



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Data 24 ianuarie 2025

CONTRACT nr. 21290873-05-02

de achiziționare a dispozitivelor medicale

I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2025

Cod CPV: 33100000-1

20.01.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice
Data Control SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	centralizate în sănătate
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI	reprezentată prin director Vitalie MOȘCALU	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG
(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)
care acționează în baza	care acționează în baza	care acționează în baza
statutului	Regulamentului	Regulamentului de organizare și funcționare
(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1003600007935	IDNO 1003600150613	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:

A. Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2025,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licitație deschisă :

nr. ocds-b3wdpl-MD-1728396292187,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 24.12.2024

B. Documente vor fi considerate părțile componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
- b) specificația de preț;
- c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la 31.01.2026;
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.

C. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

D. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Beneficiar prin intermediul Centrului, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar, Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătilă conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

1. Obiectul Contractului.

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului prețul pentru bunurile/serviciile recepționate și să recepționeze bunurile/serviciile livrate/prestate de Furnizor/Prestator.

1.3. Centrul după recepționarea mijloacelor financiare pentru bunurile/serviciile recepționate de la beneficiar, se obligă să transmită mijloacele financiare pentru bunurile/serviciile livrate/prestate către Furnizor/Prestator.

1.4. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.5. Termenul de garanție [valabilitate, după caz] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;

- Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării;

- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor/serviciilor la destinația finală.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 24 214 908,52(Douăzeci și patru milioane două sute paisprezece mii nouă sute opt 52) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Beneficiarul transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Beneficiar și a facturilor fiscale.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;

c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;
- b) să asigure transferul mijloacelor financiare Centrului pentru bunurile/serviciile livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în Contract, după recepționarea mijloacelor financiare de la beneficiar, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte Părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedură de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițitoare va emite declarația de rezoluțiune.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

9.5. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1, în caz contrar, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,1% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere;

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

a) oricăror reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate;

b) oricăror 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 Centru.

12. Dispoziții finale.

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele întocmite anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate în prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost redactate în scris, au fost semnate de Părți și aprobate corespunzător.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil până la 31.12.2025 Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova la data și anul indicate mai sus.

II. CONDIȚIILE SPECIALE ALE CONTRACTULUI

1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

1.1. Bunurile se consideră livrate, doar la momentul semnării actului de predare primire. Actul de predare primire se semnează doar în cazul în care bunul a fost instalat, pus în funcțiune și personalul implicat a fost instruit.

1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

2. Condiții speciale privind garanția bunurilor livrate.

2.1. Vânzătorul este obligat să garanteze cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării.

2.2. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului.

2.3. Vânzătorul este obligat, la solicitarea beneficiarului, de a efectua instruirea personalului cu asumarea tuturor cheltuielilor cu privire la instalarea și utilizarea bunurilor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vinzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Data Control SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: mun. Chisinau, str. N. Testemitanu 29/1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005; Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 27 37 12 , contact@datacontrol.md; datacontrol@mail.ru	Telefon: 022 (022) 733 711; (022) 256 110 , cardiologie2010@ms.md; icachizitii@gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail: monitorizare@capcs.gov.md md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD24MO2224ASV12190257100	IBAN: MD26TRPCCC518430A00003AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600150613	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
		
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

Pregăt

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Pret fără TVA	Pret cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Bucată	400,00	278,0000	300,2400	111 200,0000	120 096 0000
1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent pentru artere carotide	Bucată	20,00	18 299,0000	18 299,0000	365 980,0000	365 980 0000
35	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie	Bucată	200,00	1 845,0000	1 992,8000	369 000,0000	398 520 0000
38	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Balon semicompliant coronarian	Bucată	167,00	1 300,0000	1 404,0000	217 100,0000	234 468 0000
63	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent pentru artere carotide double layer	Bucată	34,00	18 299,0000	18 299,0000	622 166,0000	622 166 0000
70	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Set introductor radial scurt	Bucată	1 667,00	278,0000	300,2400	463 426,0000	500 500,0600
106	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Teacă arreată lungă	Bucată	17,00	2 588,0000	2 795,0400	43 996,0000	47 515,6600
110	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	3 667,00	241,0000	260,2800	893 747,0000	954 446,7600
111	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Chid hidrofile pentru angiografie Coronariana tip J	Bucată	400,00	778,0000	840,2400	311 200,0000	336 096,0000
113	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Chid hidrofile pentru angiografie Cu virf drept	Bucată	100,00	790,0000	853,2000	79 000,0000	85 320,0000
114	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	500,00	1 018,0000	1 221,6000	509 000,0000	610 600,0000

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țară și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	Set introducător pentru puncție arterială femurală Radifocus™ Introducer II Pediatric Kit A Standard Kit B Standard Kit R RS*A40G07SQ RS*A50G07SQ RS*A60G07SQ RS*A40K10AQ RS*A40K10SQ RS*A50K10AQ RS*A50K10SQ RS*A60K10SQ RS*A60K10AQ RS*A70K10SQ RS*A80K10SQ RS*A90K10SQ RS*A10K10SQ RS*A11K10SQ RS*B40G10SQ RS*B40K10AQ RS*B40K10SQ RS*B50N10AQ RS*B50N10SQ RS*B60N10SQ RS*B70N10SQ RS*B80N10SQ RS*B90N10SQ RS*B10K10MQ RS*B10N10MQ RS*B11N10SQ RS*B50N25AQ RS*B60N25AQ RS*B70N25AQ RS*B80N25AQ RS*B90N25AQ RS*R40K10MQ RS*R50N10MQ RS*R60N10MQ RS*R70	Belgia, TERUMO EUROPE N.V.	DM000117583
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Set introducător pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilator, mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterială. Mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic de 0.035" sau 0.038" drept, angulat sau în formă de J; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii; ac de puncție arterială de 18 G sau 20 G. acoperire hidrofilică; dilator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; Teacă conține un inel radiopac încrustat pentru vizualizare sportivă și un inel de sutură pentru fixare. Toate componentele nu conțin latex. Setul este amplasat într-un suport de plastic. Material: teacă – EPTFE Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Teacă cu diametru de 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr. Lungime obligatorii: 7-10 cm, 25 cm.			
33100000-1	Stent pentru artere carotide Readsaver™ Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX	Franta, MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823; DM000186824; DM000186825; DM000186826; DN:000186827; DM000186828; DM000186829; DM000186830; DM000186831 DM000186832; DM000186833; DM000186834; DM000186835; DM000186836; DM000186837 ;
35			
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micro-meșă internă. Sistemul de livrare: RX. Compatibilitate: arc ghid 0.014". Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente. Compatibilitate teacă: 5 Fr (pentru toate mărimile ale stentului). Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toate mărimile ale stentului). Lungimi ale micro-meșei între 20 și 40 mm, în dependență de diametrul vasului și stentului. Structura din meșe împletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată. Repozicionare la până la 50 % d-pă deployment. Cerințe minime obligatorii:			

Lungimea utila obligatorie: 143 cm;
Diametre stent obligatorii: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm.

33100000-1	Sistem de inchidere percutan: a orificiului de punctie Angio-Seal™ Vlp Vascular Closure Device 610132 610133	SUA, TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000677644; DM000677645
38	Specificarea tehnica deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant. Componente complet absorbabile in maxim 60-90 de zile. Dispozitiv compus din: - ancora intraarteriala - dop din collagen - sutura cu strangere automata - sa nu necesite compresie manuala. Ancora cu profil mic conceputa pentru a se abasa strans de perelele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. Inchidere mecanică activa - procedura rapida - ușor de utilizat - confortabil pentru pacient - timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min - dispozitiv compatibil 6 si 8 F, in set inclus ghid de 70 cm tip „J” cu indreptator. Dispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035” si 0.038”		
35100000-1	Balon semicompliant coronarian	Japonia, TERUMO CORPORATION	DM000240594; DM000240596; DM000240607; DM000240618; DM000240595; DM000240597; DM000240608; DM000240619; DM000240598; DM000240609; DM000240620; DM000240629; DM000240599; DM000240610; DM000240621; DM000240600; DM000240611; DM000240622; DM000240630; DM000240601; DM000240612; DM000240623; DM000240602; DM000240613; DM000240624; DM000240603; DM000240614; DM000240625; DM000240604; DM000240615; DM000240626; DM000240632; DM000240605; DM000240616; DM000240627 DM000240617; DM000240628; Suplimentar: DM000240593
63	Conform specificației tehnice		
Specificarea tehnica deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Model dispozitiv:			

Ryreit™ PTCA Dilatation Catheter

DC-RR1205HH
DC-RR1210HH
DC-RR1215HH
DC-RR1220HH
DC-RR1505HH
DC-RR1510HH
DC-RR1515HH
DC-RR1520HH
DC-RR2010HHW
DC-RR2015HHW
DC-RR2020HHW
DC-RR2030HHW
DC-RR2210HHW
DC-RR2215HHW
DC-RR2220HHW
DC-RR2510HHW
DC-RR2515HHW
DC-RR2520HHW
DC-RR2530HHW
DCRR2710HHW
DC-RR2715HHW
DC-RF2720HHW
DC-RR3010HHW
DC-RR3015HHW
DC-RR3020HHW
DC-RR3210HHW

DC-RR3215HHW	
DC-RR3220HHW	
DC-RR3510HHW	
DC-RR3515HHW	
DC-RR3520HHW	
DC-RR3530HHW	
DC-RR3710HHW	
DC-RR3715HHW	
DC-RR3720HHW	
DC-RR4010HHW	
DC-RR4015HHW	
DC-RR4020HHW	
Suplimentar:	
DC-RR1005HH	
Specificația tehnică:	
Baloane PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică.	
Permit utilizarea tehnicii "kissing balloon".	
Taburi externi și interni fixate prevînd încrețirea în cute pe lățimea balonului.	
Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm).	
Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei.	
Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 - 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,60 - 4,00 mm din Ptlr.	
Diametru de intrare în leziune: 0,40 mm pentru 1,25 mm x 10 mm și 0,42 mm pentru restul mărimilor.	
Presiune nominală: 6 atm.	
Presiune RPB: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului.	
Cerințe minime obligatorii:	
Dimensiuni obligatorii: Lungime shaft obligatorie: 145 cm.	
Diametre balon obligatorii: 1,25 mm, 1,50 mm, 2,00 mm, 2,25 mm, 2,50 mm, 2,75 mm, 3,00 mm, 3,50 mm, 4,00 mm.	
Lungimi balon obligatorii: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 30 mm, 40 mm.	
Diametrul shaftului:	
Proximal obligatorii: 2,0 Fr (0,67 mm) (suplimentar la cele obligatorii se se accepta și alte dimensiuni).	
Distal obligatorii: 2,4 Fr (0,80 mm) pentru Ø 1,25 - 2,00 mm; 2,5 Fr (0,83 mm) pentru Ø 2,25 - 3,00 mm; 2,6 Fr (0,87 mm) pentru Ø 3,50 - 4,00 mm.	
Suplimentar: Ø 1,00 - 5,00 mm	
33100000-1	Stent pentru artere carotide double layer

70	Roadsaver TM Coronary Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	FRANJA MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823; DM000186824; DM000186825; DM000186826; DM000186827; DM000186828; DM000186829; DM000186830; DM000186831; DM000186832; DM000186833; DM000186834 DM000186835; DM000186836; DM000186837
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micro-meșă internă, care divizează celule mari în 16 celule mici, eria unei microocluze constituie 0.0381 mm². Sistemul de livrare: RX. Compatibilitate: arc ghid 0.014". Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente. Sistemul de livrare de 5 Fr rapid exchange (pentru toate mărimile ale stentului). Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toate mărimile ale stentului). Structura din meșă împletită, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată. Complet reversibil și repozitionabil chiar și după ce 50% din lungimea stentului a fost degajat. Cerințe minime obligatorii: Dimensiuni obligatorii: Lungimea utilă: 143 cm. Diametre: 5,00 – 10,00 mm. Lungimi: 16; 18; 20; 25; 30; 40 mm.	Set introducător radial scurt RadifocusTM Introducer II Transradial Kit RT-R40A07PQ RT-R40A10PQ RT-R40D10PQ RT-R50A07PQ RT-R50A10PQ RT-R50D10PQ RT-R60A07PQ RT-R60A10PQ RT-R60D10PQ RT-R70D10PQ	Belgia, TERUMO EUROPE N.V.	DM000678693; DM000678696; DM000678697; DM000678699; DM000678701; DM000678702; DM000678704; DM000678706; DM000678707; DM000678709
33100000-1 106	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant: / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Ac angiografic de 20-22G și fir de ghidare mic de 0,018 "/ 0,46mm - 0,021 "/ 0,53mm , introducătorul, acul și ghidul vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedură. Se vor livra cu miniguide wire de oțel inoxidabil. Dimensiuni obligatorii: Lungimea tecii de 7 cm - 10 cm. Miniguide cu lungimi de 45cm, cu caracteristici disponibile obligatorii de 4-7 F.	Tracă armată lungă	33100000-1

110	Destination™ Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDC45 GS*F5LMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-74501 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89005	SUA, TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000682457; DM000682458; DM000682459; DM000682460; DM000682461; DM000682467; DM000682468; DM000682469; DM000682470; DM000682471; DM000682477; DM000682478; DM000682479; DM000682480; DM000682481; DM000682486; DM000682487; DM000682488; DM000682489; DM000682490; DM000682462; DM000682463; DM000682464; DM000682465; DM000682466; DM000682472; DM000682473; DM000682474; DM000682475; DM000682476; DM000682482; DM000682483; DM000682484; DM000682485
33100000-1	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție (valabilitate, după caz) Servește în calitate de cateter de ghidare și/sau teacă introductoare. Material: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală, fire plate; Vârf conic, atraumatic; Acoperire hidrofilică cu proprietăți asemănătoare mucoasei – 5 cm parte distală. Radiopacitate triplă: teacă – prin spirală de armare, dilator și inel din aur încastrat în teacă la 5 mm de la vârf; Compatibilitate ghid: 0,038"; Valva hemostatică de tip "cross-cut"; Dimensiuni obligatorii Teacă ghid cu lungimi 45-96 cm; Diametre disponibile: 5, 6, 7 și 8 Fr; Diametru exterior: 2,4 Fr.	Cateter diagnostic pentru coronare din poliuretan	DM000661989; DM000661990; DM000661991; DM000661992; DM000661993; DM000661994; DM000661995; DM000661996; DM000661997; DM000661998; DM000661999; DM000662000; DM000662001; DM000662002; DM000662003; DM000662004; DM000662007; DM000662013; DM000662014; DM000662015; DM000662016; DM000662017; DM000662018; DM000662027; DM000662028; DM000662029; DM000662019; DM000662020; DM000662021; DM000662022; DM000662032; DM000662036; DM000662037; DM000662038; DM000662039; DM000662044; DM000662041; DM000662042; DM000662043; DM000662054; DM000662055; DM000662046; DM000662047; DM000662056.

111	Conform specificației tehnice	1: V
DM000662058; DM000662060; DM000662061; DM000662063; DM000662064; DM000662065; DM000662066; DM000662069; DM000662075; DM000662076; DM000662078; DM000662077; DM000662079; DM000662081; DM000662082; DM000662083; DM000662084; DM000662085; DM000662086; DM000662106; DM000662103; DM000662107; DM000662109; DM000662110; DM000662112; DM000662111; DM000662113; DM000662114; DM000662116; DM000662117; DM000662118; DM000662094; DM000662095; DM000662096; DM000662097; DM000662098; DM000662099; DM000662180; DM000662181; DM000662182	Conform specificației tehnice	1: V
Model dispozitiv: R-ffocus™ Optitorque™ Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-5AL1000M RH-6AL1000M RH-4AL2000M RH-5AL2000M RH-6AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL3000M RH-6AL3000M RH-4AR1000M RH-5AR1000M RH-6AR1000M RH-4AR2000M RH-5AR2000M RH-5AR3000M RH-5ARJP00M RH-4CL3500M RH-5CL3500M RH-6CL3500M RH-4CL4000M RH-5CL4000M RH-6CL4000M RH-5CL4001M RH-5CL4500M RH-6CL4500M RH-4CL5000M RH-5CL5000M RH-6CL5000M RH-5CL6000M RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-5CR3500M RH-6CR3500M RH-5CR3571M RH-6R4000M RH-4CR4000M	Conform specificației tehnice	1: V

RH-5CR4000M
RH-6CR4000M
RH-6CR4500M
RH-4CR5000M
RH-5CR5000M
RH-6CR5000M
RH-4MP2520M
RH-4MP3020M
RH-6MP3500M
RH-4MP3520M
RH-4MP4020M
RH-5MP4020M
RH-6MP4020M
RH-5MP4001M
RH-4ST0161M
RH-4BPTN00M
RH-5BPTN00M
RH-6BPTN00M
RH-5BPTN00M
RH-5BPTN00M
RH-4BPJP00M
RH-5BPJP00M
RH-5BPJL00M
RH-6BPJL00M
RH-5BPJR00M
RH-6BPJR00M
RH-5TIG111M
RH-5TR3510M
RH-5TR4000M
RH-6TR4000M
RH-5TR4010M
RH-5TR4001M
RH-5TR4500M
RH-5TR5000M
RH-6TR5000M
RH-5TR5001M
RH-5BLK410M
RH-5BLK411M
RH-5SP0061M
RH-5SP0061M
RH-6SP0061M
RH-4AP4561M
RH-5AP4561M
RH-6AP4561M
RH-BA14110M
RH-BA24110M
RH-BA25110M

Specificația tehnică:

Varf rotund, roale atraunatic radiorpac. Lumina ce asigură un flux crescut de substanțe de contrast la injectare; cateterul este construit pe o structură impletită din fire de oțel învelite într-un material din nailon poliuritan; concepută pentru controlul 1:1 și suport la intubarea arterei coronare drepte sau stângi. Cu trecere sporta prin vase. Compatibile cu ghid de 0.038". Forme: AL, AR, JL, JR, MP, Straight ST IM, Bypass. Pigtail, Simenons, Radial Tiger, Radial BLK. Dimensiuni obligatorii: Dimensiuni disponibile 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr. Lungime 100, 110 și 125 cm.			
3310000-1	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682351; DM000682279; DM000682280; DM000682281; DM000682282; DM000682354; DM000682284; DM000682355; DM000682285; DM000682356; DM000682357; DM000682286; DM000682358; DM000682359; DM000682287; DM000682288; DM000682360; DM000682289; DM000682291; DM000682292; DM000682361; DM000682362; DM000682363; DM000682364; DM000682293; DM000682294; DM000682295; DM000682365; DM000682367; DM000682302 DM000682368; DM000682303; DM000682369; DM000682305; DM000682370; DM000682371; DM000682306; DM000682372; DM000682307; DM000682373
113	Conforma specificației tehnice		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Model dispozitiv: Radifocus™ Guide Wire: M Standard Type RF-GA35151M RF-GS35151M RF*GR35153M RF*GB35153M RF*GS35153M RF-GA35155M RF*GA35155M RF-GS35155M RF*GA35158M RF-GA35158M RF-GS35158M RF*GS35158M RF-GA35181M RF-GS35181M RF*GA35183M RF*GR35183M RF-GS35183M RF*GS35183M RF*GA35188M RF*GA35223M RF-GA35223M RF-GS35223M RF-GS35261M RF*GA35263M RF*GR35263M RF*GS35263M RF-GS35263M RF-GA38151M			

RF*GA38153M RF-GS38153M RF*GS38153M RF-GA38183M RF*GA38183M RF-GS38183M RF-GA38223M RF*GA38263M RF-GA38263M RF*GS38263M RF-GS38263M	RF*GA38153M RF-GS38153M RF*GS38153M RF-GA38183M RF*GA38183M RF-GS38183M RF-GA38223M RF*GA38263M RF-GA38263M RF*GS38263M RF-GS38263M	Chid hidrofilic pentru angiografie Cu vîrf drept	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682336; DM000682268; DM000682338; DM000682340; DM000682271; DM000682344; DM000582273; DM000682346; DM000682276; DM000682348; DM000682282; DM000682355; DM000682357; DM000682286; DM000682359; DM000682360; DM000682289; DM000682364; DM000682295; DM000682365; DM000682295; DM000682368; DM000682303; DM000682370; DM000682307; DM000682373;
33100000-1	114	Radifocus TM Guide Wire M Standard Type RF-GS25153M RF*GS25153M RF-GS25153M RF-GS25263M RF*GS25263M RF-GS32153M RF*GS32153M RF-GS32183M RF*GS32263M RF-GS32263M RF*GS35153M RF-GS35155M RF*GS35158M RF-GS35181M RF-GS35183M RF*GS35183M RF-GS35261M RF*GS35263M RF-GS35263M RF*GS35263M RF-GS38153M RF*GS38153M RF-GS38183M RF*GS38263M RF-GS38263M	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682336; DM000682268; DM000682338; DM000682340; DM000682271; DM000682344; DM000582273; DM000682346; DM000682276; DM000682348; DM000682282; DM000682355; DM000682357; DM000682286; DM000682359; DM000682360; DM000682289; DM000682364; DM000682295; DM000682365; DM000682295; DM000682368; DM000682303; DM000682370; DM000682307; DM000682373;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Varf drept. Acoperire PTFE (politetrafluoretien). Varfului drept. Miez cu dubla posibilitate de manevrare: fix sau mobil Dimensiuni obligatorii Lungimi 150 cm, 180 cm, 260 cm. Diametre 0.025", 0.032", 0.035", 0.038"				
33100000-1	117	Chiduri pentru angioplastie Tip soft Runthrough TM NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Belgia / Japonia, TERUMO CORPORATION	DM000186952
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Miez construit din Nitinol (40cm distal) + oțel inoxidabil (proximal), ofera un excelent suport și rezistență la kinking. Virful împletit cu fire din platină. Ghidul acoperit cu material PTFE. P-rma: dreaptă, varf atraumatic în varianta soft pentru menținerea formei în vas. Acoperit cu polimer hidrofilic tip M-coating. Fără a se desprinde spirc de metal în timpul schimbării unghiului. Radioopacitate: 3 cm. Incarcatura la vîrf până la 1,0 gr. Dimensiuni obligatorii Lungime: 150 cm. Diametru: 0.014" (0.36 mm ± 0.00 mm). Diametru nu mai mare de 0.014"				

33100000 :	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Belgia, TERUMO EUROPE N.V.	DM000507230; DM000507241; DM000507252; DM000507263; DM000507274; DM000507285; DM000507296; DM000507231; DM000507242; DM000507253; DM000507264; DM000507275; DM000507286; DM000507297; DM000507232; DM000507243; DM000507254; DM000507265; DM000507276; DM000507287; DM000507298; DM000507233; DM000507244; DM000507255; DM000507266; DM000507277; DM000507288; DM000507299; DM000507234; DM000507245; DM000507256; DM000507267; DM000507278; DM000507289; DM000507300; DM000507235; DM000507246; DM000507257; DM000507268; DM000507279; DM000507290; DM000507301; DM000507236; DM000507247; DM000507258; DM000507269; DM000507280; DM000507291; DM000507302; DM000507237; DM000507248; DM000507259; DM000507270; DM000507281; DM000507292; DM000507303; DM000507238; DM000507249; DM000507260; DM000507271; DM000507282; DM000507293; DM000507304; DM000507239; DM000507256; DM000507261; DM000507272; DM000507283; DM000507294; DM000507305; DM000507240; DM000507251; DM000507262; DM000507273; DM000507284; DM000507295; DM000507306; Suplimentar;; DM000507219; DM000507220; DM000507221 DM000507222; DM000507223; DM000507224; DM000507225; DM000507226; DM000507227; DM000507228; DM000507229 ;
134	Conform specificației tehnice		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabile, după caz] Model dispozitiv: Ultimaster Nagomi™ Stentimus Eluting Coronary Stent System DE-RS2209ASM DE-RS2509ASM DE-RS2709ASM DE-RS3009ASM DE-RS3509ASM DE-RS4009ASM DE-RS4509ASM DE-RS2212ASM DE-RS2512ASM DE-RS2712ASM DE-RS3012ASM DE-RS3512ASM DE-RS4012ASM DE-RS4512ASM DE-RS2215ASM DE-RS2515ASM DE-RS2715ASM DE-RS3015ASM DE-RS3515ASM DE-RS4015ASM DE-RS4515ASM DE-RS2218ASM DE-RS2518ASM DE-RS2718ASM			

DE-RS3018ASM
DE-RS3518ASM
DE-RS4018ASM
DE-RS4518ASM
DE-RS2221ASM
DE-RS2521ASM
DE-RS2771ASM
DE-RS3021ASM
DE-RS3521ASM
DE-RS4021ASM
DE-RS4521ASM
DE-RS2224ASM
DE-RS2524ASM
DE-RS2724ASM
DE-RS3024ASM
DE-RS3524ASM
DE-RS4024ASM
DE-RS4524ASM
DE-RS2228ASM
DE-RS2528ASM
DE-RS2728ASM
DE-RS3028ASM
DE-RS3528ASM
DE-RS4028ASM
DE-RS4528ASM
DE-RS2233ASM
DE-RS2533ASM
DE-RS2733ASM
DE-RS3033ASM
DE-RS3533ASM
DE-RS4033ASM
DE-RS4533ASM
DE-RS2238ASM
DE-RS2538ASM
DE-RS2738ASM
DE-RS3038ASM
DE-RS3538ASM
DE-RS4038ASM
DE-RS4538ASM
DE-RS2244ASM
DE-RS2544ASM
DE-RS2744ASM
DE-RS3044ASM
DE-RS3544ASM
DE-RS4044ASM
DE-RS4544ASM
DE-RS2250ASM
DE-RS2550ASM
DE-RS2750ASM
DE-RS3050ASM
DE-RS3550ASM

DE-RS4050ASM
DE-RS4050ASM
DE-RS4550ASM
DE-RS4550ASM
DE-RS2009ASM
DE-RS2012ASM
DE-RS2015ASM
DE-RS2018ASM
DE-RS2021ASM
DE-RS2024ASM
DE-RS2028ASM
DE-RS2033ASM
DE-RS2038ASM
DE-RS2044ASM
DE-RS2050ASM

Specificația tehnică:

Material: cobalt crom L605, substanța activă – Sirolimus, materialul batonului – nailon 12.

Design: cellule deschiuse.

Grosime sirat: 80 μ m.

Substanța activă: Sirolimus. Doza: 3.9 µg/mm pe lungimea stentului.

Polimer: Poly (DL-lactide-cocaprolactone), bioresorbabil.

Acoperire: abluminată și gradabilă.

Compatibilitate cateter de ghidare: 5 Fr.

Acoperire: hidrofilică.

Compatibilitate ghid: 0,014".

Timpul de degradare a polimerului si eliberare de medicament 3-4 luni.

Lipsa de deformare la trecere prin leziuni calcificate cu tracabilitate si impingere sporita.

Posibilitatea de a fi postdiluat cu 1-2,5 mm.

Dimesiuni obligatorii:

Lungime utilă obligatorie: 144 cm;

Diametre obligatorii: 2.25 mm, 2.50 mm, 2.75 mm, 3.00 mm, 3.50 mm, 4.00 mm, 4.50 mm;

Lungime obligatorii: 9 mm, 15 mm, 18 mm, 21 mm, 24 mm, 28 mm, 33 mm, 38 mm, 44 mm, 50 mm.

Suplementar: 2,00 mm x 9 mm, 2,00 mm x 12 mm, 2,00 mm x 15 mm, 2,00 mm x 18 mm, 2,00 mm x 21 mm, 2,00 mm x 24 mm, 2,00 mm x 28 mm, 2,00 mm x 33 mm, 2,00 mm x 38 mm, 2,00 mm x 44 mm, 2,00 mm x 50 mm.

33100000-1

Valva aortica transcateter balonexpandabila

Sapien 3 Ultra 20 mm

S3UCM220

9750TFX20

9610TF20

9610ES14

9600CR

23 mm

S3UCM225

9750TFX23

9610TF23

9610ES14

9600CR

26 mm

S3UCM226

9750TFX26

9610TF26

9610ES14

9600CR

Sapien 3

29 mm

S3TF129

9600TFX

9610TF29

9610ES16

9600CR

DM000661730; DM000740538; DM000740542;
DM000678389; DM000661731; DM000740536; DM000740539;
DM000740542; DM000678389; DM000661732; DM000740537;
DM000740540; DM000740542; DM000678389; DM000661736;
DM000740524; DM000740541; DM000740543; DM000678389SUA Edwards Lifescience
Corp.**Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]**

Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)

Valva cardiacă biologică din pericard bovin, indicată în traterea pacienților cu stenoza aortică severă și risc chirurgical extrem cu implantare transfemorală și transapicală și expandare cu balon

- Valva cardiacă biologică din pericard bovin indicată în traterea pacienților cu stenoza aortică severă cu risc chirurgical crescut și intermediar
- Implantare transfemorală sau transapicală
- Valva poziționată în interiorul unui stent din aliaj metalic expandabil, cu proprietăți care să permită fixarea în siguranță în interiorul inelului aortic
- Expandarea valvei se face cu ajutorul unui balon transcateeter cu markeri radioopaci pentru o poziționare ușoară
- Valva cu tratament anticalcificator combinat cu surfactanți și solvenți pentru eliminarea eficientă a fosfolipidelor și reducerea calcificărilor
- Tratament anticalcificator aplicat în două etape: termică și chimică
- Set de implantare care să asigure implantarea corectă a valvei în funcție de calea de abord și care să conțină minim:
- Sistem de poziționare menit să faciliteze traversarea valvei native
- Trusa dilatoare prevăzută cu set de piese ce ajută la dilatarea arterială
- Dispozitiv de pliere stent folosit la reducerea diametrului total al protezei de la varianta extinsă la cea compresată
- Dispozitiv de umflare balon utilizat pentru predilatarea valvei native și poziționarea valvei transcateeter. Cateeter: cu balon format din țijă și balon format din țijă și balon utilizat la expandarea valvei, cu cel puțin două diametre nominale disponibile
- Setul teacă introducătoare conține un introducător cu înveliș hidrofil, o teacă de 14Fr pentru valva de 20, 23, 26mm și 16Fr pentru valva de 29mm și un dispozitiv de încărcare
- Studii clinice pentru acest tip de valvă pe minim 3000 de pacienți
- *Kit de accesorii necesare implantării:
- Ghid 0.035" preformat pentru proceduri TAVI – 1buc.
- Ghid 0.035" drept cu lungime de 180cm, hidrofil, pentru traversarea valvei native – 1 buc.
- Cateeter diagnostic tip Pigtail – 1 buc.
- Cateeter diagnostic tip Anzplatz Left (I,II sau III) – 1 buc.
- Sistem de închidere punctie vasculară de 6 sau 8F, tip Angioseal – 3 buc. Sistem de închidere punctie vasculară de 14 sau 16 F – 2 buc
- Set introducător pentru acces arterial – 1 buc.

Furnizorul să asigure instruirea echipei medicale și asistența tehnică la primele 10 implantări gratis.

Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor.

Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

Dimensiuni obligatorii

Marimi ale valvei disponibile: 20mm, 23mm, 26mm, 29mm

Profil cat mai redus pentru a nu afecta structurile valvulare, astfel:

- Înălțimea maximă pentru marimea de 20mm să nu depășească 15,5mm
- Înălțimea maximă pentru marimea de 23mm să nu depășească 18mm
- Înălțimea maximă pentru marimea de 26mm să nu depășească 20mm
- Înălțimea maximă pentru marimea de 29mm să nu depășească 22,5mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni).

Vinzătorul:

Data Control SRL



Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Cupari

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



