

Aprobat,
Primar
Allen Coliban



CAIET DE SARCINI

Privind: Achiziția de dezinfectanți de mâini, dezinfectanți de suprafețe pe bază de alcool pentru acoperirea necesarului privind protecția personalului propriu și din centrele de vaccinare din Municipiul Braşov.

CAIET DE SARCINI

1. INTRODUCERE

Prezentul caiet de sarcini de sarcini conține criterii, cerințe și specificații tehnice minime obligatorii pentru achiziționarea dezinfectantului lichid pentru mâini, dezinfectant de suprafețe pe bază de alcool necesar pentru dezinfectarea mâinilor și a suprafețelor pentru protecția personalului propriu și din centrele de vaccinare din Municipiul Brașov, în vederea respectării măsurilor de prudență și control pentru a preveni răspândirea îmbolnăvirilor cauzate de virusului SARS-CoV-2 (CoronaVirus).

2. BENEFICIAR

Beneficiarul este Municipiul Brașov.

3. OBIECTUL ACHIZIȚIEI

Achiziționarea de dezinfectant lichid pentru mâini, de tipul TP1 - igienă umană, dezinfectant de suprafețe pe bază de alcool, astfel:

- Dezinfectant de mâini: 380 litri;
- Dezinfectant de suprafețe pe bază de alcool: 240 litri;

4. SPECIFICAȚII TEHNICE

Generalități:

4.1. Produsul trebuie să dețină aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide.

4.2. Fișa tehnică a produsului originală și/sau tradusă în limba română, trebuie să precizeze următoarele informații:

- denumirea comercială;
- tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare;
- domeniul de utilizare corespunzător tipului de produs biocid, indicațiile de utilizare, concentrația și timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare să fie susținut de concluzia raportului de testare);
- forma de condiționare (de exemplu: concentrat lichid, granule, aerosoli, pulbere), modul de ambalare și cantitățile exprimate în unități metrice;
- compoziția chimică: identitatea fiecărei substanțe active (denumirea, nr. CAS, nr. CE) și concentrația în unități metrice;

4.3. Certificatul de calitate și conformitate al produsului. Condiții tehnice de asigurare a calității.

Produsul va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice. Acesta trebuie să conțină un minim de informații cum ar fi:

- denumirea produsului;
- numărul lotului din care face parte;

- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.) care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu date de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active care trebuie să corespundă cu datele din Declarația privind substanțele active din produs dată de producător;
- data de expirare a lotului;
- indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală;
- categorii de utilizatori: domeniul medical - conform cu avizul;
- indicații privind pericolozitatea și măsuri de prim ajutor.

În cazul în care după atribuirea contractului de achiziție publică, autoritatea contractantă nu acceptă produsul întrucât acesta nu corespunde din punct de vedere calitativ, aceasta își rezervă dreptul de a rezilia contractul de achiziție publică.

4.4. Se va prezenta Fișa cu date de securitate a produsului, întocmită conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr.1.999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum și a Directivei nr.76/769/CEE a Consiliului și a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE și nr.2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba română, și copie de pe fișa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fișei cu date de securitate.

4.5. Eticheta, cu text în limba română, va cuprinde următoarele informații:

- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice;
- forma de conditionare: concentrat lichid;
- utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, respectiv de tipul TP1 - igienă umană, respectiv TP2 și TP4 pentru suprafețe;
- indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
- detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
- instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de re folosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
- numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare;
- perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare;
- categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat
- informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei.

4.6. Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacității biocide. Activitatea afirmată pe eticheta produsului și în recomandările de utilizare vor fi efectuate în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, conform unor metode elaborate de Organizația Internațională de Standardizare (ISO), de Comitetul European de Standardizare (CEN). Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu condiția efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Acestea vor însoți documentele de livrare.

4.7. Detalii tehnice

Nr. Crt.	Denumire Produs	Specificații tehnice/cerințe funcționale minime
1	Dezinfectant de mâini	<p>Indicații: dezinfecția igienică a mâinilor prin frecare</p> <p>- Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat Spectrul de activitate conform EN 14885:2015.</p> <p>Eficacitate: Virucidă, bactericidă, fungicidă;</p> <ul style="list-style-type: none"> • Să prezinte perioada de valabilitate/stabilitate/siguranță în timp împotriva contaminării, din momentul deschiderii recipientului (conform Ordinului ministrului sănătății nr. 961/2016, cu modificările ulterioare); • Să fie specificat pH-ul produsului, cât mai aproape de neutru; • Să nu producă iritații la utilizări repetate, să fie specificat factorul de protecție tegumentară; • Termenul de garanție în ambalajul original să fie de minimum 12 luni de la data semnării recepției; • Produs pe bază de alcool (cel puțin 60%);
2	Dezinfectant de suprafețe pentru birouri, pe bază de alcool	<p>Indicații: dezinfectarea suprafețelor</p> <p>- Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat.</p> <p>Domeniu de aplicare: instituții publice și spații cu destinație medicală (centre de vaccinare);</p> <p>Eficacitate: Virucidă, bactericidă, fungicidă, sporicidă, levuricidă;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Să poată fi aplicat în spații publice și spații cu destinație medicală (centre de vaccinare); - Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică; - Să fie compatibili cu materialul suprafețelor ce urmează a fi dezinfectat (din birouri și centrele de vaccinare), soluția de lucru să nu fie corozivă; - Să fie cu toxicitate redusă în soluția gata de utilizare; - Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.

5. OBLIGAȚIILE AGENTULUI ECONOMIC

Furnizorul va respecta prevederile Caietului de sarcini, atât în ceea ce privește specificațiile tehnice ale produsului și prezentarea ofertei, cât și livrarea produsului.

6. LIVRAREA PRODUSELOR

Furnizarea produselor se va face într-o singură tranșă, autorității contractante.

Termenul de livrare este de 3 zile de la transmiterea comenzii ferme scrise ale autorității contractante.

La livrare, produsele vor fi însoțite de:

- Factura fiscală;

- Avize: Produsul trebuie să dețină aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010 privind aprobarea procedurii de avizare a produselor biocide care sunt plasate pe piață pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide.

- Certificate de calitate și/sau declarative de conformitate CE;

- Fișa tehnică a produsului;

- Fisa cu date de securitate a produsului;

- Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacității biocide.

Livrarea produselor se va face la locațiile indicate de achizitor.

Recepția calitativă și cantitativă a produselor livrate se va face în termen de maxim 3 zile lucrătoare de la data livrării acestora.

7. TRANSPORTUL ȘI ASIGURAREA PE DURATA TRANSPORTULUI

Transportul produselor se va efectua de către furnizor, pe cheltuiala acestuia.

Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

8. CONDIȚII DE MARCARE, AMBALARE ȘI ETICHETARE

Furnizorul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună/contaminare sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinatar.

Trebuie respectate prevederile la Directiva 93/42/EEC.

Se vor utiliza ambalaje permise de normele de igienă și protecție sanitară a acestora, emise de către Ministerul Sănătății. Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste expunerii la temperaturi extreme și al altor tip de factori externi, din timpul transportului.

În ceea ce privește etichetarea, se impune următoarea inscripționare:

- Denumirea produsului;

- Denumirea firmei producătoare;

- Termenul de valabilitate;

- Condiții speciale de depozitare și păstrare.

Informațiile de pe etichetă trebuie să fie înscrise în limba română, să fie vizibile, lizibile și inscripționate într-un mod în care să nu permită stergerea lor.

9. GARANȚII

Termenul de garanție și termenul de valabilitate acordate produselor de către furnizor/ producător sunt cele prevăzute de legislația în vigoare.

Achizitorul poate să respingă de la recepție produsele livrate al căror termen de valabilitate rămas la data semnării recepției este mai mic de 80% din termenul total de valabilitate dat de producător, precum și produsele livrate care nu corespund calitativ cu cerințele din caietul de sarcini.

Furnizorul va răspunde pentru calitatea produselor livrate în interiorul termenului de garanție și a termenului de valabilitate, achizitorul fiind în drept să solicite în interiorul acestor termene, înlocuirea fără costuri suplimentare pentru achizitor, în cel mult 48 de ore a produselor necorespunzătoare.

Achizitorul poate respinge lotul de produse, dacă la recepția calitativă constată că min. 5% din produsele inspectate din punct de vedere calitativ nu corespund caracteristicilor tehnice solicitate și oferite de către furnizor, acesta având obligația de a înlocui în cel mult 48 de ore lotul respectiv, fără costuri suplimentare pentru achizitor.

10. MODALITATEA DE ADJUDECARE

Adjudecarea se va face în favoarea ofertantului ce prezintă oferta cu prețul cel mai scăzut, cu îndeplinirea tuturor cerințelor din documentația de atribuire și caietul de sarcini.


Ofertele care nu respectă cerințele Caietului de sarcini vor fi declarate neconforme.

11. MODALITATEA DE PLATĂ

Plata facturilor întocmite de furnizor și confirmate de achizitor se va face în baza procesului verbal de predare-primire, anexat la factura emisă de către furnizor.

Facturile se vor depune la Centrul de Informare pentru Cetățeni din cadrul Primăriei Municipiului Brașov, B-dul. Eroilor nr. 8, cam.1.

Achitarea facturii se va face prin virament în contul de Trezorerie al prestatorului, în termen de 30 de zile de la primirea facturii fiscale.

Nr. crt.	Atribuția și funcția	Numele și prenumele						Data	Semnătura
1.	Șef serviciu S.V.S.U	Pușcașu Emil						21.04.2021	
2.	Tehnoredactat:	Cristina Munteanu	Nr. pag	6	Nr. ex	2	21.04.2021	