

## CAIET DE SARCINI

### SPECIFICAȚII TEHNICE

**achiziția publică de lapte praf pentru derularea intervenției „Profilaxia distrofiei la copiii cu vârstă cuprinsă între 0 - 12 luni, care nu beneficiază de lapte matern prin administrare de lapte praf”, în cadrul Programului național de sănătate a femeii și copilului**

Conform prevederilor articolului 14 a Regulamentului delegat (UE) nr. 127/2016 (forma consolidată din 12.06.2019) al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică, acesta este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

El se aplică de la 22 februarie 2020, cu excepția formulelor de Început și a formulelor de continuare pe bază de hidrolizate proteice, în cazul cărora se aplică de la 22 februarie 2021.

În conformitate cu art. 5 din Norma metodologică de aplicare a Legii nr. 321/2001 actualizată privind acordarea gratuită de lapte praf pentru copiii cu vârste cuprinse între 0-12 luni) care nu beneficiază de lapte matern, formula de lapte praf pentru sugari care se achiziționează prin licitație are o compoziție acceptabilă pentru orice vârstă cuprinsă între 0 și 12 luni și respectă prevederile legale în vigoare privind alimentele destinate unor grupuri specifice. Conform Nonnelor metodologice se va achiziționa un tip de formulă de început respectiv de continuare, acceptabile pentru orice vârstă cuprinsă între 0-12 luni. Acestea corespund formulelor pe bază de proteine din laptele de vacă sau din laptele de capră.

Formulele de început și formulele de continuare pot fi introduse pe piață numai dacă respectă Cerințele Regulamentului delegat (UE) 2016/127 cu modificările și completările ulterioare, denumit în continuare Regulament.

Conform art 1 , Aliniat (2), în afara formulelor de început, niciun alt produs nu poate fi comercializat sau prezentat în alt mod ca fiind adecvat îndeplinească în sine cerințele nutriționale ale sugarilor sănătoși normali în primele luni de viață, până la introducerea alimentației complementare corespunzătoare.

Formulele de început și de continuare sunt produse complexe, elaborate special pentru un grup vulnerabil de consumatori. Pentru a asigura siguranța și adecvarea unor astfel de produse sunt stabilite cerințe privind compoziția, inclusiv cerințele privind valoarea energetică, conținutul de macronutrienți și micronutrienți.

Valorile indicate se referă la produsul final gata de utilizat, comercializat ca atare sau reconstituit conform instrucțiunilor producătorului.

**Compoziția la 100 ml lapte reconstituit trebuie să se încadreze între limitele stabilite în Regulament.**

#### **Formule de început și formule de continuare**

##### **1 ENERGIE**

Minim 250kj/100ml- 60kcal/100ml

Maxim 293kj/100ml- 70kcal/100ml

##### **2 . PROTEINE**

Proteine (Conținutul de proteine = conținutul de azot x 6,25)

2.1. Formule de început pe bază de proteine din lapte de vacă sau din lapte de capră

<b>Minim</b>	<b>0,43 100kJ</b>	<b>1,8 g/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>0,6 1100kJ</b>	<b>2,5 g/100 kcal</b>

2.2. Formule de continuare e bază de roteine din la te de vacă sau din Ia tede capră

<b>Minim</b>	<b>0,38 g/ 100kJ</b>	<b>g/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>0,6g/100kJ</b>	<b>2,5 g/100 kcal</b>

Pentru o valoare energetică egală, fomulele de început și formulele de continuare fabricate pe bază de proteine din lapte de vacă sau din lapte de capră trebuie să conțină o cantitate disponibilă din fiecare aminoacid indispensabil sau indispensabil în anumite condiții cel puțin egală cu cea conținută în proteina de referință, astfel cum este definită în secțiunea A din anexa III. la Regulament. Pentru calcule, concentrația de metionină și cea de cisteină se pot adăuga împreună, în cazul în care raportul metionină/cisteină nu depășește 2, iar concentrația de fenilalanină și cea de tirozină se pot adăuga împreună, în cazul în care raportul tirozină/fenilalanină nu depășește 2. Raportul metionină/cisteină și tirozină/fenilalanină poate fi mai mare de 2, cu condiția ca adecvarea produsului în cauză pentru sugari să fie demonstrată în conformitate cu articolul 3 alineatul (3) la Regulament.

2.3. concentrația optimă a unor aminoacizi exprimați în mg pentru 100 kJ. și 100 kcal: 1 kJ=0,239 kcal.

	<b>Per 100 kJ</b>	<b>Per 100kcal</b>
<b>Cisteina</b>	<b>9</b>	<b>38</b>
<b>Histidina</b>		<b>40</b>
<b>Izoleucinn</b>	<b>22</b>	<b>90</b>
<b>Leucinn</b>	<b>40</b>	<b>166</b>
<b>Lizina</b>	<b>27</b>	<b>113</b>
<b>Metioninn</b>		<b>23</b>
<b>Fenilalaninn</b>	<b>20</b>	<b>83</b>
<b>Treonina</b>	<b>18</b>	<b>77</b>
<b>Tri tofan</b>	<b>8</b>	<b>32</b>
<b>Tirosina</b>	<b>18</b>	<b>16</b>
<b>Valina</b>	<b>21</b>	<b>88</b>

În toate cazurile, aminoacizii se pot adăuga în formulele de început și în formulele de continuare numai pentru a îmbunătăți valoarea nutritivă a proteinelor și numai în proporțiile necesare în acest scop.

\* Cantitățile de aminoacizi indispensabili sau indispensabili în anumite condiții din formulele de început și din formulele de continuare, produse din proteine din lapte de vacă sau din lapte de capră, trebuie să fie cel puțin egale/mărimii al cantităților din tabelul cu aminoacizii din laptele matern (proteina de referință) —Anexa 111 secțiunea A din Regulamentul delegat (UE) nr. 127/2016. Cantitățile acestor aminoacizi nu trebuie să se situeze sub valorile clemente în Anexa III la Regulament, și în consecință cantitățile pot fi depășite în cele două tipuri de formule, de început și de continuare.

### 3, LIPIDE în formule de început și în formule de continuare

<b>Minim</b>	<b>g/100kJ</b>	<b>4,4 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>1,4 g/100kJ</b>	<b>6,0 g/100 kcal</b>

#### 3.1 Acid linoleic în formule de început și în formule de continuare

<b>Minim</b>	<b>120 mg/kJ</b>	<b>500mg/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>300mg/kJ</b>	<b>1 200 mg/100 kcal</b>

### 3.2. Acidul alfa-linolenic (AAL) în formule de început și în formule de continuare

<b>Minim</b>	<b>12 mg/kJ</b>	<b>50 mg/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>24 mg/kJ</b>	<b>100mg/100kcal</b>

### 3.3. Conținutul de acid docosahexaenoic în formule de început și în formule de continuare

<b>Minim</b>	<b>4,8 mg/kJ</b>	<b>20 mg/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>12 mg/kJ</b>	<b>50 mg/100kcal</b>

3.4. Se pot adăuga alți acizi grași polinesaturați cu lanț lung (20 și 22 atomi de carbon). În acest caz, conținutul de acizi grași polinesaturați cu lanț lung nu trebuie să depășească 2 % din conținutul total de grăsimi pentru acizi grași polinesaturați cu lanț lung n-6 [1 % din conținutul total de grăsimi pentru acidul arahidonic (20:4 n-6)].

3.5. Conținutul de acid cicopentanoic (20:5 n-3) în formulele de început și în formulele de continuare nu poate depăși conținutul de acid docosahexaenoic (22:6 n-3).

3.6. Conținutul de izomeri trans ai acizilor grași în formulele de început și în formulele de continuare nu trebuie să fie mai mare de 3 % din conținutul total de grăsimi.

3.7. Conținutul de acid erucic în formulele de început și în formulele de continuare nu trebuie să fie mai mare de % din conținutul total de grăsimi.

3.8. În formulele de început și în formulele de continuare se interzice utilizarea următoarelor substanțe: ulei din semințe de susan și ulei din semințe de bumbac.

4. Conținutul de fosfolipide în formulele de început și în formulele de continuare nu trebuie să depășească 2g/l.

5. Conținutul de L-carnitină pentru formulele de început trebuie să fie cel puțin egal cu 0,3 mg/100 kJ (152 mg/100 kcal),

6. Cantitatea de taurină în cazul în care se adaugă în formulele de început și în formulele de continuare nu trebuie să fie mai mare de 2,9 mg/100 kJ (12 mg/100 kcal).

7. Conținutul de colină în formulele de început trebuie să fie de minim 25 mg/100kcal sau 6,0 mg/100kJ și să nu fie mai mare de 50mg/100kcal sau 12mg/100kJ.

\* în Anexa II la Regulamentul delegat (UE) nr. 127/2016, sunt precizate cerințele referitoare la compoziția pentru formulele de continuare. Coef: Art. 2 alineat 2 din Regulament nutriției L-carnitină, colină și inozitol nu sunt menționați deoarece nu au caracterul de obligativitate în acest tip de formulă. Acești nutrienți pot fi adăugați în mod voluntar, fără a fi limitate pentru ei cantitățile limită.

Cantitățile menționate la compoziția formulelor de început pot fi acceptate și în compoziția formulelor de continuare.

### 8. INOZITOL

<b>Minim</b>	<b>0,96 mg/kJ</b>	<b>4 mg/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>9,6 mg/kJ</b>	<b>40 mg/100kcal</b>

### 9. CARBOHIDRAȚI

<b>Minim</b>	<b>2,2 mg/kJ</b>	<b>9 mg/100 kcal</b>
<b>Maxim</b>	<b>3,3 mg/kJ</b>	<b>14 g/100kcal</b>

Se pot utiliza numai următorii carbohidrați: lactoza, maltoza, zaharoza, glucoza, siropul de glucoză sau siropul de glucoză deshidratat, maltodextrinele, amidonul pretratată (care nu conține gluten în mod natural), amidonul gelatinizat (care nu conține gluten în mod natural).

9.1. Lactoza în formule de început și în formule de continuare

<b>Minim</b>	<b>g/100kJ</b>	<b>4,5 g/100kca1</b>
<b>Maxim</b>		

Aceste niveluri minime nu se aplică formulilor de început și de continuare care poartă mențiunea „fără lactoză” în conformitate cu articolul 9 alineatul (2).

9.2. Amidon prefiert și/sau amidon gelatinizat în formulele de început și în formulele de continuare nu poate depăși valoarea maximă de 2 g/ 100 ml și 30 % din conținutul total de hidrați de carbon.

9.3. Fructo-,oligozaharidele și galacto-oligozaharidele pot fi adăugate în formulele de început și în formulele de continuare. În acest caz, conținutul lor nu trebuie să depășească: 0,8g/100ml, într-o combinație de 90% oligogalactozil+lactoză și de 10% oligofructozil-zaharoză cu greutate moleculară

Alte combinații și conținut maxim de fructo-oligozaharide și galacto-oligozaharide pot fi utilizate cu condiția ca adecvarea lor pentru sugari să fie demonstrată în conformitate cu articolul 3 alineatul (3) din Regulament.

Această adecvare se demonstrează de către operatorii economici din sectorul alimentar printr-o examinare sistematică a datelor disponibile referitoare la avantajele estimate și la aspectele de siguranță\* precum și, după caz, prin studii corespunzătoare, realizate în conformitate cu orientările general acceptate ale experților referitoare la conceperea și realizarea acestor studii.

ii. SUBSTANȚE MINERALE Formule de început și formule de continuare pe bază de proteine din lăptăș de vacă sau din lăptăș de capră

	per 100 kJ		per 100kcaE	
	Minim	Maxim	Minim	Maxim
<b>Sodiu (mg)</b>	<b>6</b>	<b>14</b>	<b>25</b>	<b>60</b>
<b>Potasiu (mg)</b>	<b>19,1</b>	<b>38,2</b>	<b>80</b>	<b>160</b>
<b>Clorură (mg)</b>	<b>14,3</b>	<b>38*2</b>	<b>60</b>	<b>160</b>
<b>Caiciu (mg)</b>	<b>12</b>	<b>33,5</b>	<b>50</b>	
<b>Fosfor (mg) (1)</b>	<b>6</b>	<b>21,5</b>	<b>25</b>	<b>90</b>
<b>Magneziu (mg)</b>	<b>1,2</b>	<b>3,6</b>	<b>5</b>	<b>15</b>
<b>Fier (mg) formule de început</b>	<b>0,07</b>	<b>0,31</b>	<b>0,3</b>	
<b>Fier (mg) Formule de continuare</b>	<b>0,14</b>	<b>0,48</b>	<b>0,6</b>	
<b>Zinc (mg)</b>	<b>0,12</b>	<b>0,24</b>	<b>0,5</b>	
<b>Cupru (vg)</b>	<b>14,3</b>	<b>24</b>	<b>60</b>	<b>100</b>
<b>Iod (pg)</b>	<b>3,6</b>	<b>6,9</b>	<b>15</b>	<b>29</b>
<b>Seleniu (pg)</b>	<b>0,72</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>8,6</b>
<b>Mangan (gg)</b>	<b>0,24</b>	<b>24</b>		<b>100</b>
<b>Molibden (vg)</b>		<b>3,3</b>		<b>14</b>

<b>Florură (pg)</b>		<b>24</b>		<b>100</b>
<b>(!) Fosfor totaE</b>				

Raportul molar calciu/fosfor trebuie să fie de cel puțin 1, dar nu trebuie să depășească 2. Cantitatea disponibilă de fosfor se calculează ca 80% din fosforul total în cazul formulelor de început și în cazul formulelor de continuare produse din proteine din lapte de vacă și proteine din lapte de capră.

12. VITAMINE Formule de început și formule de continuare pe bază de proteine din lapte de vacă sau din lapte de capră

	per 100 kJ		per 100kcal	
	Minim	Maxim	Minim	Maxim
<b>Vitamina A (I)</b>	<b>16,7</b>	<b>27,2</b>	<b>70</b>	<b>114</b>
<b>Vitamina D (pg)</b>	<b>0,48</b>		<b>2</b>	<b>2,5 (formule de început)</b>
				<b>3 (formule de continuare)</b>
<b>Tiamină (pg)</b>	<b>9,6</b>	<b>72</b>	<b>40</b>	<b>300</b>
<b>Riboflavina (pg)</b>	<b>14,3</b>	<b>95,6</b>	<b>60</b>	<b>400</b>
<b>Niacina (mg) (2)</b>		<b>0,36</b>	<b>0,4</b>	<b>1,5</b>
<b>Acid pantotenic (mg)</b>	<b>0,1</b>	<b>0,48</b>	<b>0,4</b>	<b>2</b>
<b>Vitamina B6 (pg)</b>	<b>4,8</b>	<b>41,8</b>	<b>20</b>	<b>175</b>
<b>Biotina (pg)</b>	<b>0,24</b>	<b>1,8</b>		<b>7,5</b>
<b>Folat (gg-DFE) (3)</b>	<b>3,6</b>	<b>11,4</b>	<b>15</b>	<b>47,6</b>
<b>Vitamina B12 (gg)</b>	<b>0,02</b>	<b>0,12</b>		<b>0,5</b>
<b>Vitamina C (mg)</b>	<b>0,96</b>		<b>4</b>	<b>30</b>
<b>Vitamina K(gg)</b>	<b>0,24</b>	<b>6</b>	<b>1</b>	<b>25</b>
<b>Vitamina E (mg c-tocoferol(4))</b>	<b>0,14</b>	<b>1,2</b>	<b>0,6</b>	<b>5</b>

(I) Vitamina A preformată; RE = toți echivalenții transretinolului.

(2) Niacină preformată.

(3) Echivalent folat alimentar: pg DFE= 1 1.tg folat alimentar =0,6pg acid folic din formulă.

(4) Pe baza activității RRR-a-tocoferolului vitaminei E.

13. NUCLEOTIDE

În formule de început și în formule de continuare se adău a următoarele nucleotide:

	MAXIMUM <sup>(1)</sup>	
	mg/100 kJ	mg/100kcal
<b>citidina 5'-monofosfat</b>	0,60	2,50

<b>uridina 5'-monofosfat</b>	<b>0,42</b>	<b>1,75</b>
<b>adenozina 5',,monofosfat</b>	<b>0,36</b>	<b>1,50</b>

<b>guanozina S'-monofosfat</b>	<b>0,12</b>	<b>0,50</b>
<b>inozina 5'-monofosfat</b>	<b>0,24</b>	

(<sup>1</sup>) Concentrația totală de nucleotide nu trebuie să depășească mg/100 kJ (5 mg/100 kcal).

În cazul în care o formulă de început este introdusă pe piață, operatorul din sectorul alimentar înștiințează autoritatea competentă din fiecare stat membru în care produsul în cauză este comercializat referitor la informațiile care apar pe etichetă, prin transmiterea unui model de etichetă folosit pentru produs, precum și orice alte informații pe care autoritatea competentă le poate solicita în mod rezonabil pentru a stabili conformitatea cu prezentul Regulament.

## **1. ALTE CERINȚE**

### 1.1. CANTITĂȚI:

1. Întreaga cantitate de lapte praf va fi ambalată numai în cutii având de preferință capacitatea de 300 - 800 grame, dar nu mai mult de 1 kg.

1.2. Cantitatea totală estimativă este pentru:

sugari 0-6 luni de minim Lapte praf formula de început 0-6 luni - 4037 kg (6728 cutii a câte 600 gr) x 30 lei/kg

sugari 6-12 luni de minim Lapte praf formula de continuare 6-12 luni - 2018 kg (3363 cutii a câte 600 gr) x 30lei/kg

### 2. GRAFIC DE LIVRARE:

Comanda fermă a achizitorului va fi lansată periodic, în prima decadă a unei luni. Firma câștigătoare va livra produsul contractat, astfel cum va fi precizat în comanda fermă a achizitorului. Termenul maxim de livrare -va fi stabilit în contractul de furnizare.

### 3. DESTINAȚIE:

Livrarea se va face la sediul Direcției de Sănătate Publică Iasi , Strada Nicolae Balcescu Nr 21.

### 4. AMBALAJ și ETICHETARE:

4.1, Laptele praf va fi ambalat în cutii etichetate în limba română,

4.2.. Textul etichetelor va fi clar, concis, ușor de citit și de înțeles, va furniza toate informațiile necesare pentru ca utilizatorul, indiferent de nivelul educațional și de instruire, să înțeleagă cum trebuie manevrat, preparat și păstrat produsul. Etichetarea și prezentarea formulelor de început și a formulelor de continuare trebuie să se facă încât să se evite orice risc de a face o confuzie între formulele de început și formulele de continuare și să permită consumatorilor să facă o distincție clară între ele, în special cu privire la text, imagini și culori utilizate și să respecte cerințele privind denumirile sub care se comercializează care trebuie să fie conforme cu cele din Anexa VI Ia Regulamentului delegat (UE) nr. 127/2016 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013.

4.3. Etichetarea formulei trebuie sa respecte cerințele prevazute în Regulamentul delegat UE nr. 127/2016 în cea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică precum și cerințele din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.

4. 4. Furnizorul are obligația de a inscripționa pe fiecare cutie următoarea sintagma: „Acest produs nu se comercializează”.

4\*5. Nu se fac mențiuni nutriționale și de sănătate pe formulele de început.

5. DURABILITATEA MINIMĂ A PRODUSULUI:

Produsul trebuie să mai fie valabil încă un an din momentul livrării.

6. CONDIȚII DE DEPOZITARE:

Spațiile de depozitare trebuie să respecte nonnele igienico-sanitare legale în vigoare.

7. CONDITII DE TRANSPORT

Transportul va fi asigurat de către ofertantul câștigător pe cheltuiala acestuia, cu mijloace de transport care sunt autorizate sanitar conform legislației în vigoare, la sediul Direcției de Sanatate Publica Iasi, Strada Nicolae Balcescu, Nr.21 Corp B.

În timpul transportului, se vor lua măsuri pentru a nu fi afectate calitățile organoleptice ale produsului.

Mijloacele de transport trebuie să fie autorizate conform legislației în vigoare (Ord. ANSVSA nr. 107 din 5 sept. 2019 pentru modificarea și completarea Normei sanitare veterinare privind procedura de autorizare sanitară veterinară a unităților care produc, procesează, depozitează, transportă și/sau distribuie produse de origine animală, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 57/2010, publicat MO nr.762 din 19 sept 2019 ) și să respecte normele igienico-sanitare privind transportul produselor alimentare (Regulamentul (CE) gr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare, modificările și completările ulterioare, JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

---

Riscurile datorate furnizorului / achizitorului și clauze contractuale pentru pentru achiziția publică de lapte praf pentru derularea intervenției „Profilaxia distrofiei la copiii cu vârstă cuprinsă între 0 - 12 luni, care nu beneficiază de lapte matern prin administrare de lapte praf”, în cadrul Programului național de sănătate a femeii și copilului

## I. RISCURILE DATORATE FURNIZORULUI

(1) Furnizorul să nu livreze produsele în cantitățile și tipurile prevăzute în Anexa la contract, la standardele și performanțele conform contractului.

(2) Furnizorul să nu îndeplinească contractul de furnizare pe perioada de derulare a acestuia, conform caietului de sarcini și documentelor contractului.

(3) Toate produsele livrate să nu corespundă din punct de vedere calitativ și cantitativ cu condițiile impuse în caietul de sarcini, anexă la contract.

(4) Furnizorul să nu remedieze pe cheltuiala sa, în termen de 5 zile lucrătoare, orice produs cu funcționare defectuoasă și/sau neconformități cu specificațiile tehnice din caietul de sarcini. (5) Furnizorul să nu furnizeze produsele în condițiile convenite în contract privind ambalarea, marcarea, transportul, asigurarea, livrarea și instalarea pe cheltuiala furnizorului.

(6) Furnizorul să nu mențină prețul produselor conform anexei contractului, pe toată perioada de derulare a contractului.

(7) Furnizorul să nu își asume întreaga responsabilitate privind calitatea produsului livrat și să nu respecte toate cerințele minime obligatorii la livrare, transport și instalare prevăzute în caietul de sarcini;

(8) Furnizorul să nu respecte toate prevederile legale în vigoare la nivel național, care conțin reglementări referitoare la protecția muncii, prevenirea incendiilor și protecția mediului, specifice activităților din domeniu, prin luarea tuturor măsurilor ce se impun în vederea îndeplinirii obiectului contractului, precum și pentru protecția personalului. (9) Furnizorul să nu despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

i) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală, legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate și orice alte prejudicii produse ca urmare a neîndeplinirii cuplabile a contractului.

ii) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

iii) pretenții și acțiuni în justiție rezultate din orice încălcări ale prevederilor contractului în vigoare de către furnizor sau personalul său, salariat sau contractat de acesta.

(10) Furnizorul să cesioneze obligațiile contractuale pe durata de valabilitate a contractului.

## II. RISCURILE DATORATE ACHIZITORULUI

10.1 - Achizitorul să nu recepționeze produsele, în termenul convenit.

10.2 - Achizitorul să nu plătească prețul produselor către furnizor în conformitate cu prevederile art. 6 din Legea nr. 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante, respectiv în cel mult 60 de zile calendaristice calculate conform art. 6 alin. (1) și alin. (4) din Legea nr. 72/2013.

În sensul prevenirii unor astfel de riscuri, autoritatea contractantă va solicita constituirea garanției de bună-execuție și va impune penalități de întârziere în cuantumul stabilit de dispozițiile Codului de procedură fiscală, precum și denunțarea unilaterală în condițiile legale în vigoare, prin clauze contractuale. Anexat, modelul de contract de furnizare care conține clauzele contractuale obligatorii și care va face parte integrantă din documentația de atribuire.

## III. CONTEXTUL VIITORULUI CONTRACT:

Laptele praf reprezintă principala componentă în derularea Programului național de sănătate a femeii și copilului, iar pentru derularea intervenției „Profilaxia distrofiei la copiii cu vârstă cuprinsă între 0 - 12 luni, care nu beneficiază de lapte matern prin administrare de lapte praf” este necesară achiziționarea a laptelui praf pentru a se asigura copiilor lapte praf din fondurile alocate programului național de sănătate a femeii și copilului

Procedura de achiziție se va finaliza prin încheierea unui acord cadru pe o perioadă de 2 ani.

## IV. RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN IMPLEMENTAREA CONTRACTULUI:

Responsabilitățile și atribuțiile Autorității Contractante constau în:

- stabilirea necesarului de lapte praf pentru derularea în bune condiții a programului național de sănătate a femeii și copilului,
- încheierea contractelor cu respectarea tuturor prevederilor legale în vigoare
- monitorizarea modalității de îndeplinire a obligațiilor asumate de către furnizori prin contractele,
- aplicarea măsurilor legale în situația neîndeplinirii de către furnizori a obligațiilor asumate prin contractele.
- recepționarea produselor în condițiile stabilite prin contract
- efectuarea plăților contractelor conform clauzelor specifice prevăzute în acestea.



**Recepția produsului contractat** se va efectua la DSP Iasi, în prezența delegatului furnizorului și a comisiei de recepție.

Pentru fiecare livrare, furnizorul are obligația de a notifica în scris, identitatea delegatului său, care va participa la efectuarea recepției și prelevarea probelor prin sondaj pentru analizele fizicochimice și bacteriologice de laborator.

Produsul va fi însoțit în mod obligatoriu de :

- factura fiscală;
- autorizație sanitar veterinară pentru mijloacele de transport;
- declaratie de conformitate data de producator;
- împuternicire delegat daca este cazul

Recepția se realizează organoleptic, apreciindu-se: consistenta, culoarea, gustul, mirosul, ambalarea cit și prin cântărire sau numărare bucată cu bucată (unde este cazul) a produsului aprovizionat.

Dacă la recepția efectuată de beneficiar, cantitatea de produs livrată nu va fi acceptată deoarece nu corespunde din punct de vedere calitativ, furnizorul se obligă să asigure înlocuirea cantității neacceptate cu un produs corespunzător în termen de 24 de ore, cu suportarea cheltuielilor suplimentare și a eventualelor prejudicii suferite și dovedite. În cazul neînlocuirii produsului respins la recepție, autoritatea contractuanta isi rezerva dreptul de a inceta contractul conform prevederilor mentionate în contract.

În cadrul termenului de valabilitate a produsului livrat, beneficiarul este îndreptățit să solicite înlocuirea gratuită a produsului necorespunzător care a respectat regimul de depozitare, dar prezintă caracteristici neconforme din punct de vedere sanitar-veterinar pe durata acestei perioade. Despre această situație, beneficiarul va înștiința în scris furnizorul în cel mai scurt timp, de la constatarea neconformităților menționate mai sus, iar acesta va înlocui produsul în cauza pe cheltuiala sa exclusivă, în termen de 24 de ore de la comunicare.

Beneficiarul produsului contractat are dreptul de a preleva o proba prin sondaj în prezența delegatului furnizorului, proba care urmează a fi dusa la analize ale produsului/produselor din punct de vedere organoleptic, al compoziției fizico-chimice și cele conexe atributului sanitar-veterinar. Analizele produsului/ produselor vor fi efectuate în laboratoare acreditate în sistem RENAR/echivalent, pe cheltuiala exclusivă a furnizorului, urmând ca, în urma concluziilor stipulate în buletinele de analiză, furnizorul să asigure în termen de 24 de ore cantitatea compensatorie de produs/produse care au făcut obiectul analizelor menționate mai sus.

Imi asum raspunderea realitatii și corectitudinii informatiilor furnizate

Compartiment Asistență Medicală și Programe,  
Cons sup. dr. Munteanu Loredana



