



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Data

21 Ianuarie 2025

CONTRACT nr. 21290873-13-02

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 centralizate în sănătate
<u>Oxivit-Med SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>IMSP Institutul de Cardiologie</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Vitalie MOSCALU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600150613 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru IDNO 1016601000212 (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 Licităție deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-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 plătită 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: 17 043 031,2(Șaptesprezece milioane patruzeci și trei mii treizeci și unu 20) 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 procedura 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 înpotriva:

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:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Oxivit-Med SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	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 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	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 office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD09MO2224ASV23488147100	IBAN: MD26TRPCCC518430A00003AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1097600044280	Cod fiscal: 1003600150613	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
		
		
L.S.	L.S.	L.S.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

Pregăt

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonară și aortică	Bucătă	100,00	8 568,0000	10 281,6000	856 800,0000	1 028 160,0000
29	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 expandabil pe balon	Bucătă	5,00	8 400,0000	8 400,0000	42 000,0000	42 000,0000
31	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 introducător pentru puncție arterială femorală de diametru mare	Bucătă	67,00	5 175,0000	6 210,0000	346 725,0000	416 070,0000
108	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	Cateter ghid pentru coronare - tip "ballanced support"	Bucătă	1 000,00	720,0000	864,0000	720 000,0000	864 000,0000
116	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	Cateter pentru tromboaspirație biluminal	Bucătă	134,00	2 587,5000	3 105,0000	346 725,0000	416 070,0000
136	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 farmacologic activ utilizat în angioplastia coronariană	Bucătă	200,00	7 315,0000	8 778,0000	1 463 000,0000	1 755 600,0000
150	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	Valva aortică autoexpandabilă transcater de dimensiuni mari	Bucătă	20,00	514 800,0000	617 760,0000	10 296 000,0000	12 355 200,0000
152	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	Baloane semicompliante de lungimi mari	Bucătă	167,00	828,0000	993,5000	138 276,0000	165 931,2000
160	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
				TOTAL		14 209 526,0000	17 043 031,2000

Vînzătorul:

Oxivit-Med SRL

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



15.

15.

15.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV Nr Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabile, după caz]			
33100000-1	Cateter: Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Germania, Osypka	DM000687992; DM000687898; DM000687935; DM000687967; DM000687987; DM000687982; DM000687917; DM000687989; DM000687939; DM000687908; DM000687993; DM000687892; DM000687937; DM000687924; DM000687893; DM000687927; DM000687971; DM000687981; DM000687983; DM000687920; DM000687905; DM000687890; DM000687986; DM000687960; DM000687991; DM000687932; DM000687902; DM000687911; DM000687926; DM000687943; DM000687909; DM000687952; DM000687966; DM000687895; DM000687974; DM000687968; DM000687949; DM000687904; DM000687925; DM000687964; DM000687891; DM000687965; DM000687959; DM000687907; DM000687978; DM000687969; DM000687896; DM000687899; DM000687940; DM000687918; DM000687914; DM000687923; DM000687900; DM000687934; DM000687950; DM000687980; DM000687970; DM000687984; DM000687903; DM000687942; DM000687975; DM000687951; DM000687941; DM000687973; DM000687958; DM000687922; DM000687913; DM000687926; DM000687897; DM000687929; DM000687906; DM000687953; DM000687912; DM000687947; DM000687977; DM000687928; DM000687956; DM000687961; DM000687976; DM000687962; DM000687910; DM000687954; DM000687919; DM000687946; DM000687894; DM000687931; DM000687901; DM000687916; DM000687915; DM000687948; DM000687930; DM000687955; DM000687945; DM000687988; DM000687963; DM000687972; DM000687921; DM000687985; DM000687990; DM000687957; DM000687938; DM000687970; DM000687933; DM000687944;
	Balon de Valvuloplastie VACSII		

29

Balon de Valvuloplastie VACSII

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabile, după caz]

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

Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platină, - da, pagina 2 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” - The VACS® dilatation catheter is a PTV-Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment + pagina 2 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” - Special Features: Radiopaque gold markers

compatibil cu ghid de 0.035, 0.025, 0.020. - da, pagina 4 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” -Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Empf. Führungsdraht Recommended guide wire [inch]” - Compatibil cu teaca de 4F, 5F, 6F, 7F, 8F, în dependență de dimensiune. - da, pagina 4 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” -Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information: coloana” Schaftgröße Shaft size [mm]”

Profil mic, construcție axială. - da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” - The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment

Timp de inflație și deflație foarte rapid. - Da - pagina 2 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” - Special Features: Short inflation and deflation duration

RPB Intrac 1,5-15-ATM, NP-1-6ATM în dependență de dimensiuni. – da, pagina 2 din „OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Tehnical Data VACS® II / VACS® III: Rated Burst Pressure 6-11,5 atm / 11,5-14 atm

Longimica shaft - minim 70 cm. – da, pagina 4 din „OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Nutzbar: Länge Usable length [cm]”

Ballonul sa fie elastomeric termoplastic. – da, pagina 2 din

„OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment

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

Dimensiuni obligatorii

Longimi disponibili 20,30,40,50,60 mm. – da, pagina 2 din

„OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Technical Data VACS® II / VACS® III: • Balloon length 20-60 mm / 20-60 mm + pagina 4 din „OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon Länge Balloon length”

Diametre de balon 5,6,7,8,9,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 mm– da, pagina 4 din

„OSYPKA Prospekt Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon= Balloon ø [mm] (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)

33100000-1	Stent expandabil pe balon	DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879;
31	VISI PRO PXP35-XXXXXXX	SUA, Medtronic

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabile, după caz]

Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri: cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent montat pe balon; Stent matrice cu celule deschise; Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro.pdf” – The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device.

The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a non-compliant balloon catheter.

The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon.

Markeri radiopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului după instalare; Scurtarea dimensiunii stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0.

035” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ; Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – PREMIUM VISIBILITY; Distinct 0.

035” balloon- expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement.

/ SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility.

/ PRECISE PLACEMENT: Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement.

/ Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper.

/ Progressive stent design delivers minimal shortening.

Vir flexibil de forma conică; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului. Stiff flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – PREMIUM VISIBILITY; Distinct 0.

035” balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement.

/ SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility.

/ PRECISE PLACEMENT: Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement.

/ Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper.

/ Progressive stent design delivers minimal shortening.

Presiunea nominală, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul

„Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)”

Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul

„Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr și 7Fr; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficiența tratamentului leziunilor arterelor iliace externe și comune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0.035" guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system. Cerințe minime obligatorii: (oferă poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Lungimea stentului obligatorii 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibilă în mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)” Diametrele obligatorii 5-6-7-8-9-10 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)” Lungimea balonului obligatorii: 15,20,30,40,60 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Diametru la presiunea nominală obligatorii: 5,6,7,8,9,10 mm – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)” Lungimea sistemului de livrare obligatorii: 80cm și 135cm (se admite variație +/-5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni)			DM000342528; DM000342533; DM000342526; DM000342524; DM000342538; DM000342534; DM000342532; DM000342523; DM000342536; DM000342531; DM000342525; DM000342529; DM000342537; DM000342530; DM000342535; DM000342527; DM000395320; DM000395322; DM000395323; DM000395327; DM000395317; DM000395321; DM000395316; DM000395315; DM000395319; DM000395325; DM000395324; DM000395326; DM000395328; DM000395313; DM000395314; DM000395318;		
33100000-1	Set introducător pentru puncție arterială femurală de diametru mare		SUA, Medtronic		
108	Sentrant				
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) Set introducător pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilator, valvă hemostatică, robinet tridirecțional. Teacă cu acoperire hidrofilică (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni): dilator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; 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; Teacă conține un inel radiopac încastrat pentru vizualizare sportivă și un inel de sutură pentru fixare. Tecele sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex. Setul cu toate componentele sunt amplasate într-un suport de plastic. – da, pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.pdf” – 1 Device description The Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating (Figure 1) is a single-use, disposable, hydrophilic catheter that provides a flexible and hemostatic conduit for the insertion of endo-vascular devices and to minimize blood loss associated with vascular procedures. The system is comprised of 2 components: a dilator and an introducer sheath, which accommodate a 0.035 in (0.89 mm) guidewire. The dilator is radiopaque and has a tapered, flexible tip that facilitates atraumatic tracking through the vasculature. A female Luer taper fitting is located on the proximal end of the dilator grip. The distal end of the dilator grip is threaded to allow the dilator to be secured to the sheath seal housing. The introducer sheath is comprised of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic valve assembly. A sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing. A radiopaque markerband is located at the distal tip of the sheath. The device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing. Figure 1.					

Sentraut introducer sheath with hydrophilic coating / This device does not contain natural rubber latex; + pagina 51 din „ortice-product-catalogue.pdf” – The choice for superior hemostasis + imaginea cu componente + pagina 1 din „Captura website Sentraut”

pdf” – SENTRAUT INTRODUCER SHEATH FEATURES The Sentraut introducer sheath is the choice for superior hemostasis.

• Smooth dilator to sheath transition Radiopaque marker band Reinforced-coiled tubing Two working lengths: 28 cm and 64 cm Hydrophilic coating Locking mechanism on dilator handle Guidewire diameter: 0.

035” / 0.

89 mm.

Dimensiuni obligatorii:

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii si alte dimensiuni)

Dimensiuni obligatorii

Teacă cu diametru de 12 Fr-18 Fr; – da, pagina 1 din „Captura website Sentraut.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (Fr)”

Si lungime 60-70 cm. – da, pagina 1 din „Captura website Sentraut.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Working Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

Cateter ghid pentru coronare – tip “balanced support”

CVTA 8/1/2001

Laucher Laxxxxxx

116

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

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

Cateterul hid coronarian creat prin tehnologie ce optimizează echilibrul dintre un lumen mare și rezistent în timpul utilizării, împletit din sârmă plată, încapsulată cu pereți subțiri și rezistenți.

Construcția cu curbă secundară ce oferă un suport sponit.

Construit din Teflon cu acoperire interioara si exteriora cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateterelor ghid numai din teflon.

Prevăzut și cu gauri laterale, varf atraumatic, marker radiopac proximal - da, pagina 1 din „Launcher Coronary Guide Catheter” Medtronic.

and"—PRODUCT DETAILS Fill-Wall technology is a shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance—offering excellent torque resistance and curve retention.

400364;DM0000401238;DM0000400968;DM0000400551;DM0000400515;D
M0000400000400489;DM0000400613;DM0000400628;DM0000401012;DM00004004
00004004001324;DM0000400580;DM0000401141;DM0000400556;DM0000
400383;3;DM0000401058;DM0000400776;DM0000400480;DM0000400440;D
M00004000986;DM0000400;
DM0000400687;DM0000400841;DM0000400807;DM0000401085;DM00
00041207;DM0000400573;DM0000401060;DM0000400576;DM0000400447;D
M0000400400401108;DM0000400314;DM0000400950;DM0000400921;DM000040
0040;DM0000401219;DM0000400488;DM0000401154;DM0000400787;DM0000
400338;DM0000400932;
DM0000401128;DM0000400307;DM0000400747;DM0000400844;DM0000400
0000400383;DM0000400784;DM0000400337;DM0000401009;DM00
00400770;DM0000400794;DM0000400293;DM0000401103;DM0000400684;D
M0000400400559;DM0000400920;DM0000400377;DM00004005
99;DM0000400922;DM
0000400444;DM0000400606;DM0000401114;DM0000401151;DM0000400359
;DM0000401088;DM0000400577;DM0000401230;DM0000400298;DM000040
0506;DM0000400436;DM0000400735;DM0000400386;DM0000400708;DM0
0000400605;DM0000400560;DM0000400894;DM0000401148;DM0000401086;
DM0000401179;DM0000;
DM0000400640;DM00004006401216;DM0000400984;DM0000400514;D
M0000401162;DM0000400714;DM0000400297;DM0000400453;DM00004012
15;DM0000401149;DM0000400846;DM0000400971;DM0000400802;DM000040
4003931;DM0000401083;DM0000400462;DM0000400721;DM0000400312;D
M0000400939;DM00004011;
DM0000400546;DM0000400641;DM0000400808;DM0000400319;DM00
00406835;DM0000401193;DM0000400763;DM0000400491;DM0000401171;D
M00004000400552;DM0000400626;DM0000400868;DM0000401049;DM00004008
45;DM0000401064;DM0000400652;DM0000400793;DM0000400924;DM0000
401169;DM0000400445;
DM0000400524;DM0000400533;DM0000401185;DM000040004000
454;DM0000400919;DM0000400617;DM0000400843;DM0000400937;DM00
00400959;DM0000401221;DM0000401105;DM0000401046;DM0000400392;D
M00004000400387;DM0000400902;DM0000401053;DM0000400916;DM00004006
30;DM0000401183;DM
0000400858;DM0000401090;DM0000401017;DM0000401129;DM0000400627
;DM0000401095;DM0000401120;DM0000400745;DM0000401139;DM000040
00639;DM0000401102;DM0000400911;DM0000401003;DM0000400417;DM0
0000400940;DM0000400781;DM0000401159;DM0000400950;DM0000401051;
DM0000401035;DM0000;
DM0000400292;DM0000400980;DM0000400474;DM0000401122;D
M0000400850;DM0000400812;DM0000400253;DM0000401127;DM00004003
71;DM0000400259;DM0000400294;DM0000400687;DM0000400727;DM0000
400268;DM0000400855;DM0000400486;DM0000400976;DM0000400398;D
M0000400364;DM00004000400;
DM0000400378;DM0000401077;DM0000400810;DM0000400970;DM00
0401170;DM0000400324;DM0000400649;DM0000401123;DM0000400557;D
M0000400553;DM0000400796;DM0000401150;DM0000400374;DM00004004
65;DM0000400746;DM0000400516;DM0000401070;DM0000400829;DM0000
400409;DM0000400988;

The encapsulated flat wire braid enables thinner, robust walls without compromising support or retention.

1.

Polymer 2.

Encapsulated braid wire 3.

Inner jacket 4.

Flat braid wire 5.

Outer jacket / Launcher Guide Catheters Offer: Flexible distal segment to engage the guide for backup support Supportive secondary curve for backup support and curve retention Workhorse construction for a variety of anatomies and takeoffs Larger lumens for excellent contrast flow and enhanced visualization 'test-tech nylon outer jacket for hub-to-tip radiopacity Radiopaque marker.

band to facilitate tip orientation for ostial engagement Support for radial and femoral approaches + pagina 1 din „M019896C001DOC3 RevA_view.pdf”

– Device description The Medtronic guide catheters are composed of a luer hub, strain relief, shaft, segments, tungsten marker band, sleeve, and soft tip.

The catheters have a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end via a lubricious inner material or coating on the inner lumen.

Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intraaortic carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra- inguinal peripheral arteries).

Intended patient population The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels ≥ 2 .

0 mm diameter.

Intended user Interventional procedures using this device should only be performed by physicians who have experience with interventional techniques in the vascular system.

Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels ≥ 2 .

0 mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description.

Contraindications None.

Clinical benefits Devices such as guide catheters assist other medical devices in achieving their intended purpose, without having a direct therapeutic or diagnostic function themselves.

Guide catheters support interventional procedures by providing a pathway through which therapeutic or diagnostic devices are introduced to improve vascular perfusion, thereby re-establishing blood flow and improving clinical outcomes.

These interventions include a wide range of procedures and impact the clinical success of many life-saving coronary and peripheral interventional procedures many of which are complex and involve multiple devices in serial or parallel use.

Medtronic guide catheters contribute indirectly to the success of percutaneous transluminal interventions that benefit patients ranging from 73% in complex interventions (c.

g.

, CTO, highly calcified, SVG, bifurcations, ISR) to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings.

Performance characteristics The catheter has a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end.

The lumen enables delivery of the catheter or interventional devices to target arteries.

Stainless steel braided wires between the liner and outer jacket provide axial stiffness and kink resistance for ease of delivery.

A radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy.

Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7Fr și dispozitiv de renervare renală.

– da, pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.pdf”

Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG),

non-intraaortic carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries).

Curburi: Extrabuck-up 2,0-5,0 – da, pagina 32 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf”

EBU (EXTRA BACKUP)

AL 0,75-4,0; – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – AMPLATZ LEFT IL 2,0-6,0; – da, pagina 30 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – LEFT STANDARD JR 3,0-6,0; – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – RIGHT STANDARD AR 1-2; – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – AMPLATZ RIGHT

MP – da, pagina 28 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – Multipurpose

Bypass – da, pagina 29 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – BYPASS GRAFTS Cerinte minime obligatorii (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)

Dimensiuni obligatorii Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058", 6F- 0.071", 7F- 0.081", 8F- 0.090" – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile items per box: 1 Label colour: 5F: Grey, 6F: Green 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058", 6F = 0.071", 7F = 0.081", 8F = 0.090"

Lungime obligatorii: 90/100cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). – da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.pdf” – pe eticheta fiecarei produs este specificat „length” 100 cm + pagina 1 din:

„Foto eticheta Launcher 90cm.pdf” – pe eticheta specificat „length” 90cm.

(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1

136

Careter pentru tromboaspiratie biluminal

Export Advance ADVANCE

SUA Medtronic

DM000401908

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție (valabilitate, după caz)

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

Careter de tromboaspiratie biluminal, rapid exchange, premonat cu silet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire.

Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de implementare unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă.

– da, pagina 1 din „captura website Export Advance.

pdf - ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

PRODUCT DETAILS: Superior Deliverability! Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance.

Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.

† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.

† Optimised hub geometry improves flow.

† Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site.

† Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases + pagina 6 din „M990365A001DOC3A_view.pdf” - 1 Description Carefully read all instructions before use.

Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions.

Failure to do so may result in complications.

The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.036 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm ID).

0.070 in] minimum ID).

It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable).

The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied).

Also, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids.

Sistemul este format din : -

Virf cateter radiopac, model, scut ou 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg, orientat inainte in imediata apropiere de lumenul ghidului. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.

pdf” - ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

PRODUCT DETAILS: Superior Deliverability! Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance.

Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.

† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.

† Optimised hub geometry improves flow.

† Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site.

† Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases capture + pagina 3 din „Export Advance_bro_prev.pdf” - Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.

† Optimised hub geometry improves flow.

† Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site.

Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions.

Failure to do so may result in complications.

The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.036 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm ID).

0.070 in] minimum ID).

It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable).

The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied).

The support frame is manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque. The bioprosthesis is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration. The bioprosthesis has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.5 cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprosthesis.

The bioprosthesis is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring long chain fatty acid. AOA is an antimineralization treatment shown to reduce both early and late valvular calcification.

The bioprosthesis is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).

Sistemul de livrare sa permita repozitionarea valvei inainte de fixarea definitiva; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.pdf” – I.

2 Delivery catheter system (catheter) The catheter comes in different models. Refer to Table 3 for system compatibility.

Refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components.

The catheter facilitates the placement of the bioprosthesis within the annulus of the aortic valve.

The catheter assembly is flexible and compatible with a 0.035 in (0.889 mm) guidewire.

The distal (deployment) end of the system features an atraumatic, radiopaque catheter tip and a capsule that covers and maintains the bioprosthesis in a crimped position.

The capsule includes a distal flare to enable the bioprosthesis to be partially or fully recaptured after partial deployment.

A stability layer is fixed at the handle and extends down the outside of the catheter shaft.

It provides a barrier between the retractable catheter and the introducer sheath and vessel walls, thus enabling the catheter to retract freely.

The Evolut PRO+ inline sheath is assembled over the stability layer, which functions as a hemostatic introducer sheath and minimizes the access site size to the capsule diameter.

The 23-29 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate an 18 Fr (6.00 mm) device.

The 34 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate a 22 Fr (7.33 mm) device. + da pagina 31 din „M987523A001DOC1_RevB_view.pdf” – 2.4 Repositioning precautions / Caution: Use the handle of the delivery system to reposition the bioprosthesis. Do not use the outer catheter shaft.

Sistem de livrare cu profil redus, indicat pentru vas de acces transarterial de la 5.0 mm diametru, pentru diminuarea complicatiilor vasculare; pentru protezarea inelelor aortice cu diametru intre 18 si 30 mm; – da pagina 9 din „evolut-pro-plus-product-brochure.pdf” – Broadening Access with an Expanded Platform and Expanded Indication § With a reduced delivery profile for 23-29 mm valves, only Medtronic is indicated to treat patients with vessels as small as 5.0 mm.

§ With the ability to treat the broadest annulus range of any commercially available TAVR system, Evolut PRO+ valves can treat annulus ranges from 17**/18 mm to 30 mm.

§ The Evolut PRO+ system is approved for all symptomatic severe aortic stenosis patients.

Kit complet de accesarii necesare pentru implantare; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.

Prezența de înveliș extern la baza valvei care mărește contactul suprafeței cu anatomia nativă, oferind etanșare avansată– da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.

1. Evolut PRO+ transcatheter aortic valve (bioprosthesis) The bioprosthesis is designed to replace the native or surgical bioprosthetic aortic heart valve without open heart surgery and without concomitant surgical removal of the failed valve.

The support frame is manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque.

The bioprosthesis is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration.

The bioprosthesis has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.5 cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprosthesis.

The bioprosthesis is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring long-chain fatty acid.

AOA is an antimineralization treatment shown to reduce both early and late valvular calcification.

The bioprosthesis is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).

Sistem compatibil cu ghid de 0.035"; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.pdf” – The catheter comes in different models. Refer to Table 3 for system compatibility. Refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components. The catheter facilitates the placement of the bioprosthesis within the annulus of the aortic valve. The catheter assembly is flexible and compatible with a 0.035 in (0.889 mm) guidewire

Marca CE; Aprobare FDA; – da, documentele „CE EVOLUT.pdf”, „Medtronic Announces FDA Approval of Next-Gen TAVR System for Treatment.pdf”, „SUMMARY OF SAFETY AND EFFECTIVENESS DATA.pdf”.

Oxivit-Med SRL



IMSP Institutul de Cardiologie



Centrul pentru achizitii publice centralizate în sănătate



