoglobină (Hb), Conținut de oxigen capilar (CcO₂), Diferența conținutului de oxigen, venos mixt arterial (C(a-v)O₂), Diferența de oxigen de la alveolar la arterial (A-v DO₂), Conținut de oxigen venos mixt (CvO₂), Masurarea derivatilor intrapulmonare SHUNT (Qsp/Qt), Dioxid de carbon total (TCO₂), Excesul de baze, Bicarbonatul actual (aHCO₃), Bicarbonatul standard (sHCO₃), volum plasmatic estimat (EPV), Concentrația medie a hemoglobinei (MCHC), Indice de oxigenare(OI).
Identificator intern: 6

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 650 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 650 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru

anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: În SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de

plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: -Marker cardiac Troponina I HS

Descriere: Sa fie teste imunoenzimatice • Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate într-un cartus reactiv gata de lucru. • Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta. • Cartusul reactiv sa contina 16 godeuri. • Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (# 1) si godeul de esantionare , acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele. • Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeual cartusului reactiv. • Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit . • Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit. • Testul sa poata masura troponina inalt sensibila si sa aiba o limita minimade detectie de maxim 3 ng/L si un CV de maxim 10% pentru valoarea prag la percentila 99. • Sa se prezinte studii de validare pentru valoarea prag la percentila 99 si a algoritmilor 0/3h si 0/1 h, conform recomandarilor Federatiei Internationale de Chimie Clinica si Societatii Europene de Cardiologie. Sa fie compatibile cu analizorul Pathfast

Identificator intern: 7

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 792 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 792 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: -Marker cardiac D- Dimer

Descriere: Sa fie teste imunoenzimatiche • Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate într-un cartus reactiv gata de lucru. • Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta. • Cartusul reactiv sa contina 16 godeuri. • Sa aiba toate godeurile, în afara de godeul pentru proba (# 1) și godeul de esantionare , acoperite cu sigilii de aluminiu având imprimate coduri de bare pe ele. • Sa aiba totii reactivii necesari testului introdusi în fiecare godeual cartusului reactiv. • Sa aiba solutii de calibrare incluse în kit . • Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus în kit. • Testele sa se masoare prin chemiluminiscenta si tehnologia MAGRATION. • Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 0.005 microg /mL FEU. Sa fie compatibile cu analizorul Pathfast

Identificator intern: 8

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Braşov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Braşov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 792 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 792 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile

bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: -Marker cardiac NTpro BNP

Descriere: Sa fie teste imunoenzimaticice • Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate într-un cartus reactiv gata de lucru. • Sa utilizeze metoda de masurare prin chemiluminiscenta. • Cartusul reactiv sa contina 16 godeuri. • Sa aiba toate godeurile, în afara de godeul pentru proba (# 1) si godeul de esantionare , acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele. • Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeual cartusului reactiv. • Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit . • Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit. • Testele sa se masoare prin chemiluminiscenta si tehnologia MAGRATION. • Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 15 pg/mL. Sa fie compatibile cu analizorul Pathfast

Identificator intern: 9

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 713 360,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru

produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: -Marker sepsis Presepsină

Descriere: Sa fie un test imunoenzimatic care sa determine fragmentul sCD14ST rezultat din clivajul glicoproteinei CD14. • Trebuie sa fie util in diagnosticarea si prognosticul sepsisului, sa permita evaluarea gradului de severitate si stratificarea riscului la pacientii septici . Toate componentele necesare efectuării testului sa fie ambalate intr-un cartus reactiv gata de lucru. • Sa utilizeze metoda de masurare prin Chemiluminiscenta Cart usul reactiv sa contina 16 godeuri. • Sa aiba toate godeurile, in afara de godeul pentru proba (# 1) si godeul de esantionare , acoperite cu sigilii de aluminiu avand imprimate coduri de bare pe ele. • Sa aiba toti reactivii necesari testului introdusi in fiecare godeual cartusului reactiv. • Sa aiba solutii de calibrare incluse in kit . • Sa aiba card de calibrare cu cod de bare inclus in kit. • Testele sa se

masoare prin chemiluminiscenta si tehnologia MAGRATION. • Testele sa aiba o limita minima de detectie de maxim 20pg/ml. Sa fie compatibile cu analizorul Pathfast

Identificator intern: 10

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 426 240,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 426 240,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA.

Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0011

Titlu: -Vârfuri de reacție

Descriere: Pipete de unica folosinta din plastic transparent Sa aiba un filtru in interior pentru prevenirea contaminarii seringilor de aspirare ale analizorului Pathfast Sa aiba diametrul interior, superior , compatibil cu seringile de aspirare ale analizorului Pathfast Sa fie ambalate in cutii de 5X42 de bucati Cutiile sa fie dotate cu sistem de prevenire a contaminarii pipetelor Sa fie compatibile cu metoda de masurare prin chemiluminiscenta si MAGRATION utilizata de analizorul Pathfast Sa fie compatibile cu cartusul reactiv utilizat de analizorul Pathfast.

Identificator intern: 11

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 259 200,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 259 200,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile

bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0012

Titlu: -Hârtie termică (10 role /set)

Descriere: Hartie termica cu dimensiuni de 58 mm (lățime) si 30 mm (diametru) lungime Sa fie compatibila cu imprimanta incorporata in analizorul automat Pathfast.

Identificator intern: 12

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 264 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 264 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de

activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor

sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0013

Titlu: -Multi Control(hs-cTnI, D- Dimer, NT-pro BNP) - 2x3x1,5 ml

Descriere: Ser de control care sa aiba valori atribuite pentru hs-cTnI, , D-Dimer, NTproBNP. -

Sa contina controale pe 2 niveluri si diluent - 3 flacoane X 1,5 ml cu reactiv liofilizat pentru control nivel 1 - 3 flacoane X 1,5 ml cu reactiv liofilizat pentru control nivel 2 - 6 flacoane X 1,5 ml diluent Dupa reconstituire sa fie stabil 14 zile la 2-8. Sa fie compatibile cu analizorul Pathfast

Identificator intern: 13

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 72 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 72 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0014

Titlu: -Control Presepsină

Descriere: Ser de control care sa aiba valori atribuite pentru marker sepsis Presepsin - Sa contina controale pe 2 niveluri si diluent - 2 flacoane X 1 ml cu reactiv liofilizat pentru control

nivel 1 - 2 flacoane X 1 ml cu reactiv liofilizat pentru control nivel 2 - 4 flacoane X 1 ml diluent
Dupa reconstituire sa fie stabil minim 2 luni la -20 sau 14 zile la 2- 8. Sa fie compatibile cu
analizorul Pathfast
Identificator intern: 14

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 6 250,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 6 250,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul

constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0015

Titlu: -Cartela profil fenotip Rhesus si antigen Kell

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare. Cartela este din plastic, sigilata, cu sase coloane ce contin suspensii de gel cu anticorpi monoclonali in urmatoarea configuratie de la coloana 1 - 6 (o testare): • coloana1: Anti-C (linia celulara: MS-24) • coloana 2: Anti-c (linia celulara: MS-33) • coloana 3: Anti-E (linia celulara: MS-260) • coloana 4: Anti-e (linia celulara: MS-16, MS-21, MS-63) • coloana 5: Anti-Kell (linia celulara: MS 56) • coloana 6: Ctl(control negativ). 2. Utilizare:Utilizata pentru fenotipare completa Rhesus si grupaj antigen Kell prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Unitate de masura/ Ambalare: Unitatea de masura/ Ambalare: 1 cutie x 48 cartele. 6. Marcaj CE.

Identificator intern: 15

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 495 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 495 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu
Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru

demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: În SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități

contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0016

Titlu: -CARD determinare grup sanguin ABO/Rh pacienti

Descriere: 1. CARD determinare grup sanguin ABO/Rh pacienti 1. Forma de prezentare si caracteristici : a) Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare. b) Cartela din plastic, sigilata, cu sase coloane ce contin suspensii de gel cu anticorpi monoclonali Anti-A, Anti-B, Anti-AB, Anti-D (ser cu reactie negativa pentru fenotipul DVI), Anti – CDE; in urmatoarea configuratie, de la coloana 1 - 6 (o testare): • coloana1: Anti-A (linia celulara: A5) • coloana 2: Anti-B (linia celulara: G1/2) • coloana 3: Anti-AB (linia celulara: ES131 (ES-15), Birma-1, ES-4) • coloana 4: Anti-(DVI-) (linia celulara: LHM59/20 (LDM3), 175-2) • coloana 5: Anti - CDE (linia celulara: MS-24, MS-26, MS-201, MS-80) • coloana 6: Ctl (control negativ). 2. Utilizare : Utilizata pentru determinarea antigenelor din sistemul eritrocitar ABO, Rhesus D (fara a detecta fenotipul DVI, permitand clasificarea acestor pacienti ca Rh(D)negativ in vederea evitarii imunizarii lor prin transfuzia cu Rh(D) pozitiv) si CDE. Cu protocol de lucru adaptat atat pentru sange total sau sediment. 3. Principiul tehnicii de lucru: Aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta

instrucțiunile originale de utilizare ale producătorului, însoțite de traducerea în limba română și certificatul de calitate al unui lot de producție. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Ambalare: Unitatea de măsură/ Ambalare: 1 cutie x 48 cartele, 6. Marcaj CE. Identificator intern: 16

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țară: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 432 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 432 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul

constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0017

Titlu: -Set depistaj anticorpi iregulari cu 3 hematii papainate

Descriere: 1. Set depistaj anticorpi iregulari cu 3 hematii papainate 1. Forma de prezentare si caracteristici : Set de trei hematii test papainate pentru tehnica de aglutinare in coloana de gel prin Test Enzimatic, fenotipate pentru sistemele antigenice majore, Rhesus, Kell, Kidd, Duffy, MNSS, Lutheran, Lewis, P1 si Xga. Fenotipul Rhesus va fi diferit pentru fiecare hematie dar obligatoriu incadrandu-se in una din formulele urmatoare: R1R1, R2R, rr. Toate hematiile vor fi de grup sanguin O, papainate, in suspensie de 0,8 %, in solutie stabilizatoare. Fenotipul eritocitar este marcat in harta de antigene a lotului livrat (identic cu setul de hematii native pentru depistare in LISS). Setul de hematii test va avea o conditionare de maxim 200 teste. Stabilitate de 7 saptamani de la data fabricatiei; la livrare setul trebuie sa aiba cel putin 6 saptamani valabilitate. 2. Utilizare: Utilizat pentru depistarea anticorpilor iregulari in Testul Enzimatic, prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, in cartele compatibile cu echipamentul aflat in dotare. 3. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 4. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura: 1 set, Ambalare: 1 cutie x 3 flacoane x 10 ml. 5. Marcaj CE. Identificator intern: 17

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 21 600,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 21 600,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de

activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor

sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0018

Titlu: -Set depistaj anticorpi iregulari cu 3 hematii native

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Set de trei hematii test native pentru tehnica de aglutinare in coloana de gel, prin Test Coombs Indirect sau Test salin, fenotipate pentru sistemele antigenice majore, Rhesus, Kell, Kidd, Duffy, MNSs, Lutheran, Lewis, P1 si Xga. Fenotipul Rhesus va fi diferit pentru fiecare hematie dar obligatoriu incadrându-se in una din formulele urmatoare: R1R1, R2R, rr. Toate hematiile vor fi de grup sanguin O, in suspensie de 0,8 %, cu LISS si solutie stabilizatoare. Fenotipul eritocitar este marcat in harta de antigene a lotului livrat (identic cu setul de depistare papainat). Setul de hematii test va avea o conditionare de maxim 200 teste. Stabilitate de 7 saptamani de la data fabricatiei; la livrare setul trebuie sa aiba cel putin 6 saptamani valabilitate. 2. Utilizare: Utilizat pentru depistarea anticorpilor iregulari in Testul Coombs Indirect sau Salin, prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, in cartele compatibile cu echipamentul aflat in dotare. 3. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 4. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura: 1 set, Ambalare: 1 cutie x 3 flacoane x 10 ml. 5. Marcaj CE.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 21 600,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 21 600,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la

solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0019

Titlu: -Cartela reactiv AHG polispecific - LISS/Coombs

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare. Cartela este din plastic, sigilata, cu sase coloane ce contin suspensii de gel cu ser antiglobulinic polispecific AHG (antilgG policlonal de iepure si anti-C3d monoclonal - linia celulara: C139-9) pentru Teste Coombs, in configuratia (sase teste): 6 x AHG 2. Utilizare: pentru realizarea Testului Coombs Direct, a Testului Coombs Indirect pentru depistarea, identificarea anticorpilor iregulari sau confirmarea prezentei Antigenului Rh(D), pentru testele de compatibilitate transfuzionala, precum si pentru depistarea diferitelor antigene eritrocitare din alte sisteme eritrocitare cu seruri policlonale validate pe cartelele de aglutinare in coloana de gel, compatibile cu aparatura aflata in dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: - aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Unitatea de masura/ Ambalare: 1 cutie x 48 cartele 6. Marcaj CE.

Identificator intern: 19

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 575 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 575 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu
Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru

demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: În SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități

contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0020

Titlu: -Cartela test salin/enzimatic/anticorpi la rece - NaCl/Test Enzimatic

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare. Cartela este din plastic, sigilata, cu sase coloane ce contin suspensii de gel neutru, in configuratia (sase teste): 6 x suspensii de gel neutru. 2. Utilizare: pentru testarea compatibilitatii transfuzionale prin Test Enzimatic la 37°C si Test Salin la 22°C, pentru depistarea si identificarea anticorpilor iregulari in Test Enzimatic la 37°C si Test Salin la 22°C, pentru efectuarea grupajului sanguin prin metoda Simonin, pentru depistarea diferitelor antigene eritrocitare din alte sisteme eritrocitare cu seruri monoclonale validate pe cartele de aglutinare in coloana de gel, compatibile cu aparatura aflata in dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: - aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Unitatea de masura/ Ambalare: 1 cutie x 48 cartele 6. Marcaj CE.

Identificator intern: 20

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 380 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 380 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini):

vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0021

Titlu: -Set suspensie hematii test micrometoda (A1, B,O)

Descriere: 1. Set suspensie hematii test micrometoda (A1, B,O) 1. Forma de prezentare si caracteristici: Set de 3 flacoane ce contin celule test de origine umana, in suspensie de 0.8% ($\pm 0.1\%$), cunoscute de grup A1, B, O. Setul de hematii test va avea o conditionare de maxim 200 teste. Stabilitate de 7 saptamani de la data fabricatiei; la livrare setul trebuie sa aiba cel putin 6 saptamani valabilitate. 2. Utilizare: pentru determinare prezentei sau absentei anticorpilor naturali antiA si/sau antiB, prin metoda Simonin sau serica, in cartele, prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, cartele compatibile cu echipamentul aflat in dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate. 4. Se prezinta: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Unitate de masura/ Ambalare Unitate de masura/ Ambalare: 1 set (3 cutii respectiv 3 flacoane x 10 ml) 6. Marcaj CE.

Identificator intern: 21

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Braşov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Braşov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 141 120,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 141 120,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0022

Titlu: -ID Diluant 1, solutie bromelina

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Solutie de Bromelina modificata pentru tehnica de aglutinare in coloana de gel, cu reactivi tip cartele, compatibile cu sistemul aflat in dotare. 2. Utilizare: Utilizata pentru dilutia standardizata a hematiilor de testat pentru grupaj sanguin sau ca reactiv aditiv in efectuarea compatibilitatii transfuzionale intr-un singur pas prin Testul Enzimatic in coloana de gel, pe cartela compatibila cu echipamentul aflat in dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: enzima proteolitica ce modifica antigenele eritrocitare potentand astfel reactivitatea unora din anumite sisteme, in special Rhesus si Kell, supresand inasa altele, precum cele din sistemele MNS si Duffy. Aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului va fi evidentiata in urma unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de cal

Identificator intern: 22

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 12 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 12 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE

aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0023

Titlu: -ID Diluant 2, solutie LISS

Descriere: 1. Forma de prezentare si caracteristici : Solutie cu concentratie ionica scazuta (LISS) modificata, pentru tehnica de aglutinare in coloana de gel cu reactivi tip cartele, compatibile cu echipamentul aflat in dotare. 2. Utilizare: Utilizata pentru dilutia standardizata a hematiilor de testat, folosite pentru determinarea grupului sanguin, a fenotipului Rhesus, a Testului Coombs Direct si a compatibilitatii transfuzionale prin Test Coombs Indirect. 3.

Principiul tehnicii de lucru: Solutie cu concentratie ionica joasa ce creste rata asocierii anticorpilor astfel potentand reactiile intre antigen si anticorp, aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului fiind evidentiata in urma unei centrifugari standardizate. 4. Să prezinte: Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura : 1 flacon x 100 ml. 6. Marcaj CE. Identificator intern: 23

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Braşov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Braşov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 288 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 288 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței

asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin

ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0024

Titlu: -Set suspensie conventionala de 3 hematii test (A1, B, O)

Descriere: 1. Forma de prezentare: Set de 3 flacoane ambalate individual, ce contin celule test de origine umana, in suspensie de 3% $\pm$ 1, %, în solutie stabilizatoare gata de utilizare, cunoscute de grup A1 (ccddee), B (ccddee), O (CcDEe); Stabilitate de 7 saptamani de la data fabricatiei; la livrare setul trebuie sa aiba cel putin 6 saptamani valabilitate. Setul de hematii test va avea o conditionare de maxim 200 teste. 2. Utilizat: pentru determinarea prezentei sau absentei anticorpilor naturali antiA si/sau antiB prin metoda Simonin, pentru depistarea anticorpilor imuni antiA si sau antiB cat si pentru controlul serurilor test ABO (metoda Beth-Vincent) prin tehnicile conventionale. 3. Unitate de masura/ Ambalare: 1 set (3 flacoane cu dop picurator ambalate individual x 10 ml) 4. Să prezinte: - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea in limba romana - certificatul de calitate al unui lot de productie Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 5. Marcaj CE

Identificator intern: 24

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 141 120,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 141 120,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: 1. Forma de prezentare: Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare în coloana de gel, compatibilă cu echipamentul aflat în dotare, cu cinci seruri antiglobulinice monovalente. 2. Configurația cartelei și utilizare: - cartela din plastic sigilată, are șase coloane ce conțin suspensii de gel cu cinci seruri antiglobulinice monospecifice în următoarea configurație de la coloana 1 la coloana 6 (un test): - coloana1: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgG, - coloana2: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgA, - coloana3: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgM, - coloana4: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti componenta C3c, - coloana5: ser monoclonal anti componenta C3d (linia celulară C139-9), - coloana6: Ctl (control negativ). - pentru Testul Coombs Direct cu seruri antiglobulinice monospecifice; - Utilizată în Testul Coombs Direct, prin tehnica de aglutinare în coloana de gel, pentru punerea în evidență a specificității anticorpilor și/sau a complementului, ce sunt atașați de membrana hematiilor, în vederea evaluării semnificației clinice. 3. Principiul tehnicii de lucru: aglutinarea hematiilor în coloana de gel ce conține reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugări standardizate 4. Ambalare: 1cutie x 12 cartele 5. Să prezinte : -instrucțiunile originale de utilizare ale producătorului însoțite de traducerea în limba română -certificatul de calitate al unui lot de producție Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 6. Marcaj CE

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic în

vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0025

Titlu: -CARD Test Antiglobulinic Direct (IgG/IgA/IgM/C3c/C3d)

Descriere: 1. Forma de prezentare: Cartela pentru testare prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, compatibila cu echipamentul aflat in dotare, cu cinci seruri antiglobulinice monovalente.

2. Configuratia cartelei si utilizare: - cartela din plastic sigilata, are sase coloane ce contin suspensii de gel cu cinci seruri antiglobulinice monospecifice in urmatoarea configuratie de la

coloana 1 la coloana 6 (un test): - coloana1: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgG, - coloana2: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgA, - coloana3: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti-IgM, - coloana4: ser antiglobulinic policlonal de iepure anti componenta C3c, - coloana5: ser monoclonal anti componenta C3d (linia celulara C139-9), - coloana6: Ctl (control negativ). - pentru Testul Coombs Direct cu seruri antiglobulinice monospecifice; - Utilizata in Testul Coombs Direct, prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, pentru punerea in evidenta a specificitatii anticorpilor si/sau a complementului, ce sunt atasati de membrana hematiilor, in vederea evaluarii semnificatiei clinice. 3. Principiul tehnicii de lucru: aglutinarea hematiilor in coloana de gel ce contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate 4. Ambalare: 1cutie x 12 cartele 5. Să prezinte : - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea in limba romana - certificatul de calitate al unui lot de productie Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 6. Marcaj CE
Identificator intern: 25

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Braşov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Braşov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 120 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 120 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv

pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice**Condiții de depunere:**

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile

calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0026

Titlu: -Cartela cu doua seruri antiglobulinice monovalente

Descriere: Anti-IgG, Anti- C3D, cti/Anti -IgG, Anti- C3d, cti Test Antiglobulinic Direct Reactivul antiglobulinic uman polispecific se utilizeaza inmod curent pentru depistarea alloanticorpilor, probele de compatibilitate si Testul Antiglobulinic Direct(TAD) Reactivul antiglobulinic uman polispecific contine anticorpi indreptati impotriva IgG uman si a fractiunii C3d a complementului uman si de asemenea poate reactiona slab cu moleculele de tip IgG si IgM datorita activitatii anti-lanturi usoare. Un Test Antiglobulinic Direct pozitiv cu reactivul antiglobulinic uman polispecific, indica in general, sensibilitatea in vitro a hematiilor de catre imunoglobulina si/sau de catre complement. Rolul cel mai important al reactivului antiglobulinic este de a detecta prezenta anticorpilor de tip IgG. Importanta fractiuniianti-complement(anti-C3D) in reactivul antiglobulinic este discutabila pentru ca anticorpii detectabili numai prin capacitatea lor de a fixa complementulsunt foarte rari. Totusi, activitatea anti-C3d este foarte importantapentru Testul Antiglobulinic. Direct in investigarea anemiei hemolitice autoimune.. Configuratia cartelei-ID " DC-Screening II" este conceputa pentru a diferentia intr-o singura etapa reactiile intre IgG si C3d fixate pe hematii, in cursul investigarii unui Test Antiglobulinic. Direct pozitiv cu reactivul antiglobulinic polispecific. Reactivi Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro Cartela -ID "DC-Screening II"contine reactivi antiglobulinici monospecifici: 2 microtuburi cu anti-IgG(de iepure)in suspensie de gel 2 microtuburi cu anti-C3d (monoclonal, n0: C 139-9) in suspensie de gel 2 microtuburi pentru control negativ 3. Principiul tehnicii de lucru: - aglutinarea hematiilor in coloana de gel contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate 4. Ambalare: 1 cutiex 12 cartele 5. Să prezinte: - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea in limba romana - certificatul de calitate ale unui lot de productie 6. Marcaj CE. Cartela cu doua seruri antiglobulinice monovalente – DC Screening II – 4831 Anti-IgG, Anti- C3D, cti/Anti -IgG, Anti- C3d, cti Test Antiglobulinic Direct Reactivul antiglobulinic uman polispecific se utilizeaza inmod curent pentru depistarea alloanticorpilor, probele de compatibilitate si Testul Antiglobulinic Direct (TAD) Reactivul antiglobulinic uman polispecific contine anticorpi indreptati impotriva IgG uman si a fractiunii C3d a complementului uman si de asemenea poate reactiona slab cu

moleculele de tip IgG si IgM datorita activitatii anti-lanturi usoare. Un Test Antiglobulinic Direct pozitiv cu reactivul antiglobulinic uman polispecific, indica in general, sensibilitatea in vitro a hematiilor de catre imunoglobulina si/sau de catre complement. Rolul cel mai important al reactivului antiglobulinic este de a detecta prezenta anticorpilor de tip IgG. Importanta fractiunii anti-complement(anti-C3D) in reactivul antiglobulinic este discutabila pentru ca anticorpii detectabili numai prin capacitatea lor de a fixa complementul sunt foarte rari. Totusi, activitatea anti-C3d este foarte importanta pentru Testul Antiglobulinic. Direct in investigarea anemiei hemolitice autoimune.. Configuratia cartelei-ID " DC-Screening II" este conceputa pentru a diferentia intr-o singura etapa reactiile intre IgG si C3d fixate pe hematii, in cursul investigarii unui Test Antiglobulinic. Direct pozitiv cu reactivul antiglobulinic polispecific. Reactivi Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro Cartela -ID "DC-Screening II" contine reactivi antiglobulinici monospecifici: 2 microtuburi cu anti-IgG(de iepure)in suspensie de gel 2 microtuburi cu anti-C3d (monoclonal,n0: C 139-9) in suspensie de gel 2 microtuburi pentru control negativ 3. Principiul tehnicii de lucru: - aglutinarea hematiilor in coloana de gel contine reactivul specific testului, pe parcursul unei centrifugari standardizate 4. Ambalare: 1 cutiex 12 cartele 5. Să prezinte: - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea in limba romana - certificatul de calitate ale unui lot de productie 6. Marcaj CE. Identificator intern: 26

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Braşov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Braşov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 120 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 120 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMĐMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile

bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0027

Titlu: -Sistem modular pentru control intern in imunohematologie

Descriere: 1. Sistem modular pentru control intern in imunohematologie 1. Forma de prezentare:Sistem ce ofera o solutie compacta si flexibila pentru controlul intern de calitate al reactivilor si tehnicilor de lucru in coloana de gel efectuate pe sistemul ID-System manual, semiautomat sau automat de detectie, compus din: - IH QC 1:Set 4 flacoane x 6 ml suspensie de hematii, de origine umana, hematocrit 15% ; grup sanguin A1, Rh(D) negativ ddccee (rr), Cw negativ, Kell pozitiv, prezenta anti D 0.05 UI/ml, test Coombs direct negativ.După deschidere, dacă este manipulată conform principiilor bunelor practici de laborator și dacă este depozitată corect, fiecare eprubetă H-QC1 poate fi utilizată timp de maxim 7 zile.Toti reactivii contin albumina bovina. Reactiile si rezultatele sunt inscrite in lista anexa ce insoteste fiecare lot de reactivi livrat. Pentru utilizarea cu alți reactivi și/sau alte instrumente, laboratoarele trebuie să respecte propriile proceduri de validare aprobate. Utilizare : 1. pentru controlul intern de calitate al procedurilor de lucru pe micrometoda : Determinare grup sanguin in sistem ABO prin metoda directă si indirecta, Tipizarea RhD, Fenotiparea Rh/K, Screening-ul /Identificarea anticorpilor antieritrocitari – Testul Coombs Indirect (TCI), Screening anticorpi /Identificare-tehnica papaină 2 etape, Compatibilitate – Testul Coombs Indirect (TCI), Testul Coombs Direct (TCD). 2. pentru controlul reactivilor aflatii in folosinta (pentru tehnici de aglutinare in coloana de gel, compatibili cu echipamentul aflat in dotare) 3. pentru controlul performantei personalului de laborator, in vederea asigurarii acuratetii si securitatii rezultatelor testarilor imunohematologice. Să prezinte :Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura: set (4 tuburi a 6 ml).Ambalare: 1 cutie cu 4 flacoane x 6 ml)Marcaj CE IH QC 2: set 4 flacoane x 6 ml suspensie de hematii, de origine umana, hematocrit 15% ; grup sanguin B, Rh(D) pozitiv DCcEe (R1R2), Cw negativ, Kell negativ, Fy(a) negativ, prezenta anti Fy(a) ce determina reactii pozitive la un titru mai mic sau egal cu 1/4 cu celule Fy(a +, b +) in Coombs Indirect, test Coombs direct negativ. După deschidere, dacă este manipulată conform principiilor bunelor practici de laborator și dacă

este depozitată corect, fiecare eprubetă H-QC1 poate fi utilizată timp de maxim 7 zile. Toti reactivii contin albumina bovina. Reactiile si rezultatele sunt inscise in lista anexa ce insoteste fiecare lot de reactivi livrat. Pentru utilizarea cu alți reactivi și/sau alte instrumente, laboratoarele trebuie să respecte propriile proceduri de validare aprobate. Utilizare : 1. pentru controlul intern de calitate al procedurilor de lucru pe micrometoda : Determinare grup sanguin in sistem ABO prin metoda directă si indirecta, Tipizarea RhD, Fenotiparea Rh/K, Screening-ul /Identificarea anticorpilor antieritrocitari – Testul Coombs Indirect (TCI), Screening anticorpi /Identificare-tehnica papaină 2 etape, Compatibilitate – Testul Coombs Indirect (TCI), Testul Coombs Direct (TCD). 2. pentru controlul reactivilor aflati in folosinta (pentru tehnici de aglutinare in coloana de gel, compatibili cu echipamentul aflat in dotare) 3. pentru controlul performantei personalului de laborator, in vederea asigurarii acuratetii si securitatii rezultatelor testarilor imunohematologice. Să prezinte :Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura: set (4 tuburi a 6 ml). Ambalare: 1 cutie cu 4 flacoane x 6 ml) Marcaj CE. - IH QC 5: Set 4 flacoane x 6 ml suspensie de hematii, de origine umana, hematocrit 10% ; grup sanguin A2, Rh(D) pozitiv DCcee (R1r), Cw negativ, Kell negativ, ser negativ pentru anticorpi antieritrocitari, test Coombs direct negativ. După deschidere, dacă este manipulată conform principiilor bunelor practici de laborator și dacă este depozitată corect, fiecare eprubetă H-QC1 poate fi utilizată timp de maxim 7 zile. Toti reactivii contin albumina bovina. Reactiile si rezultatele sunt inscise in lista anexa ce insoteste fiecare lot de reactivi livrat. Pentru utilizarea cu alți reactivi și/sau alte instrumente, laboratoarele trebuie să respecte propriile proceduri de validare aprobate. Utilizare : 1. pentru controlul intern de calitate al procedurilor de lucru pe micrometoda : Determinare grup sanguin in sistem ABO prin metoda directă si indirecta, Tipizarea RhD, Fenotiparea Rh/K, Screening-ul/Identificarea anticorpilor antieritrocitari – Testul Coombs Indirect (TCI), Screening anticorpi/Identificare-tehnica papaină 2 etape, Compatibilitate – Testul Coombs Indirect (TCI), Testul Coombs Direct (TCD). 2. pentru controlul reactivilor aflati in folosinta (pentru tehnici de aglutinare in coloana de gel, compatibili cu echipamentul aflat in dotare) 3. pentru controlul performantei personalului de laborator, in vederea asigurarii acuratetii si securitatii rezultatelor testarilor imunohematologice. Să prezinte : Se vor prezenta instructiunile originale de utilizare ale producatorului, insotite de traducerea in limba romana si certificatul de calitate al unui lot de productie. Unitate de masura/ Ambalare: Unitate de masura: set (4 tuburi a 6 ml). Ambalare: 1 cutie cu 4 flacoane x 6 ml) Marcaj CE. Toti reactivii contin albumina bovina. Reactiile si rezultatele sunt inscise in lista anexa ce insoteste fiecare lot de reactivi livrat. După deschidere, dacă este manipulată conform principiilor bunelor practici de laborator și dacă este depozitată corect, fiecare eprubetă eprubetă IH-QC1/IH-QC2 /IH-QC5 poate fi utilizată timp de maxim 7 zile. Pentru utilizarea cu alți reactivi și/sau alte instrumente, laboratoarele trebuie să respecte propriile proceduri de validare aprobate. Identificator intern: 27

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 74 400,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 74 400,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE

aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0028

Titlu: -Eprubete pentru dilutie /suspensie hematii – LPI710011

Descriere: Eprubete din material plastic, cu lungime de 54 mm, diametru exterior de 11,8 mm si diametru interior de 9,8 mm. Destinate prepararii dilutiilor eritrocitare standardizate pentru testarile imuno-hematologice prin tehnica de aglutinare in coloana de gel, pe cartele compatibile cu echipamentul aflat in dotare. Unitate de masura/ Ambalare: punga x 2000 eprubete

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 250 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 250 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la

solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0029

Titlu: -CONURI(VARFURI) PENTRU PIPETA ELECTRONICA COMPATIBILE CU LINIA ID SYSTEM

Descriere: (cutie x 960 bucati) Conuri pipeta electronica Unitate de masura/ Ambalare: cutie x 960 buc

Identificator intern: 29

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 300 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 300 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor

la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0030

Titlu: -Cartele pentru ultimul test la patul bolnavului ABO+D

Descriere: 1. Forma de prezentare: cartele de test impregnate cu reagent monoclonari specifici uscati. Cartela simplă conține patru suprafețe de reacție: una cu anti-A (clon A003), una cu anti-B (clon B005), una cu anti-D (clon BS226) precum și o suprafață pentru sângele de testat, respectiv pentru autocontrol. Stabilizator: NaN3. 2. Utilizat pentru: testul confirmă caracteristicile grupului sanguin ABO sau ABO și D ale pacientului ale cărui caracteristici au fost determinate în prealabil și asigură compatibilitatea dintre grupa sanguină a primitorului și sângele care urmează a fi transfuzat. 3. Unitate de masura/ Ambalare: ambalate in folie (ambalate in vid)+ folii; 4. Să prezinte : - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea in limba romana ; - certificatul de calitate al unui lot de productie 5.

Marcaj CE

Identificator intern: 30

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 256 000,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 256 000,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de

securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel

mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0031

Titlu: -PROGRAM CONTROL EXTERN GRUPE DE SANGE

Descriere: 1. PROGRAM CONTROL EXTERN GRUPE DE SANGE Program control extern pentru determinarea grupelor de sange Contine hematii resuspendate în diluent și conservanți, probele avand profiluri sanguine necunoscute. Se livrează in 3 tranșe/ transporturi, pe parcursul anului. Programul de testare sa fie unul cu participare internationala. Rezultatele sa fie comparate cu peste 5500 de laboratoare, din 95 de tari. Sa permita crearea unei cont online, cu user si parola, pentru inregistrarea online a rezultatelor si primirea rapoartelor in 48 de ore de la inchiderea transmiterii rezultatelor. Sa se poata obtine urmatoarele tipuri de rapoarte: 1. Rapoartele individuale de laborator împreună cu rezumatul datelor și a interpretărilor, de trei ori pe an pentru fiecare transport de probe. 2. Rapoartele pentru „Subgrup” sunt disponibile la cerere Programul sa fie utilizat pentru testarea urmatoarelor parametrii: 1. Determinare grup sanguin ABO; 2. Determinare grup sanguin RH(D); 3. Test Coombs Direct = TCD; 4. Determinare Anticorpi Iregolari; 5. Identificare Atincorpi Iregolari; 6. Teste de Compatibilitate prin cele trei metode: Test Coombs Indirect, Test Salin si Test

Enzimatic. Sa se prezinte: Acreditare A2LA ISO/IEC/17043/2010; Notificare de Ministerul Sanatatii pentru testarea competentei laboratoarelor de analize medicale. Ambalare: In cele trei runde de testare anuala se livreaza in total 3 seturi x 3 flacoane x 4 ml (flacoane ce cuprind 3 probe diferite), 3 flacoane x 1 ml (ce cuprinde proba donatorului). Per runda de testare se livreaza 1 set x 3 flacoane x 4 ml probe pacienti si 1 flacoan x 1 ml proba donator. Identificator intern: 31

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 036 800,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 036 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de

activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:
SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0032

Titlu: -Papaina lichida pentru micrometoda

Descriere: 1. Forma de prezentare: Solutie lichida de Papaina standardizata, gata de utilizare.

2. Utilizat: Produsul este o soluție lichidă de papaină standardizată și este utilizată pentru tratarea prealabilă a hematiilor de către laboratoarele ce își prepară proprii reactivi din globule roșii sau poate fi utilizată ca reactiv enzimatic aditiv în efectuarea compatibilitatii transfuzionale într-un singur pas, prin Testul Enzimatic în coloana de gel, pe cartela compatibilă cu echipamentul aflat în dotare. 3. Principiul tehnicii de lucru: enzima proteolitica ce modifica antigenele eritrocitare potentand astfel reactivitatea unora din anumite sisteme, în special Rhesus și Kell, supresand însă altele, precum cele din sistemele MNS și Duffy. Aglutinarea hematiilor în coloana de gel va fi evidentiata în urma unei centrifugari standardizate. 4. Unitate de masura/ Ambalare: 1 flacon x 10 ml cu dop picurator, Ambalare: ambalat individual în cutia de carton. 5. Se prezintă: - instructiunile originale de utilizare ale producatorului insotite de traducerea în limba romana. - certificatul de calitate al unui lot de productie. - Certificat de compatibilitate cu aparatura din dotare. 6. Marcaj CE

Identificator intern: 32

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 43 200,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 43 200,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de

activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor

sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0033

Titlu: -Reactivi, calibratori, controale si consumabile pentru determinari biochimice compatibili cu analizoarele Dx C700 AU BeckmanCoulter

Descriere: 33.1 Reactiv IgE 33.2 Solutie de referinta pentru ioni 33.3 Solutie standard mijlociu pentru ioni 33.4 ISE Buffer 33.5 Reactiv HbA1c 33.6 Reactiv ALP 33.7 Reactiv Amilaza 33.8 Reactiv ALT 33.9 Reactiv AST 33.10 Reactiv Calciu Arsenazo 33.11 Reactiv Trigliceride 33.12 Reactiv D-Dimer 33.13 Reactiv GGT 33.14 Reactiv Acid uric 33.15 Reactiv Albumina 33.16 Reactiv RF Latex 33.17 Reactiv Bilirubina directa 33.18 Reactiv Bilirubina totala 33.19 Reactiv Colinesteraza 33.20 Reactiv Amoniu 33.21 Reactiv CK-MB 33.22 Reactiv Colesterol total 33.23 Reactiv IgA 33.24 Reactiv IgG 33.25 Reactiv IgM 33.26 Reactiv Feritina 33.27 Reactiv Creatinina 33.28 Reactiv Capacitatea de legare a fierului (UIBC) 33.29 Reactiv Glucoza 33.30 Reactiv Fosfor anorganic 33.31 Reactiv LDH 33.32 Reactiv Lipaza 33.33 Reactiv Proteine totale 33.34 Reactiv Uree 33.35 Reactiv APO A1 33.36 Reactiv APO B 33.37 Reactiv Transferina 33.38 Reactiv C3 33.39 Reactiv C4 33.40 Reactiv Alpha 1 Acidglycoproteina 33.41 Reactiv Alpha 1 Antitrypsina 33.42 Reactiv Ceruloplasmina 33.43 Reactiv Haptoglobina 33.44 Reactiv Proteine urinare 33.45 Reactiv Creatinina 33.46 Reactiv CK Total 33.47 Reactiv LDL-Colesterol 33.48 Reactiv Fier 33.49 Reactiv HDL-Colesterol 33.50 Reactiv Magnesiu

33.51 Reactiv Bicarbonat 33.52 Reactiv Lactat 33.53 Reactiv ASO 33.54 Reactiv CRP Latex 33.55 Control Bicarbonat nivel 1 33.56 Control Bicarbonat nivel 2 33.57 System Calibrator 33.58 ISE Low/High Urine Standard 33.59 ISE High Serum Standard 33.60 ISE Low Serum Standard 33.61 Reactiv Albumina urinara 33.62 Calibrator urinar 33.63 HDL-Colesterol Calibrator 33.64 LDL-Colesterol Calibrator 33.65 Bicarbonate Calibrator 33.66 CRP Latex Calibrator Normal 33.67 IgE CALIBRATOR 33.68 RF Latex Calibrator 33.69 CK-MB Calibrator 33.70 Serum Protein Multi Calibrator 33.71 APO A1&B Calibrator 5 puncte 33.72 Serum Protein Multi Calibrator 2 33.73 D-Dimer Calibrator 33.74 HbA1c Control 33.75 Control Serum 1 33.76 Control Serum 2 33.77 HDL/LDL Cholesterol Control Serum 33.78 Control biochimie urinara nivel 1 33.79 Control biochimie urinara nivel 2 33.80 ITA Control Serum 1 33.81 ITA Control Serum 2 33.82 ITA Control Serum 3 33.83 D-Dimer Control 33.84 CK-MB Control Level 1 33.85 CK-MB Control Level 2 33.86 Cartus Q-Gard A2 33.87 Filtru Opticap XI 4 W /Durapore - 4" 0.22 KVGLA04NN3 Microni, 3/Pkg 33.88 eticheta Rackuri comp cu analizor beckman coulter seria au 33.89 eticheta Rackuri comp cu analizor beckman coulter seria au 33.90 ELECTROD Na 33.91 ELECTROD K 33.92 ELECTROD CL 33.93 ELECTROD DE REFERINTA 33.94 Photometer lamp, 12v 20w (1 ea.) 33.95 Cartus Progard Ts2 33.96 Filtru Pe Tank Millipak 33.97 Uv lamp for tank (ASM/RIOS/ELIX-L) 33.98 Sanitization Tablets - Roprotect C 48/Pk 33.99 Acid Clorhidric HCL 33.100 Osr 15 ml 33.101 Osr 30ml 33.102 OSR 60ml 33.103 Solutie de spalare 33.104 ISE Na+/K+ Selectivity Check 33.105 ISE Internal Reference 33.106 Etichete Rack , 0001 x 14, 0002 x 3, 0003 x 33.107 Rack alb 33.108 Rack albastru 33.109 Rack verde 33.110 Rack rosu 33.111 Rack portocaliu 33.112 Solutie de decontaminare 33.113 Solutie de spalare 33.114 LIH 33.115 Adaptor pentru sticla 15 ml 33.116 Adaptor pentru sticla 30 ml 33.117 Membrana osmoza inversa 33.118 ELIX 15 LPH EDI MODULE 33.119 Rack galben

Identificator intern: 33

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 6 386 787,44 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 6 386 787,44 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAE, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0034

Titlu: -Reactivi, calibratori, controale si consumabile pentru determinari coagulometrice compatibili cu analizoarele automate STA COMPACT MAX

Descriere: Reactiv pentru determinarea: Timp Protrombina (PT) Reactiv pentru determinarea: Timp tromboplastina partial activata (APTT), cu activator caolin Reactiv pentru determinarea: Fibrinogen, Reactiv pentru determinarea: Timp trombina (TT) Reactiv pentru determinarea: Timp reptilaza Reactiv pentru determinarea: Factor deficient II Reactiv pentru determinarea: Factor deficient V Reactiv pentru determinarea: Factor deficient VII Reactiv pentru determinarea: Factor deficient VIII Reactiv pentru determinarea: Factor deficient IX Reactiv pentru determinarea: Factor deficient X Reactiv pentru determinarea: Factor deficient XI Reactiv pentru determinarea: Factor deficient XII Reactiv pentru determinarea: Antitrombina III Reactiv pentru determinarea: APC-R (rezistenta la proteina C activata) Reactiv pentru determinarea: Proteina C Reactiv pentru determinarea: Proteina C Reactiv pentru determinarea: Proteina S Reactiv pentru determinarea: Proteina S libera Reactiv pentru determinarea: D-Dimer Reactiv pentru determinarea: Factorul vW Reactiv pentru determinarea: Plasminogen Reactiv pentru determinarea: Antiplasmina Reactiv pentru determinarea: Heparina Reactiv pentru determinarea: Anticoagulant lupic screening, Reactiv pentru determinarea: Anticoagulant lupic confirmare Plasma control nivel normal si patologic pentru PT, APTT, Fibrinogen, TT, activitatea Antiplasminei Plasma control nivel normal si patologic pentru PT, APTT, Fibrinogen, TT, Reptilaza, factori coagulare (II, V, VII, XIII, IX, X, XI, XII), AT, proteina C si S, Plasminogen, activitatea Antiplasminei Plasma control heparina

nefractionata Plasma control heparina fractionata Plasma control pt teste anticoagulant lupic
Plasma control universala D-Dimer, F vW, Proteina S libera Plasma calibrare universala
Plasma calibrare heparina Plasma calibrare F vW Diluent Owren Koller - pt determinare
Fibrinogen, factori coagulare, AT III, Prot C Ca Cl 2 0.025 M - Reactiv necesar pt determinarea
APTT, factor VIII, IX, XI, XII, Prot C Solutie spalare ace (dupa Fibrinogen) Solutie spalare
tubulatura Cuvete reactie Agitator magnetic PT Agitator magnetic APPT caolin Solutie pentru
sistemul de racire al reactivilor
Identificator intern: 34

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 892 004,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 892 004,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței

asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin

ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0035

Titlu: -REACTIVI PENTRU COLORATII SI EXAMINARI MICROSCOPICE

Descriere: Ulei de imersie Trusă coloratie Gram Etanol Trusă coloratie PERLS Colorant May Grumwald Colorant Giemsa Colorant albastru crezil brilliant Acetona Metanol Solutie Lugol pentru parazitologie Tablete pH Coloratie Roșu de SUDAN III Alcool izopropilic Trusă coloratie fosfataza alcalina leucocitara Trusă coloratie PAS Trusă coloratie POX Trusă coloratie esterase

Identificator intern: 35

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 323 136,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 323 136,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum si cantitatile minime si maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale squ echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0036

Titlu: -Reactivi si consumabile pentru determinari RT-PCR compatibili cu analizoarele automate GeneXpert GX-IV

Descriere: Kit pentru detectia SARS-CoV-2 + Flu A + FLU B + RSV Kit pentru detectia SARS-CoV-2

Identificator intern: 36

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 711 600,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 711 600,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de

securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel

mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0037

Titlu: -REACTIVI PENTRU DIAGNOSTIC DE CITOMETRIE DE FLUX compatibili cu DX FLEX Beckman Coulter

Descriere: ClearLLab 10C M1 Cell Tube sau compatibili ClearLLab 10C M2 Cell Tube ClearLLab 10C B Cell Tube ClearLLab 10C T Cell Tube ClearLLab LS Lymphoid Screen Reagent ClearLLab Compensation Kit ClearLLab Compensation Beads Dx FLEX Sheath Fluid 10L Dx FLEX Daily QC Fluorospheres IOTest 3 Fixative Solution (10x) IOTest 3 Lysing Solution (10x) PBS Buffer VersaLyse Lysing Solution 100tests FlowClean Cleaning Agent 500mL CONTRAD 70 1L Fetal Bovine Serum

Identificator intern: 37

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 233 100,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 233 100,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA.

Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0038

Titlu: -REACTIVI PENTRU DIAGNOSTIC PRIN RT-PCR SI PCR DIGITAL PENTRU LEUCEMII ACUTE SI CRONICE

Descriere: BCR-ABL1 t (9; 22) ONE-STEP RT-PCR qualitative detection (p210, p190, p230) JAK2 (Janus kinase 2) V617F mutation qualitative detection JAK2 (Janus kinase 2) V617F mutation qualitative detection JAK2 (Janus kinase 2) V617F mutation quantitative detection JAK2 (Janus kinase 2) V617F mutation quantitative detection MPL W515L/K mutation MPL W515L/K mutation, (MYELOPROLIFERATIVE LEUKEMIA VIRUS ONCOGENE) CALR (chaperone calreticulin) EXON 9 type I (Del 52bp) AND Type II (Ins 5bp) mutation CALR (chaperone calreticulin) EXON 9 type I (Del 52bp) AND Type II (Ins 5bp) mutation BCR-ABL1 t (9;22) quantitative detect p210 BCR-ABL1 t(9;22) quantitative detect p190/p230 PML-RARA t (15; 17) (q22; q21) ONE-STEP RT-PCR qualitative detection (bcr1, bcr2, bcr3) Dr. PCR™ BCR-ABL1 Major IS Detection Kit
Identificator intern: 38

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 207 250,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 207 250,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor

la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0039

Titlu: -REACTIVI PENTRU DIAGNOSTIC PRIN SECVENTIERE - SANGER , compatibili cu analizorul SEQSTUDIO

Descriere: MLPA Probemix P420 MPN mix 1 sau compatibil MLPA Probemix P420 MPN mix 1 MLPA Probemix P520 MPN mix 2 MLPA Probemix P520 MPN mix 2 MLPA Probemix P377 Hematologic Malignancies MLPA P377 Hematologic Malignancies probemix – MLPA Probemix P496 KMT2A MLPA Probemix P496 KMT2A MLPA EK1 MLPA EK5 SEQSTUDIO CARTRIDGE KIT SEQSTUDIO CATHODE BUFFER CONT KIT CE RESERVOIR SEPTA PIECES FG, TUBE 8-STRING OPTICAL EACH CE 8-TUBE STRIP PIECES CE PLATE 96-WELL PIECES INTEGRATED CAPILLARY PROTECTOR EACH TE BUFFER 100 ML HI-DI FORMAMIDE 4X5ML BOTTLE EACH

Identificator intern: 39

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 885 550,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 885 550,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului-cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau

amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72

/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0040

Titlu: -MEDII DE CULTURA PENTRU DETECTIA MICROORGANISMELOR

Descriere: MEDIU COLUMBIA AGAR + 5% SANGE BERBEC Mac Conkey AGAR MANNITOL SALT AGAR MEDIU MULLER HINTON AGAR MEDIU Mueller Hinton + 5% SANGE CAL + bNAD SCHAEGLER ANAEROBE AGAR + 5% SANGE BERBEC SCHAEGLER ANAEROBE AGAR + 5% SANGE BERBEC + VIT.K3 MEDIU CROMOGEN CANDIDA PLUS AGAR MEDIU CHOCOLATE AGAR + POLYVITEX SABOURAUD DEXTROSE AGAR

Identificator intern: 40

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 409 344,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 409 344,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0041

Titlu: -REACTIVI PENTRU DIAGNOSTICUL SI MONITORIZAREA NEOPLAZIILOR HEMATO-ONCOLOGICE

Descriere: Kit pentru extracție automată acizi nucleici virali compatibil cu extractorul Maxwell
Kit pentru extracție automată ADN genomic compatibil cu extractorul Maxwell din sange total
Kit pentru purificarea automată a ARN-ului din sânge uman integral Kit pentru extracție automată acizi nucleici din tesut fixat in formalina si incorporat in parafina (FPPE) Kit pentru extracția automată a ADN, ARN, acizilor nucleici totali (TNA) sau extracție secvențială ADN+ARN din țesuturi FFPE Kit pentru izolarea mRNA din ARN total, pe bază de tehnologie magnetică cu particule streptavidină-paramagnetice Agaroză de puritate analitică Tampon TRIS-borate EDTA, 10x, pentru aplicații de biologie moleculară Kit de amplificare acizi nucleici Standard de migrare în gel de agaroză, pentru identificarea produsilor de amplificare PCR Amestec Dinucleotide TriFosfat pentru amplificare PCR Master mix pentru reacții PCR cantitativ cu probe de hidroliză Master mix pentru reacții PCR cantitativ cu probe de hidroliză și enzime de revers transcriere Tampon de încărcare/migrare a probelor de acizi nucleici în gel de agaroză Soluție de marcarea acizilor nucleici dublu catenari Kit pentru cuantificare genei KRAS Kit pentru cuantificare genei NRAS Kit pentru cuantificare genei EGFR Kit pentru cuantificare genei BRAF
Identificator intern: 41

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țară: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 165 120,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 165 120,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de

înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că

nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind

măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0042

Titlu: -Reactivi pentru diagnosticul molecular al tumorilor solide: extractie acizi nucleici si RT PCR

Descriere: TRUSA EXTRACTIE ADN DIN SANGE TRUSA DE EXTRACTIE AUTOMATA ADN DIN SANGE TRUSA EXTRACTIE ARN DIN SANGE TRUSA EXTRACTIE ARN DIN SANGE CU STABILIZATOR PENTRU ARN TRUSA EXTRACTIE ARN DIN MADUVA CU STABILIZATOR PENTRU ARN TRUSA DE EXTRACTIE AUTOMATA ADN DIN BLOC DE PARAFINA TRUSA DE EXTRACTIE MANUALA ADN DIN BLOC DE PARAFINA TRUSA DE EXTRACTIE MANUALA ARN DIN BLOC DE PARAFINA TRUSA EXTRACTIE ACIZI NUCLEICI SPECIFICI TUMORALI DIN SANGE KRAS PCR Kit EGFR PCR Kit EGFR Plus PCR kit FGFR RT-PCR Kit BRAF PCR kit IDH ½ PCR kit PIK3CA PCR Kit

Identificator intern: 42

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 652 444,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 652 444,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru

anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: În SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de

plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0043

Titlu: - Medii de cultura pudra pentru microorganisme rezistente la agenti antimicrobieni

Descriere: Mediu cromogen pentru Candida Auris Mediu cromogen pentru MRSA Mediu cromogen pentru ESBL Mediu cromogen pentru VRE Mediu cromogen pentru CARBA

Identificator intern: 43

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 928 800,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 928 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0044

Titlu: -Reactivi pentru testarea cantitativa a hemoglobinei umane

Descriere: Kit determinare cantitativă hemoragii oculte fecale "Kit prelevare probe pentru hemoragii oculte fecale" Kit determinare cantitativă Hemoglobina glicozilată (HbA1c) Control

cantitativ pentru hemoglobina din materiile fecale Control normal pentru hemoglobina glicozilată (HbA1c) Hartie termica pentru echipament
Identificator intern: 44

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 247 200,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 247 200,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA.

Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0045

Titlu: -Reactivi pentru diagnosticul bolilor autoimune prin tehnica imunoblot

Descriere: Kit panel boala celiaca IgA Kit panel boala celiaca IgG Kit ANA Kit PmScl Kit ANCA

Kit panel anemie Biermer Kit ANA anti nuclear si citoplasmatic Kit panel hepatic 7 antigene

Kit anti-ganglioziide screen Kit ANA PCNA Kit anti-ganglioziide IgG Kit anti-ganglioziide IgM Kit

anti-fosfolipide IgG Kit anti-fosfolipide IgM Kit anti PmScl 12 antigene Kit ANA miozite

autoimune 10 antigene Kit scleroza sistemica 10 antigene Kit panel hepatic 10 antigene Kit

miopatii inflamatorii 12 antigene

Identificator intern: 45

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 765 702,40 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 765 702,40 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile

bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0046

Titlu: -Reactivi pentru diagnosticul molecular al neoplaziilor prin secventiere acizi nucleici de noua generatie (NGS)

Descriere: Panel diagnostic multi cancer compatibil cu seventiatorul Illumina i100 plus Panel diagnostic BRCA1 si BRCA2 si variante(CNV) compatibili cu seventiatorul Illumina i100 plus Kit pentru indexare acizi nucleici din proba biologica compatibil cu secventiatorul Illumina i100 plus Kit pentru secventiere acizi nucleici compatibili cu seventiatorul Illumina i100 plus Kit pentru secventiere acizi nucleici compatibili cu seventiatorul Illumina i100 plus Uraccil DNA glicozilaza (UDG) Kit purificare ADN din amplificari PCR Kit cuantificare ADN de precizie analitica Kit cuantificare ARN de precizie analitica Kit cuantificare ADN Kit cuantificare integritate ADN Varfuri de inacrcare fara ADN sau ARN Control ADN compatibili cu seventiatorul Illumina i100 plus Hidroxid de sodium puritate analitica Enzima amplificare ARN cu fidelitate inalta Software analiza date generate de secventiator Credential pentru analiza datelor obtinute la secventiere

Identificator intern: 46

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 480 042,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 480 042,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau

specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0047

Titlu: -Tulpini de referinta ATCC

Descriere: ATCC 43300 Staphylococcus aureus (Rezistent la metilina / MRSA) ATCC 33592 Staphylococcus aureus (Rezistent la metilina / MRSA) ATCC 29906 Proteus mirabilis ATCC 6538 Staphylococcus aureus subsp. aureus ATCC BAA 1705 Klebsiella pneumoniae (tulpina producătoare de KPC / rezistentă la carbapeneme) ATCC 2001 Candida glabrata ATCC 10211 Haemophilus influenzae ATCC 51299 Enterococcus faecalis (Rezistent la vancomicina)

/ VRE) ATCC 700221 Enterococcus faecium ATCC 6303 Streptococcus pneumoniae ATCC 12228 Staphylococcus epidermidis ATCC 49766 Haemophilus influenzae ATCC 13090 Neisseria meningitidis ATCC 25285 Bacterioides fragilis ATCC 14243 Candida krusei
Identificator intern: 47

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 194 880,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 194 880,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadru precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței:

Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul

constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferite; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferite. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

5.1. Lot: LOT-0048

Titlu: -Tulpini de referinta NCTC si ATCC

Descriere: NCTC 10613 Clostridium perfringens ATCC 19403 Clostridium sphenoides ATCC 9441 Clostridium tetani IMP NCTC 13476 E. coli NCTC 13438 Klebsiella pneumoniae (tulpina de referință KPC-pozitivă) ATCC 33592 Staphylococcus aureus ATCC 51575 Enterococcus faecalis (Rezistent la vancomicină / VRE) ATCC MYA 5001 Candida auris ATCC 1369 Candida tropicalis ATCC 43300 Staphylococcus aureus CIP 105903 Escherichia coli ATCC 8739 Escherichia coli NCTC 10442 Staphylococcus aureus MRSA NCTC12493

Staphylococcus aureus

Identificator intern: 48

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Informații suplimentare: Staționar Central str. Calea București, nr. 25-27 Brașov

5.1.3. Durata estimată

Durată: 48 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 181 888,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 181 888,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul acordului cadrul precum și cantitățile minime și maxime ce pot face obiectul contractelor subsecvente se regăsesc în Caietul de Sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorul economic trebuie să dețină o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, dovedind astfel că este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul acordului-cadru. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documente de confirmare: Ofertanții pot demonstra îndeplinirea cerinței asumate în formularul DUAЕ, prin prezentarea certificatului constatator emis de Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Teritorial, din care să rezulte domeniul de activitate principal/ secundar, codurile CAEN aferente acestora. Codul CAEN al activității ofertantului trebuie să fie corespunzător obiectului contractului. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie ACTUALE/ REALE/ VALIDE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Pentru documentul menționat mai sus, ofertanții străini pot depune documente echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română. Documentul urmează a fi prezentat la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Operatorii economici nerezidenți (străini): vor prezenta documente care dovedesc o formă de înregistrare/atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, din care să rezulte abilitatea persoanei juridice/fizice străine de a livra produsele care fac obiectul prezentului contract, în conformitate cu țara de origine/țara în care operatorul economic este stabilit. Documentele se vor prezenta însoțite de traducerea autorizată în limba română.

Criteriu: Calificări educaționale și profesionale relevante

Descrierea criteriului de selecție: - • Declarația de conformitate emisă de producător, în conformitate cu legislația europeană aplicabilă dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVD), acolo unde este cazul; • Certificatul de conformitate CE și/sau marcajul CE aplicabil produselor oferate; • Certificatul de calitate al lotului de fabricație (Certificate of Analysis/Certificate of Quality), emis de producător; • Fișa tehnică (Data Sheet) și/sau specificația tehnică a produsului, emisă de producător; • Instrucțiunile originale de utilizare, însoțite de traducerea în limba română, acolo unde este cazul; • Certificat de compatibilitate cu echipamentele aflate în dotarea Spitalului Clinic Județean de Urgență Brașov, pentru produsele pentru care această cerință este prevăzută în caietul de sarcini; • Studii de validare, rapoarte de performanță sau alte documente tehnice solicitate prin caietul de sarcini pentru anumite loturi (de exemplu pentru markeri cardiaci, reactivi specializați etc.); • Fișa cu date de securitate (Safety Data Sheet – SDS), pentru produsele clasificate ca substanțe sau amestecuri periculoase, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 (REACH), atunci când este aplicabil; • Orice alte documente solicitate expres prin caietul de sarcini pentru demonstrarea conformității produselor oferate. - Aviz de funcționare pentru prestarea de activități în domeniul dispozitivelor medicale. Acest aviz este emis de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR),

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 13485- Sistem de Management al Calității pentru Dispozitive Medicale sau echivalent

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre sisteme sau standarde de management al mediului

Descrierea criteriului de selecție: Certificare ISO 14001- Sistem de Management de Mediu sau echivalent

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 09/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 24 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 27/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de evaluare

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72 /2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante. • Graficul de livrare acceptat de părți, așa cum este definit în Contract; Maxim 7 zile zile de la data comenzii ferme;

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Acord financiar: Termen de plată la 60 de zile de la emiterea primirea facturii cu Ordin de plată, Conform Art. 6, alin. (4) În cazul instituțiilor publice din domeniul sănătății și entităților publice care furnizează servicii medicale de sănătate, termenul legal de plată pentru obligațiile

bănești rezultând din contracte încheiate cu profesioniști este de cel mult 60 de zile calendaristice, care se calculează potrivit prevederilor alin. (1) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Art. 8 din Legea 101/2016

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții:

SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care primește cererile de participare: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Organizația care prelucrează ofertele: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

8. Organizații

8.1. ORG-0004

Denumire oficială: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Număr de înregistrare: 4384117

Adresă poștală: Strada: București, nr. 25-27

Localitate: Brasov

Cod poștal: 500326

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Punct de contact: Gabriela Stoica

E-mail: gabriela.stoica@spitaluljudeteanbrasov.ro

Telefon: +40 724461405

Fax: +40 268327998

Adresa de internet: <https://www.scjubv.ro>

Profilul achizitorului: <https://www.e-licitatie.ro>

Rolurile acestei organizații:

Cumpărător

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții

Organizația care primește cererile de participare

Organizația care prelucrează ofertele

8.1. ORG-0002

Denumire oficială: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Număr de înregistrare: 20329980

Adresă poștală: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3

Localitate: Bucuresti

Cod poștal: 030084

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

E-mail: office@cnsr.ro

Telefon: +40 213104641

Fax: +40 213104642

Adresa de internet: <http://www.cnsr.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația responsabilă cu căile de atac

8.1. ORG-0005

Denumire oficială: SPITALUL CLINIC JUDETEAN DE URGENTA BRASOV

Număr de înregistrare: 4384117_3

Adresă poștală: Strada: București, nr. 25-27

Localitate: Brasov

Cod poștal: 500326

Subdiviziunea țării (NUTS): Brașov (RO122)

Țara: România

Punct de contact: Gabriela Stoica

E-mail: gabriela.stoica@spitaluljudeteanbrasov.ro

Telefon: +40 724461405

Fax: +40 268327998

Adresa de internet: <https://www.scjubv.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac

8.1. ORG-0001

Denumire oficială: Operator SEAP

Număr de înregistrare: RO42283735

Adresă poștală: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Judet: Bucuresti, Localitate: Bucuresti, Cod postal: -

Localitate: Bucuresti

Cod poștal: 020976

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

Punct de contact: Roxana Popescu

E-mail: contact.autoritati@e-licitatie.ro

Telefon: +40 213032997

Adresa de internet: <https://www.adr.gov.ro/>

Rolurile acestei organizații:

TED eSender

10. Modificare

Versiunea anunțului anterior care urmează să fie modificată

:

acfb8d0-0681-4b71-a9f9-ca24a8a8c661-01

Principalul motiv al modificării

:

Corectare cumpărător

Descriere

:

Eroare de redactare a denumirii

10.1. Modificare

Identificator secțiune: LOT-0013

Descrierea modificărilor: II.2.1) Titlu obiect sau lot

Informații privind anunțul

Identificatorul/versiunea anunțului: 7aee83b2-486b-41e8-b515-ab1fea573a67 - 01

Tip de formular: Procedură concurențială

Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Subtipul anunțului: 16

Data notificării expedierii: 28/07/2026 17:39:18 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Data de expediere a anunțului eSender: 28/07/2026 15:00:50 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: română

Numărul de publicare al anunțului: 525030-2026

Numărul ediției JO S: 144/2026

Data publicării: 29/07/2026