

ROMÂNIA
CONSILIUL JUDEȚEAN BUZĂU

HOTĂRÂRE

**pentru aprobarea proiectului "Dotarea Ambulatoriului de
Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență
Buzău" în cadrul Programului Sănătate, Investiții în
infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR
2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel:
PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2
Cod SMIS: 322918**

Consiliul Județean Buzău;

Având în vedere:

- referatul de inițiere a Președintelui Consiliului Județean Buzău, înregistrat sub nr.7183/2024;
- raportul Direcției de Dezvoltare Regională înregistrat sub nr. 7184/2024;
- avizul de legalitate al Secretarului Județului Buzău dat pe proiectul de hotărâre;
- avizele comisiilor de specialitate ale Consiliului Județean Buzău anexate la hotărâre;
- Hotărârea Consiliului de Administrație al Spitalului Județean de Urgență Buzău nr. 36/19.04.2024 privind proiectul "Dotarea Ambulatoriului de specialitate integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău", cod SMIS 322918;
- prevederile Ghidului Solicitantului – investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2;
- prevederile Legii nr. 273/2006 privind finanțele publice locale, cu modificările și completările ulterioare;
- prevederile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

În temeiul art. 173 alin. 1, lit. "d", alin. 5, lit."c", și art.182 alin. 1 din Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

HOTĂRĂȘTE:

Art.1. Se aprobă proiectul „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” promovat de Unitatea Administrativ – Teritorială Județul Buzău în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2, cod SMIS:322918, prevăzut în sinteză în anexa nr. 1.

Art.2. Se aprobă Studiul de Oportunitate actualizat pentru realizarea proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2., cod SMIS: 322918, prevăzut în anexa nr.2.

Art. 3.(1) Se aprobă acordul de parteneriat între Unitatea Administrativ – Teritorială Județul Buzău și Spitalul Județean de Urgență Buzău, în vederea implementării în comun a proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2., cod SMIS: 322918, prevăzut în anexa nr. 3.

(2) Spitalului Județean de Urgență Buzău nu îi revin obligații financiare în implementarea proiectului.

Art. 4. Se aprobă bugetul proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2., cod SMIS: 322918, în valoare totală de **972.775,37** lei, inclusiv TVA, din care **945.969,16** lei inclusiv TVA cheltuieli eligibile și **26.806,21** lei inclusiv TVA cheltuieli neeligibile, prevăzut în anexa nr. 4.

Art. 5. Se aprobă asumarea de către Județul Buzău prin Consiliul Județean Buzău a următoarelor responsabilități financiare:

- cota de cofinanțare de 2% din valoarea eligibilă a proiectului în valoare de **18.919,38** lei inclusiv TVA;
- cheltuieli neeligibile ale proiectului;
- cheltuielile conexe ce pot apărea pe durata implementării proiectului, pentru implementarea acestuia în condiții optime.

Art. 6. Se vor asigura toate resursele financiare necesare implementării proiectului în condițiile rambursării/decontării ulterioare a cheltuielilor din instrumente structurale, inclusiv suportarea din bugetul propriu al corecțiilor ce pot fi identificate în procedura de verificare a achiziției, după epuizarea căilor legale de atac a unei astfel de decizii.

Art. 7. Sumele necesare menținerii investițiilor aferente proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2., cod SMIS: 322918, pe întreaga perioadă de durabilitate a acestuia (cinci ani de la data efectuării plății finale în cadrul contractului de finanțare) se asigură de către Unitatea Administrativ – Teritorială Județul Buzău prin bugetele anuale proprii.

Art. 8. (1) Se împuternicește Președintele Consiliului Județean Buzău să semneze acordul de parteneriat, cererea de finanțare, contractul de finanțare, precum și toate documentele necesare promovării, contractării și implementării proiectului.

(2) Anexele nr. 1-4 fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 9. Secretarul Județului Buzău va asigura aducerea la cunoștință publică prevederile prezentei hotărâri, prin publicarea acesteia pe site-ul Consiliului Județean Buzău precum și comunicarea hotărârii autorităților și instituțiilor interesate.

PREȘEDINTE,

PETRE-EMANOIL NEAGU

CONTRASEMNEAZĂ,

SECRETARUL GENERAL AL JUDEȚULUI BUZĂU,

MIHAI-LAURENȚIU GAVRILĂ

NR. 109
BUZĂU, 25 APRILIE 2024

Hotărârea a fost adoptată cu 29 voturi „pentru”, - voturi „împotrivă”, - abțineri.

(Domnii consilieri județeni Zoican Adrian și Barbu Valentin nu participă la vot fiind sub incidența art. 228 alin. (1) lit. „e” și respectiv lit. „a” din Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul Administrativ).

Notă de prezentare proiect

„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat
Spitalului Județean de Urgență Buzău”

Titlu proiectului: „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”, cod SMIS 322918

Beneficiar: Parteneriatul dintre Unitatea Administrativ – Teritorială Județul Buzău și Spitalul Județean de Urgență Buzău, condus și reprezentat de UAT Județul Buzău,

Proiect este etapizat în cadrul Programului Sănătate până la data de 31.12.2024 conform adresei MIPE nr.212138/08.12.2023 privind aprobarea etapizării proiectului prin Programul Sănătate 2021-2027 **Autoritatea de Management pentru Programul Operațional Regional 2014-2020: Ministerul Dezvoltării Regionale și Administrației Publice.**

Valoarea proiectului etapizat este de 972.775,37 lei cu TVA inclus, din care: valoarea eligibilă nerambursabilă din FEDR (70%) – 804.073,78 lei, valoarea eligibilă nerambursabilă din bugetul național (28%) – 122.976,00 lei, valoarea cofinanțării eligibile a beneficiarului (2%) – 18.919,38 lei, valoarea neeligibilă 26.806,21 lei.

Obiectivul general al proiectului îl reprezintă creșterea accesibilității serviciilor de sănătate furnizate în cabinetele de specialitate din cadrul Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău, prin dotarea corespunzătoare a ambulatoriului.

Obiectivele specifice ale proiectului:

- Dotarea cu aparatură medicală a Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău, într-o perioadă de 12 de luni, pentru a facilita stabilirea unui diagnostic precis și rapid și a unui tratament adecvat
- Accesibilizarea ofertei de servicii de asistență în cadrul Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău prin creșterea numărului de pacienți consultați/tratați/investigați cu cel puțin 3% în urma implementării proiectului.

Activitățile proiectului:

1. Managementul proiectului
2. Informarea și publicitatea proiectului
3. Dotarea Ambulatoriului Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău - se vor achiziționa următoarele echipamente: electrodermatome (avansat), electrodermatom portabil, electromiograf, laser dermatologic, electrocauter portabil, lampă chirurgicală mobilă, negatoscop, aspirator chirurgical, lampă examinare cu braț mobil, fierăstrău electric, lampă led de cap, pulsoximetru, pistol puncție biopsică, aparat cu spirometrie cu display)
4. Consultanță proiect

Rezultate așteptate:

- 1 unitate medicală (Ambulatoriul de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău) dotată corespunzător pentru acordarea de servicii medicale ambulatorii;
- număr de pacienți consultați/tratați/investigați în Ambulatoriul de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău crescut cu minimum 3% față de perioada anterioară implementării proiectului.

STUDIU DE OPORTUNITATE ACTUALIZAT

PENTRU PROIECTUL

**DOTAREA AMBULATORIULUI DE SPECIALITATE INTEGRAT
SPITALULUI JUDEȚEAN DE URGENȚĂ BUZĂU**

ETAPA II PoS 2021 -2027

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

Proiectul ”Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău” SMIS 126730 contractat prin POR 2014-2020 nefinalizat până la data de 31.12.2023, a fost propus spre etapizare și inclus în Anexa 1: Lista beneficiarilor și operațiunilor etapizate din Ghidul solicitantului - Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 operațiuni etapizate – Cod apel: PS/313/PS_P1/OP4/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2, conform adresei MIPE nr. 212138/08.12.2023, având ca termen final de implementare data de 31.12.2024.

La nivelul anului 2018, pentru promovarea proiectului, a fost necesară elaborarea unui Studiu de oportunitate, studiu ce a stat la baza finanțării nerambursabile a proiectului, conform contract nr. 4593/22.07.2019 în cadrul Programului Operațional Regional 2014-2020, Axa prioritară 8 - ”Dezvoltarea infrastructurii sanitare și sociale”, Prioritatea de investiții 8.1 – Investiții în infrastructurile sanitare și sociale care contribuie la dezvoltarea la nivel național, regional și local, reducând inegalitățile în ceea ce privește starea de sănătate și promovând incluziunea socială prin îmbunătățirea accesului la serviciile sociale, culturale și de recreere, precum și trecerea de la serviciile instituționale la serviciile prestate de comunități, Obiectivul specific 8.1, Operațiunea A – Ambulatorii.

Această documentație tehnică a fost aprobată inițial prin Hotărârea Consiliului de Administrație nr. 16/10.10.2018 a Spitalului Județean de Urgență Buzău – Partener în proiect și, implicit, prin Hotărârea Consiliului Județean Buzău nr. 234/12.10.2018 – Liderul de parteneriat și Aplicantul cererii de finanțare, și includea:

- descrierea activității curente a entității
- descrierea proiectului de investiție propus
- planificarea resurselor umane
- sustenabilitatea proiectului

În cadrul acestui studiu se regăseau toate caracteristicile tehnice pentru echipamentele medicale și nemedicale prevăzute a fi achiziționate în cadrul proiectului.

Derularea repetată a procedurilor de achiziție publică pentru echipamentele medicale și nemedicale în perioada de implementare a proiectului (etapa I) s-a finalizat cu atribuirea a unui număr de 9 loturi, din cele 10 loturi prevăzute în cadrul proiectului.

Având în vedere termenul scurs de la data elaborării Studiului de oportunitate (2018) și faptul că:

- unele dintre produsele solicitate prin caietul de sarcini pentru Lotul 7 neatribuit sunt depășite din punct de vedere tehnologic față de echipamentele oferite pe piața medicală,

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

- echipamentele medicale ale acestora nu se mai încadrează în lista de nevoi a cabinetelor medicale din cadrul ambulatoriului,
a fost necesară înlocuirea și/sau actualizarea caracteristicilor tehnice pentru o parte dintre acestea, cu aparatură necesară pentru creșterea calității actului medical și anume:

- actualizarea caracteristicilor tehnice ale echipamentelor medicale: Laser dermatologic – 1 buc, Electrocauter portabil – 1 buc, Lampa chirurgicala mobila – 4 buc, Negatoscop – 2 buc, Aspirator chirurgical – 1buc, Lampa examinare cu brat mobil – 1 buc, Fierastrau electric – 1 buc, Lampa led de cap – 1 buc, Pulsoximetru – 2 buc, Pistol punctie biopsica – 1 buc, Aparat cu spirometrie cu display-1 buc.
- înlocuirea aparatului Electrodermatom (Meshgraft) - 2 buc cu Electrodermatom (avansat) – 1 buc și Electrodermatom portabil – 1 buc
- înlocuirea aparatului Electroencefalograf (1 buc) cu aparatul Electromiograf (1 buc).

Fișele tehnice actualizate pentru echipamentele incluse în LOT 7- DIVERSE APARATE SI PRODUSE MEDICALE, neatribuit, menționate, au fost supuse aprobării prin Hotărârea Consiliului de Administrație nr. 30/22.11.2023 a Spitalului Județean de Urgență Buzău – Partener în proiect și au constituit obiectul unei solicitări de act adițional la contractul de finanțare prin POR 2014-2020 a proiectului, Act adițional nr. 2 perfectat în data de 19.12.2023 de către MIPE – în calitate de AM POR, Agenția pentru Dezvoltare Regională a Regiunii de Dezvoltare Sud Est – în calitate de Organism Intermediar și Parteneriatul dintre UAT Județul Buzău.

Întrucât pentru promovarea proiectului în cadrul Programului de Sănătate 2021 – 2027, Cod apel: PS/313/PS_P1/OP4/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2 este necesară aprobarea Studiului de Oportunitate ce stă la baza cererii de finanțare aferente etapei II a investiției, se impune realizarea unui Studiu de Oportunitate actualizat și care include strict actualizările la fișele tehnice ale echipamentelor incluse în LOT 7, restul elementelor menționate în cadrul Studiului de oportunitate inițial rămânând neschimbate.

Manager
Spitalul Județean de Urgență Buzău,

Claudiu Constantin Damian

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

FISE TEHNICE

LOT 1 – ELECTRODERMATOAME

ELECTRODERMATOM (AVANSAT)

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea caracteristicilor tehnice ca urmare a progresului tehnologic (caracteristici îmbunătățite pentru creșterea calității actului medical în conformitate cu nevoile actuale – electrodermatomul va include și unitate electrică de prelevare grefe de piele)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>DERMATOM ELECTRIC, CU ACUMULATOR, LATIME AJUSTABILA FARA CHEIE, GROSIME AJUSTABILA</p> <p>Unitate electrica de prelevare grefe de piele cu carcasa din titan</p> <p>Carcasa sa fie fabricata din titan pentru a conferi durabilitate, greutate redusa precum si rezistenta sporita fata de procesul de sterilizare si a solutiilor utilizate</p> <p>Motorul electric sa fie de tip EC / brushless – electromotor cu inductie electromagnetica care sa nu aiba contactori interni (fara carbuni sau perii de cupru), element care sa imbunatateasca performantele si fiabilitatea sistemului</p> <p>Elementele de operare/ajustare sa fie marcate in culoare galbena aurie sau echivalent pentru identificare facila</p> <p>Sa aiba puterea maxima dezvoltata de minim 250W</p> <p>Sa aiba viteza maxima de oscilatii de minim 6500 min-1</p> <p>Dimensiuni: aprox. 277 mm x 133 mm x 83 mm±10%</p> <p>Greutate completa: maxim 1650 g±10% cu baterie si capac motor incluse</p> <p>Sa fie prevazut cu posibilitate de ajustare grosime grefa de piele cu reglare a grosimii in pasi de maxim 0.1 mm si sa aiba modalitate de fixare si securizare</p> <p>Sa fie prevazut cu posibilitate de ajustare grosime grefa de piele intre minim 0,1 – 1,1 mm</p> <p>Sa fie prevazut cu minim 10 aripioare independente care sa ofere posibilitatea de ajustare pentru latimea grefei de piele intre 8 – 78 mm</p> <p>Manerul sa aiba forma ergonomica, romboidala in sectiune</p> <p>Butonul de actionare al electrodermatomului sa prezinte o piedica pentru evitarea actionarii accidentale</p> <p>Sa fie prevazut cu un sistem de monitorizare service, inscriptionat pe carcasa</p> <p>Motorul electric sa fie sterilizabil, sa nu contina elemente electrice sau electronice sensibilitate la sterilizare. Toate aceste componente sa fie plasate in acumulatorul nesterilizabil.</p> <p>Motorul sa fie autoclavabil la 134 de grade si 2 atmosfere, sa fie usor de curatat si dezinfectat cu solutii dezinfectante standard</p> <p>Sa includa un dispozitiv de tip inel pentru introducerea initiala sterila a acumulatorului nesteril</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Electrodermatomul sa fie compatibil cu dispozitiv de incarcare si manipulare sterila a acumulatorului prin intermediul unei piese suplimentare, autoclavabila</p> <p>Electrodermatomul sa fie compatibil cu un acumulator LI-ION, 9.9V</p> <p>ACUMULATOR LI-ION PENTRU MOTOR CHIRURGICAL</p> <p>Acumulatorul sa fie nesterilizabil si sa aiba un sistem electronic de control integrat</p> <p>Acumulatorul sa fie de tip Li-Ion</p> <p>Sa aiba tensiunea de minim 9.9V</p> <p>Sa aiba continut energetic de minim 10.89Wh±10%</p> <p>Statusul acumulatorului de incarcare si/sau necesitatea de inlcuire a acumulatorului sa fie indicata de unitatea de incarcare compatibila cu acumulatorul</p> <p>Sa aiba timpul maxim de incarcare de 70 de minute</p> <p>CAPAC PENTRU MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Capacul compatibil cu electrodermatomul sa fie fabricat din material polimer termoplastic organic de tip PEEK sau echivalent</p> <p>Sa aiba doua cleme laterale, asezate diametral opus care sa permita deschiderea capacului si accesul la acumulatorul nesteril</p> <p>Sa fie sterilizabil la 134 de grade si 2 atmosfere</p> <p>DISPOZITIV PENTRU INLOCUIREA STERILA A ACUMULATORULUI PENTRU MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Dispozitiv pentru inlocuirea sterila a acumulatorului pentru motor chirurgical tip pistol</p> <p>CABLU DE ALIMENTARE</p> <p>Cablu tip Europe, cu impamantare</p> <p>Mufa echipament trapezoidală cu 3 orificii dreptunghiulare de contact</p> <p>Lungime: minim 5 m</p> <p>UNITATE INCARCARE ACUMULATORI MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Sa aiba minim 4 incinte de incarcare individuale</p> <p>Sa aiba functie de monitorizare permanenta si diagnostic pe timpul ciclului de incarcare</p> <p>Sa aiba functie de evitare a supraincarii acumulatorilor</p> <p>Sa aiba functie de evitare al efectului de memorie</p> <p>Sa aiba sistem de testare automata a starii acumulatorului la pozitionarea in incarcator</p> <p>Sa aiba sistem de avertizare cu indicarea necesitatii schimbarii acumulatorului la pierderea performantelor acestuia</p> <p>Sa aiba sistem de avertizare la incalzirea acumulatorului la mai mult de 47°C</p> <p>Sa aiba fante de ventilatie in cel putin 2 parti ale unitatii</p> <p>Sa afiseze statusul incarcarii in culoare vizibila</p> <p>Sa aiba afisaj simbol pentru a indica progresul incarcarii in mai multe sectiuni</p> <p>Sa aiba afisaj special pentru cand procesul de incarcare nu poate fi efectuat corespunzator (ex: acumulatorul nu a fost pozitionat corect sau temperatura excesiva in timpul incarcarii)</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Sa permita ca acumulatorii sa fie stocati in siguranta in incarcatorul alimentat chiar si dupa incarcarea acestora evitand efectul de supraincarcare</p> <p>Sa permita incarcarea acumulatorilor Li-Ion</p> <p>Timp maxim necesar de incarcare acumulatori Li-Ion: 70 min</p> <p>LAME DERMATOM</p> <p>Lame dermatom, sterile, 100 bucati</p> <p>EXPANDER GREFA PIELE</p> <p>Expander grefa piele</p> <p>PLACI EXPANDARE PIELE, RAPORT 1:1.5, STERILE</p> <p>Placi expandare piele, raport 1:1.5, sterile, 10 bucati</p> <p>PLACI EXPANDARE PIELE, RAPORT 1:3, STERILE</p> <p>Placi expandare piele, raport 1:3, sterile, 10 bucati</p> <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar.</p> <p>Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

ELECTRODERMATOM (PORTABIL)

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea caracteristicilor tehnice ca urmare a progresului tehnologic (caracteristici îmbunătățite pentru creșterea calității actului medical în conformitate cu nevoile actuale)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>DERMATOM ELECTRIC, CU ACUMULATOR, LATIME AJUSTABILA FARA CHEIE, GROSIME AJUSTABILA</p> <p>Unitate electrica de prelevare grefe de piele cu carcasa din titan</p> <p>Carcasa sa fie din titan pentru a conferi durabilitate, greutate redusa precum si rezistenta sporita fata de procesul de sterilizare si a solutiilor utilizate</p> <p>Motorul electric sa fie de tip EC / brushless – electromotor cu inductie electromagnetica care sa nu aiba contactori interni (fara carbuni sau perii de cupru), element care sa imbunatateasca performantele si fiabilitatea sistemului</p> <p>Elementele de operare/ajustare sa fie marcate in culoare galbena aurie pentru identificare facila</p> <p>Sa aiba puterea maxima dezvoltata de minim 250W</p> <p>Sa aiba viteza maxima de oscilatii de minim 6500 min-1</p> <p>Dimensiuni: aprox. 277 mm x 133 mm x 83 mm±10%</p> <p>Greutate completa: maxim 1650 g±10% cu baterie si capac motor incluse</p> <p>Sa fie prevazut cu posibilitate de ajustare grosime grefa de piele cu reglare a grosimii in pasi de maxim 0.1 mm si sa aiba modalitate de fixare si securizare</p> <p>Sa fie prevazut cu posibilitate de ajustare grosime grefa de piele intre minim 0,1 – 1,1 mm</p> <p>Sa fie prevazut cu minim 10 aripioare independente care sa ofere posibilitatea de ajustare pentru latimea grefei de piele intre 8 – 78 mm</p> <p>Manerul sa aiba forma ergonomica, romboidala in sectiune</p> <p>Butonul de actionare al electrodermatomului sa prezinte o piedica pentru evitarea actionarii accidentale</p> <p>Sa fie prevazut cu un sistem de monitorizare service, inscriptiionat pe carcasa</p> <p>Motorul electric sa fie sterilizabil, sa nu contina elemente electrice sau electronice sensibilitate la sterilizare. Toate aceste componente sa fie plasate in acumulatorul nesterilizabil.</p> <p>Motorul sa fie autoclavabil la 134 de grade si 2 atmosfere, sa fie usor de curatat si dezinfectat cu solutii dezinfectante standard</p> <p>Sa includa un dispozitiv de tip inel pentru introducerea initiala sterila a acumulatorului nesteril</p> <p>Electrodermatomul sa fie compatibil cu dispozitiv de incarcare si manipulare sterila a acumulatorului prin intermediul unei piese suplimentare, autoclavabila</p> <p>Electrodermatomul sa fie compatibil cu un acumulator LI-ION, 9.9V</p> <p>ACUMULATOR LI-ION PENTRU MOTOR CHIRURGICAL</p> <p>Acumulatorul sa fie nesterilizabil si sa aiba un sistem electronic de control integrat</p> <p>Acumulatorul sa fie de tip LI-ION</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Sa aiba tensiunea de minim 9.9V</p> <p>Sa aiba continut energetic de minim 10.89Wh±10%</p> <p>Statusul acumulatorului de incarcare si/sau necesitatea de inlocuire a acumulatorului sa fie indicata de unitatea de incarcare compatibila cu acumulatorul</p> <p>Sa aiba timpul maxim de incarcare de 70 de minute</p> <p>CAPAC PENTRU MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Capacul compatibil cu electrodermatomul sa fie fabricat din material polimer termoplastic organic de tip PEEK sau echivalent</p> <p>Sa aiba doua cleme laterale, asezate diametral opus care sa permita deschiderea capacului si accesul la acumulatorul nesteril</p> <p>Sa fie sterilizabil la 134 de grade si 2 atmosfere</p> <p>DISPOZITIV PENTRU INLOCUIREA STERILA A ACUMULATORULUI PENTRU MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Dispozitiv pentru inlocuirea sterila a acumulatorului pentru motor chirurgical tip pistol</p> <p>CABLU DE ALIMENTARE</p> <p>Cablu tip Europe, cu impamantare</p> <p>Mufa echipament trapezoidală cu 3 orificii dreptunghiulare de contact</p> <p>Lungime: minim 5 m</p> <p>UNITATE INCARCARE ACUMULATORI MOTOR CHIRURGICAL TIP PISTOL</p> <p>Sa aiba minim 4 incinte de incarcare individuale</p> <p>Sa aiba functie de monitorizare permanenta si diagnostic pe timpul ciclului de incarcare</p> <p>Sa aiba functie de evitare a supraincarii acumulatorilor</p> <p>Sa aiba functie de evitare al efectului de memorie</p> <p>Sa aiba sistem de testare automata a starii acumulatorului la pozitionarea in incarcator</p> <p>Sa aiba sistem de avertizare cu indicarea necesitatii schimbarii acumulatorului la pierderea performantelor acestuia</p> <p>Sa aiba sistem de avertizare la incalzirea acumulatorului la mai mult de 47° C</p> <p>Sa aiba fante de ventilatie in cel putin 2 parti ale unitatii</p> <p>Sa afiseze statusul incarcarii in culoare vizibila</p> <p>Sa aiba afisaj simbol pentru a indica progresul incarcarii in mai multe sectiuni</p> <p>Sa aiba afisaj special pentru cand procesul de incarcare nu poate fi efectuat corespunzator (ex: acumulatorul nu a fost pozitionat corect sau temperatura excesiva in timpul incarcarii)</p> <p>Sa permita ca acumulatorii sa fie stocati in siguranta in incarcatorul alimentat chiar si dupa incarcarea acestora evitand efectul de supraincercare</p> <p>Sa permita incarcarea acumulatorilor cu Li-Ion</p> <p>Timp maxim necesar de incarcare acumulatori Li-Ion: 70 min</p> <p>LAME DERMATOM</p> <p>Lame dermatom, sterile, 100 bucati</p> <p>CERINTE GENERALE:</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

LOT 2 – ELECTROMIOGRAF

ELECTROMIOGRAF

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>CARACTERISTICI TEHNICE Amplificator cu 3 canale de inalta performanta; Rata de eşantionare: 24 bit cu 48 kHz per canal; Supresia artefactului de stimulare; Impedanta intrare balansata >200 MegaOhm; Impedanta intrare Mod Comun > 1000 MegaOdm Rejectia in Mod Izolatie > 160dB; CMRR >124 dB; Gain: 10nV – 100 mV per diviziune Conectare/deconectare: restaurare automata la conectare sau deconectare; Masurare impedanta la 220Hz cu plaja 1 KiloOhm la 1000 kiloOhm. Filtre: Trece jos: 0,2Hz – 5 kHz Trece sus: 30Hz – 20 kHz Filtru retea: 50 Hz (Notch) Rezolutie convertor A/D: 24 bit Viteza derulare: 0,1 ms/div – 5 s/div Intensitate stimul: 0 – 100 mA; Rezolutie reglare stimul: 0,02 – 0,4 mA; Durata stimul: 0,05 – 1 ms.; Frecventa stimulare: 0,2 – 200 stimuli per secunda; Posibilitati de stimuli Potentiale Evocate Auditiv, Vizuale si Senzoriale. Puncte per unda: 4800 Dimensiuni: 396 x 348 x 79 mm ±10% Izolatie intre partile aplicate > 4 kV.; Functionalitate de retea completa prin software pentru mai multe conturi de utilizator. Baza de date automata pentru pacienti cu stocarea analizelor precedente per pacient si revederea datelor stocate; MATRICEA ACTIVA Procesor min. 2.4 GHz Memorie RAM min 2 GB; Hard disc min. 300 GB; Conexiune network inclusa; Imprimanta conectata la USB (laser sau ink jet); SOFTWARE Software conducere nervoasa (motor, senzorial, senzorial/motor combinat, unda F, unda H, reflex clipire, stimulare repetitiva, studii Inching, inervare anormala, interval R-R, raspuns simpatic al pielii (SSR), index senzorial tunel carpian , valori referinta)</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Software EMG Free-run, raster, free-raster, triggerred, raster, activitate spontana, analiza SMUP, analiza activitate volitionala, redare libe EMG, software pentru redare instanta semnal EMG, afisare Long Trace pentru revedere si analiza si valori de referinta); - Software Pattern Interferenta; Software automat Multi-MUP; Software editare raport Software Microsoft Office cu licență; Software sistem operare minim Windows 10 Profesional 64 bit</p> <p>STRUCTURA DE BAZA Sistem EMG/EP complet cu amplificator cu 3 canale Stimulator de curent constant simplu; Matrice activa cf. specificatie tehnica; Elemente de stimulare: stimulator electric mâner; Kit complet pentru start EMG/NCS; Transformator izolator; Troleu integrat sistem.</p> <p>Sistem de operare minim Windows 10 Profesional 64 bit Software conducere nervoasa (motor, senzorial, senzorial/motor combinat, unda F, unda H, reflex clipire, stimulare repetitiva, studii Inching, inervare anormala, interval R-R, raspuns simpatic al pielii (SSR), index senzorial tunel carpian, valori referinta)</p> <p>Software EMG Free-run, raster, free-raster, triggerred, raster, activitate spontana, analiza SMUP, analiza activitate volitionala, redare libe EMG, software pentru redare instanta semnal EMG, afisare Long Trace pentru revedere si analiza si valori de referinta); Software Pattern Interferenta; Software automat Multi-MUP; Software editare raport; Software Microsoft Office cu licență.</p> <p>ACCESORII SI CONSUMABILE Kit complet pentru achizitie NCS / EMG: Electrod cu ac concentric dezactivabil, 37mm (100 buc) Cablu ecranat DCN, 150 cm, conector DIN cu 5 poli (2 buc) Electrod cu bară bipolară, cablu 1m (2 buc) Electrod inel digital mare, cablu 1m, conector DIN 5 poli (2 buc) Electrod cu disc, cablu 1m (2 buc) Cablu pentru electrozi cu filet, cablu 1m (2 buc) Cablu Yoke, cablu 150 cm., conector DIN 5 poli, drept (1 buc) Electrod împământare cu disc reutilizabil, cablu 30 in (2 buc) Electrod împământare 25 cm (2 buc) Electrod împământare 45 cm (2 buc) Electrozi de unică folosință (200 buc) Gel, tub de 250 grame (3 buc) Bandă adezivă 3M (24 role) Bandă de măsurare, 150 cm. (1 buc.)</p> <p>CONFIGURATIE MINIMA DE LIVRARE : Amplificator cu 3 canale EMG Stimulator de curent constant integrat in unitatea de baza ;</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Matrice activa cf. specificatie tehnica;</p> <p>Elemente de stimulare: mâner stimulare, casti, monitor vizuale;</p> <p>Kit complet pentru start EMG/NCS;</p> <p>Softuri analiza EMG/NCS</p> <p>Transformator izolator 220V/50 Hz.</p> <p>Troleu integrat pentru sistem.</p> <p>Sistem de operare minim Windows 10 Profesional 64 bit;</p> <p>Alimentare 220V / 50 Hz.</p> <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar.</p> <p>Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

LOT 3 – DIVERSE APARATE ȘI ECHIPAMENTE MEDICALE

LASER DERMATOLOGIC

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Lungime de unda 10.600 nm Moduri de lucru minime: - unda continua - putere reglabila cel putin intre 0,4-30W - super puls - putere reglabila cel putin intre 0,4-20W - mod pulsat ultrascort - putere reglabila cel putin intre 0,4-30W Reglarea puterii sa se faca in pasi de 0,1W Rata de repetitie de la 1 ms - 5 sec. Durata pulsului de la 1 ms - 5 sec. Lumina de ghidaj 635 nm de maxim 10 mW, reglabila Sistem de livrare a undei printr-un sistem de 7 oglinzi si brat articulata ce ofera o rotatie de 360° Ecran color de tip „touch screen” de minim 10” Port USB pentru salvarea protocoalelor de tratament Memorie interna pentru cel putin 45000 profile de utilizator si parametri individuali de lucru Asistent integrat cu setări de parametri recomandate pentru toate disciplinele medicale Alimentare electrica 230 Vac/50 Hz Piese de mana Piesa de mana focalizata de 12,5 cm Configuratie: - Laserul propriu-zis - Piese de mana Accesorii incluse: Ochelari de protectie pacient Ochelari de protectie medic Pedala de comanda CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

ELECTROCAUTER PORTABIL

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Electrocauter cu generator de inalta frecventa cu taiere monopolară, coagulare monopolară și bipolară</p> <p>Carcasa exterioară sa poate fi curată și sa reziste la dezinfectanți de uz medical</p> <p>Toate prizele platformei sa fie poziționate central, și sa poate fi configurate individual, în funcție de nevoile utilizatorului</p> <p>Socul monopolar sa suporte min. trei tipuri de conexiuni, atât conexiuni cu 3 Pini (internationale), de tip banana 9/5 mm și 4 mm</p> <p>Socul bipolar sa suporte min. trei tipuri de conexiuni, atât cu 2 pini 22 mm, cât și de 28 mm, și tip banana de 8/4 mm</p> <p>Socul pentru electrodul neutru sa suporte min. două tipuri de conexiuni, atât de 2 pini cât și de 6 mm</p> <p>Electrocauterul sa poate fi configurat individual în funcție de cerințele diferitelor indicații și proceduri medicale</p> <p>Echipamentul sa aparțină clasei de siguranță electrică tip I</p> <p>Puterea nominală sa aibă cel puțin 100 W la 500 Ohmi</p> <p>Sa aibă posibilitatea de reglare a puterii prin taste și sa fie vizibilă afișarea digitală a puterii reglate</p> <p>Electrocauterul sa monitorizeze montarea și poziționarea electrocului neutru.</p> <p>În cazul unor erori, sistemul sa activeze un semnal sonor și sa afișeze un cod de eroare.</p> <p>În cazuri extreme, dacă pacientul sau aparatul este pus în pericol, sistemul de protecție sa oprească electrocauterul în mod automat</p> <p>Unitatea electrochirurgicală sa monitorizeze în mod automat valorile de ieșire</p> <p>Frecvența de lucru pentru toate modulele de tăiere și coagulare: sa fie între 510 - 550 kHz.</p> <p>Sa aibă minim 4 programe predefinite, presetabile de utilizator</p> <p>Sa aibă posibilitatea modificării volumului semnalului de sunet și luminozitatea afișajului</p> <p>Modurile de tăiere monopolară:</p> <ul style="list-style-type: none">- Posibilitatea reglării puterii de tăiere sa fie între min. 1 și 100 W- Sa aibă minim 2 moduri de TAIERE diferite.- Modulele de TAIERE sa fie ajustabile reproductibil, pentru o tăiere de înaltă calitate- Sa fie posibilă activarea de la maner sau pedala <p>Incizie automată:</p> <p>Reglarea automată a tăierii în funcție de rezistența țesutului</p> <p>Ajustarea puterii sa fie în trepte de min. 1 W</p> <p>Reglarea automată a tensiunii sa aibă cu max. HF voltaj 570 Vp</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Sa fie posibila activarea de la maner sau pedala</p> <p>Incizie uscata:</p> <p>Sa aiba taiere monopolară cu hemostază intensă</p> <p>Ajustarea puterii sa fie în trepte de min. 1 W</p> <p>Reglarea a tensiunii sa fie cu max. HF voltaj 900 Vp</p> <p>Sa fie posibila activarea de la maner sau pedala</p> <p>Modurile de coagulare monopolară și bipolară:</p> <p>Sa fie disponibilă minim 3 diferite moduri de coagulare</p> <p>Sa aiba control automat al puterii pentru coagulare rapidă fara lipire, cu carbonizare minima</p> <p>Coagulare usoara:</p> <p>Sa aiba coagulare monopolară fara carbonizare</p> <p>Putere de iesire HF nominală sa fie cel puțin 80 watt</p> <p>Ajustarea puterii sa fie în trepte de min. 1 W</p> <p>Reglarea automată a tensiunii sa fie cu max. HF voltaj 190 Vp</p> <p>Sa fie posibila activarea de la maner sau pedala</p> <p>Coagulare fortata:</p> <p>Sa aiba coagulare monopolară rapidă</p> <p>Putere de iesire HF nominală sa fie cel puțin 50 watt</p> <p>Ajustarea puterii sa fie în trepte de min. 1 W</p> <p>Reglarea automată a tensiunii sa fie cu max. HF voltaj 1300 Vp</p> <p>Sa fie posibila activarea de la maner sau pedala</p> <p>Coagulare usoara bipolară:</p> <p>Sa aiba modul de coagulare bipolară fara carbonizare</p> <p>Putere de iesire HF nominală sa fie cel puțin 80 watt</p> <p>Ajustarea puterii sa fie în trepte de min. 1 W</p> <p>Reglarea automată a tensiunii sa fie cu max. HF voltaj 190 Vp</p> <p>Sa fie posibila activare prin pedala</p> <p>Sa fie posibila activarea tip „AUTO START” prin atingerea tesutului</p> <p>POSSIBILITATEA MEMORARII REGLAJELOR SPECIFICE UTILIZATORULUI SAU SPECIALITATII</p> <p>Numarul de programe cu reglaje individuale/personalizate sa fie minim 4</p> <p>Sa aiba posibilitatea afisarii și înregistrării erorilor printr-un cod numeric</p> <p>CARACTERISTICI DE SIGURANTA</p> <p>Sa aiba monitorizare automată a conexiunii electrodului neutru la unitate</p> <p>Sa aiba monitorizare automată a contactului dintre electrodul neutru de unica folosinta și pacient</p> <p>Sa monitorizeze automat timpul de activare</p> <p>Sa existe recunoasterea automată a erorilor și a rapoartelor de eroare</p> <p>CONFIGURATIE MINIMA DE LIVRARE:</p> <p>Electrocauter - 1 buc</p> <p>Maner cu doua taste -1 buc</p> <p>Electrod neutru de unica folosinta, divizat, setul sa contina minim 50 buc - 1 set</p> <p>Cablu pentru electrod neutru, 4 m -1 buc</p> <p>Set electrozi Ø2,4mm, 15 buc / set. -1 set</p> <p>Pedala dubla -1 buc</p> <p>Pensa bipolară dreapta 19 cm,cu varf maxim 1mm. -1 buc</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Cablu pentru pensa bipolară. -1 buc</p> <p>Toate accesoriile să fie sterilizabile la autoclav (inclusiv cablurile de conexiune)</p> <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale de punere pe piață pe teritoriul României prin prezentarea Certificatului CE și/sau Declarației de conformitate emisă de producător, în original și traducere autorizată în limba română.</p> <p>Termen de garanție: minim 24 de luni de la data instalării și punerii în funcțiune a echipamentului. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere.</p> <p>Timpul maxim de răspuns pentru o intervenție de service să fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere.</p> <p>Ofertantul să asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanți desemnați), pe toată durata de viață estimată a echipamentului și cel puțin 5 ani după expirarea perioadei de garanție. Declarație pe proprie răspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea în funcțiune și instruirea personalului să se efectueze la beneficiar, în locația de livrare indicată de beneficiar. Aceste operații să fie incluse în prețul final al echipamentului. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

LAMPA CHIRURGICALA MOBILA

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Lampa chirurgicala mobila cu tehnologie LED Intensitatea maxima de lumina: minim 120.000 lux Temperatura de culoare sa fie ajustabila in minim 3 trepte de ajustare (3.800 / 4.300 / 4.800 K) Indexul de redare al culorii (Ra): minim 96 Diametrul campului iluminat sa fie ajustabil in intervalul minim 150 – 250 mm Durata de viata a LED-urilor minim: 50.000 ore Alimentare: 100-230V, 50-60Hz CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

NEGATOSCOPI

Justificare modificare cerințe tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Negatoscop de perete iluminat, cu 1 post Tip iluminare: lumina alba Carcasa sa fie realizata din aluminiu vopsit cu pulberi epoxidice sau echivalent Tip montare: prindere in perete Alimentare electrica: 230 V / 50-60 Hz CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

ASPIRATOR CHIRURGICAL

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Aspirator, avand un debit de aspiratie de minim 60 l/min Putere aspiratie: minim -0,90 bar (675 mm/Hg) Ciclu de operare: continuu Sa dispuna de pompa tip piston, fara ulei Sa fie prevazut cu 2 borcane de aspiratie de 4 litri fiecare, autoclavabile, cu gradatie de 500 ml Fiecare borcan sa fie prevazut cu valva dubla de siguranta Sa fie prevazut cu filtru hidrofobic si antibacterian Aspiratorul sa dispuna de un selector, care sa permita aspiratia in borcanul dorit de catre utilizator Aspiratorul sa fie prevazut cu pedala cu actionare la picior pentru comanda aspiratie intermitenta sau continua Alimentare: 230 V - 50/60 Hz</p> <p>Accesorii minime incluse la livrare: Borcan aspiratie autoclavabil, capacitate 4 litri- 2 buc Filtru hidrofobic si antibacterian- 1 buc Tub siliconic autoclavabil (diam. 8 x 14 mm), lungime minima 1500 mm- 1 buc Pedala cu actionare la picior- 1 buc</p> <p>CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

LAMPA EXAMINARE CU BRAT MOBIL

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Lampa de examinare mobila Intensitate luminoasa maxima pana la minim 60.000 lux / 0,5 metri Intensitatea de lumina sa poata fi ajustata in minim 3 trepte, in intervalul 30.000 – 60.000 lux Lampa sa nu emita radiatii UV Temperatura de culoare sa fie ajustabila in minim 3 trepte: 3.500 K / 4000 K / 4500 K Indicele de redare al culorii (Ra): minim 95 Dimensiunea campului luminos: minim 16 cm / 0,5 metri Durata de viata a led-urilor: minim 50.000 ore Consum maxim: 20 W CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Fierastrau profesional pentru taierea gipsului si a bandajelor sintetice</p> <p>Sa aiba minim 12000 de rotatii pe minut</p> <p>Putere: minim 250 W</p> <p>Viteza de rotatie sa fie ajustabila</p> <p>Lungimea piesei de mana, fara cablu, sa fie de maxim 350 mm</p> <p>Lungimea cablului sa fie de minim 4 metri</p> <p>Sa fie incadrat in clasa IP20 de protectie la patrunderea lichidelor</p> <p>Alimentare: 220-240 V / 50-60 Hz</p> <p>Nivelul de zgomot emis sa fie de maxim 85 dB</p> <p>Greutatea echipamentului impreuna cu cablul de alimentare sa nu depaseasca 2 kg</p> <p>Accesorii incluse in configuratia de livrare:</p> <p>Lama Ø 50 mm</p> <p>Lama Ø 65 mm</p> <p>Cheie de blocare</p> <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar.</p> <p>Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

LAMPA LED DE CAP

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Lampa frontala cu lumina de tip LED Alimentarea sa fie pe baza de baterii reincarcabile Intensitatea de lumina: minim 10.000 lux Temperatura de culoare: aprox. 6.000 K±10% Spotul de lumina sa fie ajustabil: - Distanța de lucru 200 mm- interval minim ajustare: 30 – 120 mm - Distanța de lucru 400 mm- interval minim ajustare: 40 – 180 mm Sa dispuna de banda de fixare pe cap, cu compartiment dedicat pentru baterii</p> <p>CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel puțin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere. Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

PULSOXIMETRU

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Pulsoximetru cu design portabil, compact, usor de transportat si manevrat Pulsoximetru sa dispuna de un afisaj LED de minim 2.4", de rezolutie de minim 320 x 240 pixeli Pulsoximetru sa fie prevazut cu alarme vizuale si sonore cu volum reglabil. Pulsoximetru sa permita stocarea a minim 6000 de grupuri obtinute de la pacienti adulti, pediatrici si neonatali. Pulsoximetru sa permita afisarea grupurilor sub forma de trenduri tabelare Parametri minimi monitorizati: PR si SpO2 SpO2 digital Intervalul de masurare SpO2 sa fie de minim 0- 100%, cu o rezolutie de minim 1%. Acuratetea de masurare pentru intervalul de 70 - 100 % sa fie de minim $\pm 2\%$; Intervalul de reimprospatare a masuratorii sa fie de maxim 30 sec. Rata pulsului Intervalul de masurare a ratei pulsului sa fie de minim 20 - 250 bpm, cu o rezolutie de minim 1bpm. Acuratetea de masurare a ratei pulsului sa fie de minim ± 3 bpm. Intervalul de reimprospatare a masuratorii sa fie de maxim: maxim 30 sec Modul EKG (optional) Pulsoximetru sa fie prevazut cu amplificare de minim: 2.5, 5, 10 mm/mV Mod de lucru: monitorizare si diagnosticare. Pulsoximetru sa fie prevazut cu protectie impotriva socului la defibrilare si cu protectie la lichide minim IPX1 Pulsoximetru sa functioneze cu baterii cu o autonomie de operare continua de minim 15 ore. CERINTE GENERALE: Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana. Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere. Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

PISTOL PUNCTIE BIOPSIKA

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate).

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Sistem reutilizabil automat ce ofera două adâncimi de penetrare: 15 mm si 22 mm</p> <p>Dublă tragere, atât în poziții proximale cât și distale</p> <p>Sistem de siguranță activat automat de încărcarea pistolului</p> <p>Mecanism de armare-incarcare cu o singură mână</p> <p>Accesorii:</p> <p>Ace cu dimensiunea de 18g/20cm – 20 buc.</p> <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar.</p> <p>Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

PROGRAM SĂNĂTATE 2021-2027

APARAT CU SPIROMETRIE CU DISPLAY

Justificare modificare cerinte tehnice: - actualizarea specificațiilor ca urmare a progresului tehnologic (data de elaborare a caracteristicilor tehnice ce se doresc a fi modificate a fost cea la care s-a promovat proiectul, respectiv la nivelul anului 2018 – nu mai sunt de actualitate și conforme cu necesitatea)

SPECIFICATIE	DA	NU	CONFORMITATE (A SE INDICA DOCUMENTUL SI PAGINA UNDE SE REGASESTE DESCRIEREA SPECIFICATIEI TEHNICE SOLICITATE)
<p>Display color de minim 7"</p> <p>Imprimanta termica incorporata</p> <p>Interpretare automata a testelor FVC, VC, IVC, MVV, PRE-POST</p> <p>Memorie minim 900 de inregistrari</p> <p>Inregistrarea automata a celor mai bune 3 teste</p> <p>Program de examinare pediatric</p> <p>Minim 40 de parametrii masurati</p> <p>Parametrii principali masurati:</p> <p>FVC, FEV1, VEMS/FVC%, VEMS/PEF, FEV1/VC, FEV1/FEF0,5, DTPEF, VEMS 0,5, VEMS 0,5/FVC, VEMS 0,75, VEMS 0,75/FVC, VEMS, VEMS2/FVC, VEMS3, VEMS3/FVC, FEV6, FEV1/FEV6, PEF, FEF25, FEF50, FEF75, FEF2575, FEF7585, FET, Vext, ELA, EVOL, FIVC, FIV1, PIF, FIV1/FIVC, FIF25, FIF50, FIF75, R50, MVVcal, PIF, IRV, VC, EVC, IVC, IC, ERV, IRV, FEV1/VC, TV, VE</p> <p>Accesorii minime:</p> <ul style="list-style-type: none"> - piesa de gura cu turbina, de unica folosinta (minim 100 buc,) - software - cablu USB - pensa nazala - hartie inregistrare - geanta transport - baterie reincarcabila - incarcator <p>CERINTE GENERALE:</p> <p>Echipamentul trebuie sa indeplineasca toate conditiile legale de punere pe piata pe teritoriul Romaniei prin prezentarea Certificatului CE si/sau Declaratiei de conformitate emisa de producator, in original si traducere autorizata in limba romana.</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Ofertantul sa asigure disponibilitatea pieselor de schimb originale sau echivalente (direct sau prin intermediul unor reprezentanti desemnati), pe toata durata de viata estimata a echipamentului si cel putin 5 ani dupa expirarea perioadei de garantie. Declaratie pe proprie raspundere.</p> <p>Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>			

**Acord de parteneriat
pentru realizarea proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate
Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul
Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a
ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate,
cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2
cod SMIS: 322918**

Art. 1 Părțile

1. UNITATEA ADMINISTRATIV TERITORIALĂ – JUDEȚUL BUZĂU, cu sediul în municipiul Buzău, bd. Nicolae Bălcescu nr. 48, județul Buzău, cod poștal 120260, cod fiscal 3662495, având calitatea de **Lider de proiect (Partener 1)**
2. SPITALUL JUDEȚEAN DE URGENȚĂ BUZĂU, cu sediul în municipiul Buzău, str. Stadionului, nr. 7, județul Buzău, cod poștal 120140, cod fiscal 4055750, având calitatea de **Partener 2**

au convenit următoarele:

- (1) **Art. 2.** Obiectul acestui parteneriat este de a stabili drepturile și obligațiile părților, contribuția financiară proprie a fiecărei părți la bugetul proiectului, precum și responsabilitățile ce le revin în implementarea activităților aferente proiectului „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al Spitalului Județean de Urgență Buzău” în cadrul POR 2014-2020, Axa prioritară 8, Prioritatea de Investiții 8.1, Operațiunea A – Ambulatorii, apel de proiecte POR /266/8, precum și pe perioada de durabilitate și de valabilitate a contractului de finanțare.
- (2) Prezentul acord se constituie anexă la cererea de finanțare.

Art. 3. Roluri și responsabilități în implementarea proiectului

- (1) Rolurile și responsabilitățile sunt descrise în tabelul de mai jos și corespund prevederilor din Cererea de finanțare:

Organizația	Activitate/ subactivitate	Roluri și responsabilități
<p>Lider de proiect UAT Județul Buzău</p>	<p>1. Managementul proiectului</p>	<p>Managementul proiectului va fi realizat de către echipa de implementare/management a proiectului, numită prin Dispoziția Președintelui Consiliului Județean Buzău nr. 124/17.04.2024, în următoarea structură: manager proiect, asistent manager, 2 asistenți manager pe probleme medicale, responsabil achizitii publice, responsabil financiar, asistent financiar, responsabil tehnic, responsabil tehnic, asistent tehnic, responsabil juridic, responsabil gestionare documente, responsabil comunicare.</p> <p>Activitatea echipei de implementare/management se va realiza în conformitate cu prevederile contractului de finanțare în cadrul apelului de proiecte Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2.</p> <p>În aplicarea strategiei de monitorizare a proiectului, echipa de implementare/management a proiectului va realiza periodic sedințe interne în care va fi evaluat stadiul îndeplinirii activităților asumat prin contractul de finanțare, iar în cazul constatării apariției unor întârzieri se vor analiza măsurile corective necesare (accelerarea implementării unor activități, modificarea calendarului etc.).</p> <p>Se va analiza, de asemenea, cash-flow-ul proiectului și, dacă este cazul, se vor propune/adopta măsuri de adaptare a acestuia la nevoile proiectului.</p> <p>În mod similar se vor adopta măsurile necesare în cazul apariției unor dezechilibre în ceea ce privește resursele umane sau materiale necesare pentru implementarea cu succes a proiectului.</p> <p>Se vor întocmi minute ale sedințelor de</p>

evaluare, rapoarte lunare de monitorizare a proiectului, precum și rapoarte de progres.

Raportul de progres se generează prin sistemul informatic MySMIS2021/SMIS2021+ de către beneficiar și se transmite periodic, conform prevederilor Ghidului solicitantului și ale contractului/deciziei de finanțare, în termen de 30 de zile de la finalizarea perioadei de raportare.

Rapoartele de progres elaborate în cadrul proiectului vor conține informații privind stadiul implementării proiectului, modul de desfășurare a activităților prevăzute în cererea de finanțare, rezultatele obținute, indicatorii de realizare și/sau de rezultat realizați până la momentul raportării, stadiul/realizarea indicatorilor de etapă, aspecte de mediu (DNSH și SEA) și eventualele probleme întâmpinate pe parcursul implementării.

Dupa încheierea activitatilor proiectului, echipa va întocmi și transmite la OI raportul de progres final, complementar cererii de rambursare finale.

În perioada de durabilitate, UAT Județul Buzău va transmite anual rapoartele de durabilitate și le transmite prin sistemul informatic MySMIS2021/SMIS2021+.

Raportul de durabilitate va prezenta situația investiției și atingerea indicatorului de rezultat RCR73 (Numărul de pacienți deserviți de unitatea de asistență medicală nouă sau modernizată în decursul unui an de la finalizarea investiției, de când investiția este operațională – poate primi pacienți), O1PSR16 (Numărul anual de utilizatori ai ambulatoriilor dotate, din care: – din operațiuni etapizate) precum și sustenabilitatea proiectului.

Echipa de implementare/management a

		<p>proiectului are obligatia sa furnizeze în termenul stabilit orice informatii de natura tehnica sau financiara legate de proiect solicitate de catre AM PoS, OI, Autoritatea de Certificare si Plata, Autoritatea de Audit, Comisia Europeana sau orice alt organism abilitat sa verifice sau sa realizeze auditul (contractorul serviciului de audit) în vederea verificarii modului de implementare a proiectului.</p> <p>Va fi asigurata disponibilitatea echipei de implementare/management a proiectului față de organismele mai sus - mentionate, pe întreaga durata a verificarilor, prin punerea la dispozitia acestora a documentelor solicitate si asigurarea tuturor conditiilor pentru efectuarea verificarilor la fata locului.</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale proprii ale UAT Județul Buzău.</p>
	<p>2. Informarea și publicitatea proiectului</p>	<p>UAT Judetul Buzău va asigura o informare transparentă și corectă a mass-media asupra proiectului finanțat prin Programului Sănătate 2021- 2027, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2, conform cerințelor Manualului de Identitate Vizuală aferent acestui program.</p> <p>Măsurile de informare și publicitate ce urmează a fi aplicate sunt următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Publicarea, la începutul și la finalizarea proiectului, a unui comunicat/anunț de presă pe prima pagină a site-ului propriu sau în orice alt mediu de comunicare cu vizibilitate mare pentru publicul larg (presă scrisă tipărită locală/regională/națională, publicații online etc).

- Realizarea și montarea în locația Spitalului Județean de Urgență Buzău, a unui panou permanent, într-un loc clar vizibil publicului, care să conțină emblema Uniunii în conformitate cu caracteristicile tehnice stabilite în anexa IX a Regulamentului UE de stabilire a dispozițiilor comune nr. 1060/2021 și informații privind respectivele operațiuni. Panoul va fi montat în momentul instalării echipamentelor.
- utilizarea de autocolante/plăcuțe pentru toate echipamentele, utilajele/mijloacele de transport de orice fel achiziționate care conțin emblema Uniunii în conformitate cu caracteristicile tehnice stabilite în anexa IX a Regulamentului UE de stabilire a dispozițiilor comune nr. 1060/2021 și informații privind respectivele operațiuni;
- afișarea pe site-ul oficial al Consiliului Județean Buzău a unei scurte descrieri a proiectului, inclusiv a scopurilor și rezultatelor acesteia, evidențiind sprijinul financiar din partea Uniunii.

Publicarea comunicatelor, realizarea și montarea panoului permanent, tipărirea etichetelor autocolante vor fi realizate de contractorul serviciului de informare și publicitate, achiziționat în cadrul proiectului, în etapa I de implementare a acestuia cu finanțare POR, respectiv SC Crisleia Printing SRL .

Această activitate va fi realizată cu resursele umane puse la dispoziția proiectului, conform Dispoziției Președintelui Consiliului Județean Buzău nr. 124/17.04.2024, dar și cu resursele

	<p>umane din partea puse la dispoziția proiectului de către contractorul serviciului de informare și publicitate.</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în bugetul proiectului, respectiv suma de 14.960,00 lei cu TVA.</p>
<p>3. Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău</p> <p>3.1 Achiziția publică a dotarilor pentru Ambulatoriul Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău - Lot 7.</p> <p>3.2 Furnizare, montare și punere în funcțiune dotări pentru Ambulatoriul Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău</p>	<p>3.1. Dotările care fac obiectul acestei proceduri de achiziție publică pentru etapa II de implementare, respectiv Lot 7 Diverse aparate și produse medicale, sunt cele enumerate în studiul de oportunitate actualizat aprobat prin Hotărârea Consiliului de Administrație al Spitalului Județean de Urgență Buzău, respectiv prin Hotărârea Consiliului Județean Buzău. Descrierea acestor dotări este realizată în fișele tehnice anexate acestui studiu.</p> <p>Data fiind valoarea cumulată a acestor dotări s-a stabilit că, potrivit normelor legale în vigoare, procedura aplicabilă este cea de licitație deschisă. Responsabilii cu achizițiile publice din echipa de implementare/management a proiectului, împreună cu resursa umană pusă la dispoziția proiectului de către contractorul serviciului de consultanță în organizarea și derularea procedurii de achiziție de echipamente/aparatură medicală în cadrul proiectului - Roactiv Business Consulting SRL, va asigura gestionarea întregului proces de achiziție a dotarilor pentru Ambulatoriul Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău, constând în: elaborarea documentației de atribuire, lansarea și derularea procedurii de achiziție, contractarea furnizării de dotări.</p> <p>Pe parcursul organizării și derulării procedurii de achiziție dotări echipa de implementare/management a proiectului va beneficia de serviciile de consultanță externă achiziționate în acest scop pentru</p>

		<p>acest proiect.</p> <p>3.2. Conform studiului de oportunitate actualizat aprobat prin Hotararea Consiliului de Administratie al Spitalului Judetean de Urgenta Buzau, respectiv Hotararea Consiliului Judetean Buzau, funcționalitatea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Judetean de Urgenta Buzau va fi imbunatatita prin dotarea acestuia cu aparatură medicală de specialitate de ultimă generație, dar și nemedicală aferentă desfășurării actului medical, în vederea îmbunătățirii activității curente a ambulatoriului si creșterii calității actului medical.</p> <p>Lista echipamentelor achizitionate, numarul, caracteristicile si amplasarea acestora pe cabinete au fost stabilite pe baza studiului de oportunitate intocmit in urma consultarii medicilor din cabinetele respective.</p> <p>Activitatea de furnizare si punere in functiune va fi realizata de către furnizorul contractat în urma desfășurării procedurii de achiziție publică, pe baza specificațiilor din fișele tehnice anexate studiului de oportunitate, sub coordonarea responsabilului tehnic si a responsabilului tehnic pe probleme medicale din echipa de management/implementare a proiectului.</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în bugetul proiectului, respectiv suma de 862.027,12 lei cu TVA.</p> <p>La această linie bugetară, de achiziție pentru etapa II a proiectului a Lot 7 Diverse aparate și produse medicale s-a înregistrat o economie din etapa I de implementare a proiectului (în urma derulării și achiziționării celorlalte 9 loturi de echipamente medicale și nemedicale) în valoare de 48.188,25 lei cu TVA.</p>
--	--	---

		<p>Astfel, suma totală prevăzută pentru această linie bugetară este de 910.215,37 lei cu TVA.</p>
	4. Consultanță proiect	<p>În baza contractului de prestări servicii nr. 71/01.11.2023 încheiat de către UAT Județul Buzău cu Roactiv Bussines Consulting SRL, aceasta din urmă va asigura servicii de consultanță în organizarea și derularea procedurii de achiziție de echipamente/ aparatură medicală în cadrul proiectului.</p> <p>Activitatea acestuia, derulată cu resurse umane proprii, va consta în punerea la dispoziția Autorității Contractante a: documentației de atribuire și a răspunsului la solicitările de clarificări pe timpul derulării procedurii de achiziție publică, participare la etapa de recepție, instalare și punere în funcțiune a echipamentelor/produselor achiziționate.</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în bugetul proiectului, respectiv suma de 47.600,00 lei cu TVA.</p>
Partener Spitalul Județean de Urgență Buzău	1. Managementul proiectului	<p>Spitalul Județean de Urgență Buzău are desemnate două persoane în cadrul echipei de implementare/monitorizare a proiectului - asistenți manager pe probleme medicale 1 și 2.</p> <p>Această resursă umană va participa la:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sesiunile periodice interne în care va fi evaluat stadiul îndeplinirii activităților asumate prin contractul de finanțare, iar în cazul constatării apariției unor întârzieri se vor analiza măsurile corective necesare (accelerarea implementării unor activități, modificarea calendarului etc.). - întocmirea Rapoartelor de monitorizare, progres și durabilitate elaborate în cadrul proiectului - participare în comisiile de recepție cantitativă și calitativă a echipamentelor,

	<p>la instruirea personalului de deservire și la punerea în funcțiune a echipamentelor achiziționate</p> <p>- la întocmirea cererilor de rambursare din cadrul proiectului</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale proprii (imprimarea materialelor proprii solicitate în cadrul proiectului – balanțe, bilanțuri) ale Spitalului Județean de Urgență Buzău.</p>
2. Informarea și publicitatea proiectului	<p>Asistentul manager pe probleme medicale 2 va monitoriza existența și starea panoului permanent, precum și a etichetelor autocolante în intervalele impuse prin contractul de finanțare.</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în cadrul bugetului proiectului, respectiv suma de 14.960,00 lei cu TVA iar în situația în care intervin deteriorări la produsele achiziționate la această linie bugetară, din resurse financiare proprii ale UAT Judetul Buzău.</p>
<p>3. Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău</p> <p>3.1 Achiziția publică a dotarilor pentru Ambulatoriul Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău.</p> <p>3.2 Furnizare, montare și punere în funcțiune dotări pentru Ambulatoriul Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău</p>	<p>3.2 Spitalul Județean de Urgență Buzău are desemnate două persoane în cadrul echipei de implementare/monitorizare a proiectului - asistenți manager pe probleme medicale 1 și 2.</p> <p>Această resursă umană va participa la comisiile de recepție cantitativă și calitativă a echipamentelor, la instruirea personalului de deservire și la punerea în funcțiune a echipamentelor achiziționate</p> <p>Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în bugetul proiectului, respectiv suma de 862.027,12 lei cu TVA.</p>
4. Consultanță proiect	<p>4. Spitalul Județean de Urgență Buzău are desemnate două persoane în cadrul echipei de implementare/monitorizare a proiectului - asistenți manager pe probleme medicale 1 și 2, care nu vor fi</p>

		implicate în derularea acestei activități. Activitatea descrisă se va desfășura din resurse financiare și materiale prevăzute în bugetul proiectului, respectiv suma de 47.600,00 lei cu TVA.
--	--	--

(2) Contribuția la co-finanțarea cheltuielilor totale ale proiectului

Partenerii vor asigura contribuția la co-finanțarea cheltuielilor totale ale proiectului așa cum este precizat în Cererea de finanțare și în prezentul acord.

Organizația	Activitate/ sub activitate	Valoare estimată a cheltuielilor eligibile angajate pe perioada proiectului* [lei]	Valoare estimată a cheltuielilor neeligibile angajate pe perioada proiectului* [lei]	Valoare Contribuție proprie [lei]	Valoare totală * [lei] (eligibilă + neeligibilă)
UAT Judetul Buzau (S)	1.Managementul proiectului	0	0	0	0
	2. Informarea și publicitatea proiectului	14.960,00	0	299,20	14.960,00
	3. Dotări	883.409,16	26.806,21	17.668,18	910.215,37
	4. Consultanță proiect	47.600,00	0	952,00	47.600,00
Spitalul Județean de Urgență Buzău n	1.Managementul proiectului	0	0	0	0
	2. Informarea și publicitatea proiectului	0	0	0	0
	3. Dotări	0	0	0	0
	4. Consultanță proiect	0	0	0	0

Organizația	Activitate/ activitate	sub	Valoare estimată a cheltuielilor eligibile angajate pe perioada proiectului* [lei]	Valoare estimată a cheltuielilor neeligibile angajate pe perioada proiectului* [lei]	Valoare Contribuție proprie [lei]	Valoare totală * [lei] (eligibilă + neeligibilă)
Total*			945.969,16	26.806,21	18.919,38	972.775,37

Art. 4. Perioada de valabilitate a acordului

Perioada de valabilitate a acordului începe la data semnării prezentului Acord și încetează la data la care Contractul de Finanțare aferent proiectului își încetează valabilitatea. Prelungirea perioadei de valabilitate a contractului de finanțare conduce automat la extinderea Perioadei de valabilitate a prezentului acord.

Art. 5. Drepturile și obligațiile liderului de parteneriat (Partenerului 1 Unitatea administrativ teritorială Județul Buzău)

A. Drepturile liderului de parteneriat

- (3) Liderul de proiect parteneriat are dreptul să solicite Partenerului 2 furnizarea oricăror informații și documente legate de proiect, în scopul elaborării rapoartelor de progres, a cererilor de rambursare/plată, sau a verificării respectării normelor în vigoare privind atribuirea contractelor de achiziție.

B. Obligațiile liderului de parteneriat

- (1) Liderul de parteneriat (Partener 1) va semna Cererea de finanțare și Contractul de finanțare.
- (2) Liderul de parteneriat (Partener 1) va consulta partenerul 2 cu regularitate, îl va informa despre progresul în implementarea proiectului și îi va furniza copii ale rapoartelor de progres și financiare.
- (3) Propunerile pentru modificări importante ale proiectului (ex. activități, parteneri etc.), trebuie să fie convenite cu partenerul 2 înaintea solicitării aprobării de către Autoritatea de management / Organismul intermediar POR.

- (4) Liderul de parteneriat este responsabil cu transmiterea către OI/autoritatea de management a cererilor de rambursare/plată, împreună cu documentele justificative, rapoartele de progres etc., conform prevederilor contractuale și procedurale.
- (5) Liderul de parteneriat are obligația îndosarierii și păstrării tuturor documentelor proiectului în original precum și copii ale documentelor partenerilor, inclusiv documentele contabile, privind activitățile și cheltuielile eligibile în vederea asigurării unei piste de audit adecvate, în conformitate cu legislația comunitară și națională. Toate documentele vor fi păstrate până la închiderea oficială a Programului sau până la expirarea perioadei de durabilitate a proiectului, oricare intervine ultima.
- (6) În cazul în care autoritățile cu competențe în gestionarea fondurilor europene constată neîndeplinirea sau îndeplinirea parțială a indicatorilor de rezultat/obiectivelor proiectului, în conformitate cu prevederile art. 6 din OUG nr. 66/2011, în funcție de gradul de realizare a indicatorilor de rezultat/obiectivelor aferenți activităților proprii, liderul de parteneriat și partenerii răspund proporțional sau în solidar pentru reducerile aplicate din sumele solicitate la rambursare/plată.
- (7) În cazul unui prejudiciu, liderul de parteneriat răspunde solidar cu partenerul din vina căruia a fost cauzat prejudiciul.
- (8) În cazul rezilierii/revocării contractului/ordinului de finanțare, liderul de parteneriat și partenerul 2 răspund în solidar pentru restituirea sumelor acordate pentru proiect.
- (9) Liderului de parteneriat este responsabil pentru neregulile identificate în cadrul proiectului aferente cheltuielilor proprii conform notificărilor și titlurilor de creanță emise pe numele său de către Autoritatea de management.

Art. 6. Drepturile și obligațiile partenerului 2 Spitalul Județean de Urgență Buzău

A. Drepturile Partenerului 2

- (1) Partenerul 2 are dreptul să fie consultat cu regularitate de către liderul de parteneriat, să fie informat despre progresul în implementarea proiectului și să i se furnizeze, de către liderul de parteneriat copii ale rapoartelor de progres și financiare
- (2) Partenerul 2 are dreptul să fie consultat de către liderul de parteneriat, în privința propunerilor pentru modificări importante ale proiectului, înaintea solicitării aprobării de către AM / OI POR.

B. Obligațiile Partenerului 2

- (3) Partenerul 2 are obligația de a respecta prevederile legislației naționale și comunitare în vigoare în domeniul achizițiilor publice, ajutorului de stat, egalității de șanse, dezvoltării durabile, informării și publicității în implementarea activităților proprii.
- (4) Partenerii sunt obligați să furnizeze liderului de parteneriat orice informații sau documente privind implementarea proiectului, în scopul elaborării rapoartelor de progres.
- (5) Partenerul 2 este obligat să țină o evidență contabilă distinctă a Proiectului, utilizând conturi analitice dedicate pentru reflectarea tuturor operațiunilor referitoare la implementarea Proiectului, în conformitate cu dispozițiile legale.
- (6) Să păstreze toate documentele originale, inclusiv documentele contabile, privind activitățile și cheltuielile eligibile în vederea asigurării unei piste de audit adecvate, în conformitate cu regulamentele comunitare și naționale. Toate documentele vor fi păstrate cel puțin 5 (cinci) ani după expirarea perioadei de valabilitate a contractului de finanțare.
- (7) În cazul unui prejudiciu, cauzat din vina partenerului 2, acesta răspunde solidar cu liderul de proiect.
- (8) Pentru neregulile identificate în cadrul proiectului, notificările și titlurile de creanță se emit pe numele liderului de parteneriat/partenerului care a efectuat cheltuielile afectate de nereguli, conform legislației în vigoare.

Art. 7. Achiziții publice

Achizițiile în cadrul proiectului vor fi făcute de Liderul de parteneriat, cu respectarea legislației în vigoare, a condițiilor din contractul de finanțare și a instrucțiunilor emise de AM/OI și/sau alte organisme abilitate.

Art. 8. Proprietatea

- (1) Părțile au obligația să mențină proprietatea bunurilor achiziționate și natura activității pentru care s-a acordat finanțare, pe o perioadă de cel puțin 5 ani de la data efectuării plății finale/ de dare în exploatare și să asigure exploatarea și întreținerea în această perioadă.
- (2) Înainte de sfârșitul proiectului, părțile/partenerii vor conveni asupra modului de acordare a dreptului de utilizare a echipamentelor, bunurilor ce au făcut obiectul proiectului. Copii ale titlurilor de transfer vor fi atașate raportului final.

- (3) Părțile au obligația de a asigura funcționarea tuturor bunurilor, echipamentelor ce au făcut obiectul finanțărilor nerambursabile, la locul de desfășurare a proiectului și exclusiv în scopul pentru care au fost achiziționate.
- (4) Părțile au obligația să folosească conform scopului destinat și să nu vândă sau să înstrăineze, sub orice formă obiectele / bunurile, fie ele mobile sau imobile finanțate prin POR 2014-2020, pe o perioadă de 5 ani de la de la efectuarea plății finale. De asemenea, părțile au obligația respectării prevederilor contractului de finanțare cu privire la ipotecarea bunurilor în scopul realizării proiectului.

Art. 9. Confidențialitate

- (1) Părțile semnatare ale prezentului acord convin să păstreze în strictă confidențialitate informațiile primite în cadrul și pe parcursul implementării proiectului și sunt de acord să prevină orice utilizare sau divulgare neautorizată a unor astfel de informații. Părțile înțeleg să utilizeze informațiile confidențiale doar în scopul de a-și îndeplini obligațiile din prezentul Acord de Parteneriat.

Art. 10 Legea aplicabilă

- (1) Prezentului Acord i se va aplica și va fi interpretat în conformitate cu legea română.
- (2) Pe durata prezentului Acord, părțile vor avea dreptul să convină în scris asupra modificării anumitor clauze, prin act adițional. Orice modificare a prezentului acord va fi valabilă numai atunci când este convenită de toate părțile.

Art. 11 Dispoziții finale

Toate posibilele dispute rezultate din prezentul acord sau în legătură cu el, pe care părțile nu le pot soluționa pe cale amiabilă, vor fi soluționate de instanțele competente.

Întocmit în 3 (trei) exemplare, în limba română, câte unul pentru fiecare parte și un original pentru cererea de finanțare.

Semnături

Lider de parteneriat (Partener 1 Consiliul Județean Buzău)	<i>PETRE - EMANOIL NEAGU</i> <i>PREȘEDINTE</i>	<i>Semnătura</i>	<i>Data și locul semnării</i>
Partener 2 Spitalul Județean de Urgență Buzău	<i>CLAUDIU DAMIAN</i> <i>MANAGER</i>	<i>Semnătura</i>	<i>Data și locul semnării</i>

Bugetul proiectului "Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău", cod SMIS 322918

Denumire cheltuiala	Total valoare cu TVA	Total cheltuieli eligibile	Public	Total Cheltuieli Nerambursabile	UE	Buget de stat	Contribuție proprie	Total valoare neeligibila cu TVA
Comunicat de presa privind începerea proiectului	2.472,50	2.472,50	2.472,50	2.423,05	2.101,63	321,43	49,45	-
Comunicat de presa la finalizarea proiectului	3.272,50	3.272,50	3.272,50	3.207,05	2.781,63	425,43	65,45	-
Etichete autocolante pentru dotările achizitionate prin proiect	1.185,00	1.185,00	1.185,00	1.161,30	1.007,25	154,05	23,70	-
Panou de informare temporar	2.675,00	2.675,00	2.675,00	2.621,50	2.273,75	347,75	53,50	-
Placa permanenta	5.355,00	5.355,00	5.355,00	5.247,90	4.551,75	696,15	107,10	-
Lotul 3 - ECHIPAMENTE IT (laptop – 1 buc, calculator – 9 buc, imprimanta – 9 buc, monitor cu diagonala de 80 cm – 1 buc)	35.573,25	35.573,25	35.573,25	34.861,79	30.237,26	4.624,53	711,46	-
Lot 7.1- Electrodermatom (Meshgraft) – 1 buc, electrodermatom portabil - 1 buc	200.139,89	200.139,89	200.139,89	196.137,09	170.118,91	26.018,18	4.002,80	-
Lot 7.2 - Electromiograf - 1 buc	144.704,00	144.704,00	144.704,00	141.809,92	122.998,40	18.811,52	2.894,08	-
Lot 7.3- Diverse aparate - electrocauter portabil – 1 buc, negatoscop – 2 buc, aspirator chirurgical – 1 buc, lampă chir. mobilă – 4 buc, lampă examinare cu braț mobil – 1 buc, fierăstrău electric pentru gips – 1 buc, laser dermatologic – 1 buc, lampă LED de cap – 1buc,	517.183,23	490.377,02	490.377,02	480.569,48	416.820,46	63.749,02	9.807,54	26.806,21
Lotul 8 - ECHIPAMENT DE IMAGISTICA ECOGRAFICA, CU ULTRASUNTE SI DOPPLER (ecograf Doppler color staționar cu sonde specifice – 1 buc, litotritor ESWL – 1 buc, doppler portabil – 1 buc, aparat Doppler – 1 buc)	12.615,00	12.615,00	12.615,00	12.362,70	10.722,75	1.639,95	252,30	-
Servicii de consultanta proiect pentru organizarea si derularea procedurii de achizitie dotari	47.600,00	47.600,00	47.600,00	46.648,00	40.460,00	6.188,00	952,00	-
TOTAL	972.775,37	945.969,16	945.969,16	927.049,78	804.073,78	122.976,00	18.919,38	26.806,21

CONSILIUL JUDEȚEAN BUZĂU
PREȘEDINTE
Nr. 7183/2024

REFERAT

la proiectul de hotărâre pentru aprobarea proiectului
„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al
Spitalului Județean de Urgență Buzău” cod SMIS 322918
în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura
publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 –
operațiuni etapizate, cod apel:
PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2
Cod SMIS: 322918

Unitatea Administrativ-Teritorială Județul Buzău a aprobat prin Hotărârea nr. 234/12.10.2018 proiectul **„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”** în cadrul Programului Operațional Regional 2014-2020, Axa prioritară 8 - “Dezvoltarea infrastructurii sanitare și sociale”, Prioritatea de investiții 8.1 – Investiții în infrastructurile sanitare și sociale care contribuie la dezvoltarea la nivel național, regional și local, reducând inegalitățile în ceea ce privește starea de sănătate și promovând incluziunea socială prin îmbunătățirea accesului la serviciile sociale, culturale și de recreere, precum și trecerea de la serviciile instituționale la serviciile prestate de comunități, Obiectivul specific 8.1, Operațiunea A – Ambulatorii, proiect ce a fost finanțat conform Contract de finanțare nr. 4593/10645/22.07.2019.

Având în vedere adresa MIPE nr. 212138/08.12.2023, proiectul cu titlul **„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”**, cod SMIS 322918, a fost aprobat pentru etapizare în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2, având ca termen final de implementare data de 31.12.2024.

Continuarea implementării proiectului în etapa a II-a în cadrul Programului Sănătate se va realiza cu menținerea indicatorilor, rezultatelor și obiectivelor așa cum sunt prevăzute în Anexa 2 - Cererea de finanțare la Contractul de finanțare nr. 4593/10645/22.07.2019, în scopul realizării lor integrale, până la termenul final de implementare.

Prin urmare, susțin adoptarea proiectului de hotărâre în forma prezentată.

PREȘEDINTE,

PETRE-EMANOIL NEAGU

CONSILIUL JUDEȚEAN BUZĂU
PROIECT „Dotarea Ambulatoriului de Specialitate
Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”
Nr. 7184/2024

RAPORT

la proiectul de hotărâre pentru aprobarea proiectului
“Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat al
Spitalului Județean de Urgență Buzău” cod SMIS 322918
în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura
publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 –
operațiuni etapizate, cod apel:
PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2
Cod SMIS: 322918

Unitatea Administrativ-Teritorială Județul Buzău a aprobat prin Hotărârea nr. 234/12.10.2018 proiectul **„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”** în cadrul Programului Operațional Regional 2014-2020, Axa prioritară 8 - “Dezvoltarea infrastructurii sanitare și sociale”, Prioritatea de investiții 8.1 – Investiții în infrastructurile sanitare și sociale care contribuie la dezvoltarea la nivel național, regional și local, reducând inegalitățile în ceea ce privește starea de sănătate și promovând incluziunea socială prin îmbunătățirea accesului la serviciile sociale, culturale și de recreere, precum și trecerea de la serviciile instituționale la serviciile prestate de comunități, Obiectivul specific 8.1, Operațiunea A – Ambulatorii, proiect ce a fost finanțat conform Contract de finanțare nr. 4593/10645/22.07.2019.

Având în vedere adresa MIPE nr. 212138/08.12.2023, proiectul cu titlul **„Dotarea Ambulatoriului de Specialitate Integrat Spitalului Județean de Urgență Buzău”**, cod SMIS 322918, a fost aprobat pentru etapizare în cadrul Programului Sănătate, Investiții în infrastructura publică a ambulatoriilor sprijinite prin POR 2014-2020 – operațiuni etapizate, cod apel: PS/313/PS_P1/RSO4.5/PS_P1_RSO4.5_A2, având ca termen final de implementare data de 31.12.2024.

Continuarea implementării proiectului în etapa a II-a în cadrul Programului Sănătate se va realiza cu menținerea indicatorilor, rezultatelor și obiectivelor așa cum sunt prevăzute în Anexa 2 - Cererea de finanțare la Contractul de finanțare nr. 4593/10645/22.07.2019, în scopul realizării lor integrale, până la termenul final de implementare.

Etapa a II-a de implementare a proiectului vizează în principal achiziția publică de dotări aferente Lot 7 - Echipamente medicale și nemedicale, lot rămas neatribuit în etapa I de implementare.

Continuarea implementării proiectului în etapa a II-a în cadrul Programului Sănătate se va realiza cu menținerea indicatorilor, rezultatelor și obiectivelor așa cum sunt prevăzute în Anexa 2 - Cererea de finanțare la Contractul de finanțare nr. 4593/10645/22.07.2019, în scopul realizării lor integrale, până la termenul final de implementare.

Manager proiect

Liliana NICOLAE