**Aprobat**

 **Presedinte-Comisia de contractare**

 **Dr. Dumitru HOBEANU**

**DOCUMENTE NECESARE IN VEDEREA INCHEIERII ACTELOR ADITIONALE/CONTRACTELOR DE FURNIZARE**

 **DE SERVICII MEDICALE PARACLINICE**

 **( ANALIZE DE LABORATOR, RADIOLOGIE IMAGISTICA MEDICALA, EXPLORARI FUNCTIONALE)**

**2017**

Conform adresei CNAS P2103/01.03.2017, procesul de contractare pe toate domeniile de asistenta medicala se desfasoara in luna **MARTIE 2017**, dupa cum urmeaza:

Având în vedere precizarile CNAS de mai sus si prevederile H.G. nr. 161/2016 pentru aprobarea Contractului cadru privind condiţiile acordării asistenţei medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2016-2017 şi ale Normelor metodologice de aplicare a Contractului cadru , **Casa de Asigurări de Sănătate Valcea** stabileşte ca perioadă de contractare intervalul **6– 31 MARTIE 2017**.Toţi furnizorii interesaţi vor depune cererile însoţite de documentele necesare contractării până la data de **14 MARTIE 2017.**Atragem atenţia tuturor furnizorilor de servicii medicale, medicamente şi dispozitive medicale că **nerespectarea acestui termen duce la neîncheierea contractelor** cu furnizorii respectivi.

**I .** Documente obligatorii prevazute de H.G. nr. 161/2016 pentru aprobarea Contractului cadru privind condiţiile acordării asistenţei medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2016-2017 – *au fost afisate pe site-ul CAS Valcea*

* dovada de evaluare a furnizorului valabila la data încheierii contractului;
* contul deschis la trezoreria statului sau la banca;
* codul de inregistrare fiscala – codul unic de inregistrare sau codul numeric personal (copie buletin/carte de identitate), dupa caz;
* dovada asigurarii de raspundere civila în domeniul medical pentru furnizor, valabila la data încheierii contractului;
* dovada asigurarii de raspundere civila în domeniul medical pentru personalul care îsi desfasoara activitatea la furnizor într-o forma prevazuta de lege si care urmeaza sa fie înregistrat în contract si sa functioneze sub incidenta acestuia, valabila la data încheierii contractului;
* dovada platii la zi a contributiei la Fond pentru asigurari sociale de sanatate si a contributiei pentru concedii si indemnizatii, pentru cei care au aceasta obligatie legala efectuata conform prevederilor legale în vigoare; Este obligatorie depunerea certificatului de atestare fiscala valabil la data de 14.03.2017
* cererea/solicitarea pentru intrare în relatie contractuala cu casa de asigurari de sanatate;

II.Documente specifice obligatorii prevazute de H.G. nr. 161/2016 si de Ordinul comun MS/CNAS 196/139/2017privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare in 2017 a contractului-cadru:

1.Autorizaţia sanitara de funcţionare prin care se confirmă îndeplinirea condiţiilor igienico-sanitare (cu mentionarea compartimentelor din cadrul laboratorului);

* 1. autorizaţie sanitară de funcţionare separată pentru fiecare punct extern de recoltare din structura laboratorului/punctului de lucru, pentru furnizorii de servicii medicale paraclinice ‐analize de laborator;
	2. autorizația pentru activitatea de transport a probelor biologice recoltate în punctele externe de recoltare;
	3. documentele privind deţinerea mijloacelor de transport auto individualizate şi care sunt utilizate numai pentru activitatea prevăzută mai sus;
1. Declaratie pe propria raspundere a reprezentantului legal ca nu a incheiat sau nu incheie pe parcursul derularii raporturilor contractuale cu casa de asigurari de sanatate contracte, conventii sau alte tipuri de intelegeri cu alti furnizori, conform prevederilor art.194 din HG nr. 161/ 2016, cu modificarile si completarile ulterioare;
2. Documete din care rezulta indeplinirea creiteriilor de selectie conf Anexelor 19 si 20

**CRITERIUL EVALUARE:**

**RESURSE UMANE**

* Tabel cu personalul medico-sanitar (conform ANEXA 18B/18C) atât pe suport de hârtie cât si pe suport magnetic (CD) - cu mentionarea fiecarui punct de lucru, semnat si stampilat;
* Pentru fiecare persoana menţionată in ANEXE se vor depune, în copie, următoarele documente,:
* Certificatul de membru al organizaţiei profesionale din care face parte (Colegiul Medicilor, OAMGMAMR, OBBCSSR) vizat si având menţionate competenţele, unde este cazul;
* Dovada asigurarii de raspundere civila dovada asigurării de răspundere civilă în domeniul medical pentru personalul care îsi desfăsoară activitatea la furnizor într-o formă prevăzută de lege si care urmează să fie înregistrat în contract si să funcţioneze sub incidenţa acestuia, valabilă la data încheierii contractului; furnizorul are obligaţia de a funcţiona cu personalul asigurat pentru răspundere civilă în domeniul medical pe toată perioada derulării contractului;
* Copie a documentului care atesta gradul profesional
* Contractul de munca (pentru contractele inregistrate dupa data de 01.01.2011, se va atasa si inregistrarea de la REVISAL)
* Declaraţia pe proprie raspundere a fiecarui medic din contract privind programul de lucru in contract cu CAS in original, datata, semnata si parafata, -

**CAPACITATE TEHNICA- laborator**

* Tabel cu aparatele/ echipamentele/ instalaţiile din dotare pe hartie si suport magnetic
	+ *laboratoarele de analize medicale (inclusiv anatomie patologica)* – vor depune pentru fiecare aparat, copie după:
1. fişa tehnică vizată de producator/ distribuitor autorizat/ furnizor de service autorizat a fiecărui aparat din care să reiasă seria si numarul aparatului, anul fabricaţiei/ anul refurbisarii, capacitatea de lucru, meniul de teste; aparatele din categoria histopatologie se vor puncta numai daca exista compartimentul de histopatologie mentionat pe decizia de evaluare, autorizatia sanitara de
2. functionare, aferent punctului de lucru respectiv; pentru aparatele refurbisate- declaratie de conformitate pentru seria aparatului refurbisat din care sa reiasa data reconditionarii (refurbisarii), emisa de producator;
3. document privind modalitatea de detinere (contractul cumpărare, contractul de comodat si actele aditionale de prelungirea contractului/inchiriere/leasing, factura, etc.);
4. declaratia marca CE pentru tipul de aparat / avizul de utilizare pentru aparatele second hand, emise conform prevederilor legale in vigoare, pentru aparatura din dotare, dupa caz;
5. contract de service, care sa includa verificarile periodice conform normelor producatorului aparatului, încheiat cu un furnizor avizat (se va depune si avizul) atat de Ministerul Sanatatii / Agentia Nationala a Medicamentelor si a Dispozitivelor Medicale, conform prevederilor legale în vigoare, cat si de producator, pentru aparatele iesite din perioada de garantie si valabil pe perioada de derulare a contractului de furnizare de servicii medicale; pentru aparatele care ies din garantie pe parcursul derularii contractului de furnizare de servicii medicale furnizorii sunt obligati sa prezinte contractul de service anterior expirarii perioadei de garantie;
6. documente prin care producătorul de aparatură de laborator, reactivi și consumabile, certifică respectarea standardului SR EN ISO 13485:2003 sau SR EN ISO 13485 dintr-un an ulterior anului 2003 pentu toate aparatele, reactivii și consumabile utilizate pentru serviciile medicale paraclinice ce fac obiectul contractului încheiat cu casa de asigurări de sănătate.

**LOGISTICĂ**: dovada detinere soft ; fisa tehnica soft ; web site printscreen ;

**CRITERIUL DE CALITATE-** se vor completa tabelele calitate laborator si se vor depune in format electronic si pe hartie, semnate:

1. Contracte cu organizatorii schemelor de testare a competenţei pentru anul 2017 şi anexele din care să reiasă tipul analizelor şi frecvenţa cu care vor participa la schemele de testare a

competenţei, pentru minim 43 de analize din numarul de analize cuprinse in lista investigatiilor paraclinice;

1. Confirmarea de participare pe anul 2016 - se va depune :
* raport de evaluare/centralizator emis de organizatorii schemelor de testare a competentei pentru toti analitii la care laboratorul a participat in anul anterior, semnat de firma de control extern ;
* facturi emise de organizatorii schemelor de testare a competentei
* dovezi ale platilor efectuate ;
* in format electronic – rapoartele de evaluare emise de organizatorul de testare a competentei, care sa contina indici statistici specifici laboratorului ;
1. Certificat SR EN ISO/CEI 15189, însoţit de anexa care cuprinde lista de analize medicale de laborator acreditate (minim 43 de analize), în termen de valabilitate, cu exceptia examinarilor histopatologice si citologice;

Pentru furnizorii care detin mai multe puncte de lucru, CRITERIUL CALITATE se va depune pentru fiecare punct in parte, astfel incat sa reiasa din contract si raportul de evaluare, denumirea / codul punctului de lucru respectiv;

**CAPACITATE TEHNICA- radiologie**

* **Tabel cu aparatele/ echipamentele/ instalaţiile din dotare pe hartie si suport magnetic**

***cabinetul de radiologie imagistică***– pentru fiecare aparat, copie după :

* + 1. fişa tehnică eliberata de producator/distribuitor autorizat/firma de service autorizata a fiecărui aparat din care să reiasă seria si numarul aparatului, anul fabricaţiei/ anul refurbisarii, (pentru aparatele de radiologie seria, numarul si anul fabricatiei reies din autorizatia CNCAN),
		2. caracteristicile aparatului, conform ANEXEI 20; pentru aparatele refurbisate- declaratie de conformitate pentru seria aparatului refurbisat din care sa reiasa data reconditionarii (refurbisarii), emisa de producator;
		3. document privind modalitatea de detinere (contractul cumpărare/inchiriere/leasing, factura, etc) pentru fiecare aparat, dar si pentru accesoriile detinute (printer, injector, developator, aplicaţii software\* instalate pe computerul tomograf/RMN, antenă instalată, etc.) conform tabel capacitate tehnica radiologie;
		4. avizul de utilizare şi/sau buletinul de verificare periodică, emise conform prevederilor legale în vigoare, pentru aparatura din dotare. contract de service, care sa includa verificarile periodice conform normelor producatorului aparatului, încheiat cu un furnizor avizat (se va depune si avizul) atat de *Ministerul Sanatatii /* *Agentia Nationala a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale*, conform prevederilor legale în vigoare, cat si de producator, pentru aparatele iesite din perioada de garantie si valabil pe perioada de derulare a contractului de furnizare de servicii medicale; pentru aparatele care ies din garantie pe parcursul derularii contractului de furnizare de servicii medicale furnizorii sunt obligati sa prezinte contractul de service anterior expirarii perioadei de garantie;
		5. autorizatie utilizare CNCAN, valabila, pentru fiecare aparat de imagistica, dupa caz;

Copie certificat privind implementarea sistemului de management al calitatii in conformitate cu standardul SR EN ISO 9001/2008 sau SR EN ISO 9001/2015 sau un alt standard adoptat in Romania;

**LOGISTICĂ :**

* + - * Dovada detinere soft ; fisa tehnica soft ; web site printscreen ;
			* Dovada detinere RIS, PACS, daca exista dotare, după caz;

10. Declaraţia reprezentantului legal privind programul de lucru al furnizorului în contract cu CAS (specificat pentru fiecare punct de lucru, (conform **Anexei 45 )**

 11. Declaraţia reprezentantului legal al furnizorului de servicii medicale în care să specifice dacă mai are contract cu altă Casă de Asigurări de Sănătate (conform **Anexei 18A)**

12. Tabel centralizator privind investigatiile ce se solicita a fi contractate, semnat de reprezentantul legal, pentru fiecare tip de analiza de laborator (hematologie, biochimie, imunologie, microbiologie, histopatologie) si pentru fiecare tip de investigaţie – pentru radiologie imagistica, pe suport magnetic (CD) şi pe suport de hârtie,

***Toate documentele depuse în copie, necesare încheierii contractelor, sunt certificate pentru conformitate prin sintagma <<conform cu originalul>> şi semnătura reprezentantului legal al furnizorului, pe fiecare pagină; aceste documente se transmit şi în format electronic asumate prin semnătura electronică extinsă a reprezentantului legal al furnizorului. Reprezentantul legal al furnizorului răspunde de realitatea şi exactitatea documentelor necesare încheierii contractelor."***

***Mentionam ca documentele trebuie depuse in perioada 06-14 martie 2017, la registratura CAS Valcea, iar cele existente la nivelul casei de asigurari nu vor mai fi depuse/ transmise la încheierea contractelor, cu excepţia celor modificate sau cu perioadă de valabilitate expirată incepand cu 01.04.2017.***

*.*

Subcomisia de contractare

-asistenta ambulatorie –investigatii paraclinice-

Dan DIACONU

Mihaela DURLEA

Vasilica TURCESCU