



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-05-04/114 **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
<u>Data Control SRL</u>	<u>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</u>	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
(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 Vladimir DOLGHI	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 1003600150602	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 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 plătitibilă 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: 30 368 564,28(Treizeci milioane trei sute șaiszeci și opt mii cinci sute șaiszeci și patru 28) 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 Părții 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 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 implicit 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 recepționere 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
Data Control SRL	IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. V. Korolenko, 2	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) 82-90-15; 82-90-12; 72-32-59, 82-90-16 , inn@ms.md, imspinn.md@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: MD86TRPCCC518430A00077AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

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	Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Bucată	1 000,00	278,0000	300,2400	278 000,0000	300 240,0000
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	Set introductor pentru punctie arteriala radiala	Bucată	234,00	278,0000	300,2400	65 052,0000	70 256,1600
2	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	Arc ghid de diagnostic standard	Bucată	1 000,00	735,0000	793,8000	735 000,0000	793 800,0000
3	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	Arc ghid de diagnostic lung	Bucată	334,00	820,0000	885,6000	273 880,0000	295 790,4000
18	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	Arc ghid de diagnostic stiff	Bucată	100,00	995,0000	1 074,6000	99 500,0000	107 460,0000
19	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	217,00	18 299,0000	18 299,0000	3 970 883,0000	3 970 883,0000
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 inchidere percutana a orificiului de punctie	Bucată	834,00	1 845,0000	1 992,6000	1 538 730,0000	1 661 828,4000
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	Set introductor pentru punctie arteriala radiala cu pereti subtiri	Bucată	100,00	645,0000	696,6000	64 500,0000	69 660,0000
57	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 intracranian	Bucată	334,00	7 700,0000	8 316,0000	2 571 800,0000	2 777 544,0000
68	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	Microghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina	Bucată	400,00	5 300,0000	5 724,0000	2 120 000,0000	2 289 600,0000
77	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 acces distal pentru aspiratie	Bucată	234,00	16 200,0000	17 496,0000	3 790 800,0000	4 094 064,0000

80	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	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	Bucată	50,00	13 720,0000	13 720,0000	686 000,0000	686 000,0000
84	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	Microcateter cerebral	Bucată	167,00	9 390,0000	10 141,2000	1 568 130,0000	1 693 580,4000
86	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 tip flow-diverter double layer	Bucată	5,00	195 000,0000	195 000,0000	975 000,0000	975 000,0000
91	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 intracerebral cu balon	Bucată	20,00	21 800,0000	23 544,0000	436 000,0000	470 880,0000
93	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 cerebral auto-expandabil cu celula inchisa	Bucată	20,00	44 300,0000	44 300,0000	886 000,0000	886 000,0000
95	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	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	Bucată	267,00	12 750,0000	12 750,0000	3 404 250,0000	3 404 250,0000
98	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 electronic detasare spirale platina (inclusiv acoperite cu hidrogel)	Bucată	14,00	1 500,0000	1 800,0000	21 000,0000	25 200,0000
99	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 armată lungă	Bucată	34,00	2 588,0000	2 795,0400	87 992,0000	95 031,3600
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	1 000,00	241,0000	260,2800	241 000,0000	260 280,0000
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	Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi	Bucată	167,00	3 230,0000	3 488,4000	539 410,0000	582 562,8000
166	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 de acces intracranian	Bucată	34,00	11 200,0000	12 096,0000	380 800,0000	411 264,0000
216	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 de Ghidaj Neurovascular	Bucată	34,00	3 780,0000	4 082,4000	128 520,0000	138 801,6000
217	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 pe balon	Bucată	34,00	23 978,0000	25 896,2400	815 252,0000	880 472,1600
218	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 aspiratie trombectomie	Bucată	34,00	22 300,0000	24 084,0000	758 200,0000	818 856,0000

219	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	Micro- minighid pentru proceduri endovasculare intracraniene	Bucată	24,00	10 500,0000	11 340,0000	252 000,0000	272 160,0000
224	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	Dispozitiv pentru captarea trombilor neurovasculari	Bucată	4,00	75 600,0000	90 720,0000	302 400,0000	362 880,0000
225	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	Microbalon pentru proceduri endovasculare intracraniene	Bucată	7,00	49 500,0000	53 460,0000	346 500,0000	374 220,0000
228	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	Spirale din platina expandabile (cu hidrogel) cu detasare electrica	Bucată	100,00	16 000,0000	16 000,0000	1 600 000,0000	1 600 000,0000
233	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						28 936 599,0000	30 368 564,2800

Vînzătorul:

Data Control SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara 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	Belgia,TERUMO EUROPE N.V.	DM000117583
1	Radifocus™ Introducer II Pediatric Kit A Standard Kit A Standard Kit B Standard Kit R RS*A40G07SQ RS*A50G07SQ RS*A60G07SQ RS*A40K10AQ RS*A40G10SQ 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		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set introducător pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, 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 forma 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; dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; Teacă conține un inel radiopac încrustat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking. 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): Dimesiuni 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	Set introducător pentru puncție arterială radială	Belgia,TERUMO EUROPE N.V.	DM000678693; DM000678695; DM000678696; DM000678697; DM000678698; DM000678699; DM000678700 DM000678701 DM000678702 DM000678703; DM000678704; DM000678705; DM000678706; DM000678707; DM000678708; DM000678709; ; ;
2	Radifocus™ Introducer II Transradial Kit RT-R40A07PQ RT-R40G07PQ RT-R40A10PQ RT-R40D10PQ RT-R40G10PQ RT-R50A07PQ RT-R50G07PQ RT-R50A10PQ RT-R50D10PQ RT-R50G10PQ RT-R60A07PQ RT-R60G07PQ RT-R60A10PQ RT-R60D10PQ RT-R60G10PQ RT-R70D10PQ		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set introducător pentru puncție arterială radială compus din: teacă, dilatator, mini- ghid, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterială.			

Material: teacă –EPTFE.

Acoperire hidrofilică; dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru re ducere posibilității de traumare a vaselor sanguine; minighid din oțel inoxidabil de 0,018”, 0,021” sau 0,025”; 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 22 G, 21 G sau 20 G. Teacă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare.

Tecile sunt rezistente la kinking.

Toate componentele nu conțin latex.

Setul este amplasat într-un suport de plastic.

Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii: teacă cu diametru de 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr. Lungime: 7 cm, 10 cm.

33100000-1	Arc ghid de diagnostic standard	Belgia,TERUMO	DM000682324; DM000682262; DM000682325; DM000682263; DM000682326; DM000682264; "DM000682327 DM000682328 DM000682332; DM000682333"; DM000682334; DM000682267; DM000682335; DM000682336; DM000682268; DM000682337 DM000682269; DM000682338; DM000682341; DM000682272; DM000682343; DM000682344; DM000682273; DM000682274; DM000682345; DM000682346; DM000682349; DM000682351; DM000682278; DM000682352; DM000682353; DM000682279; DM000682280; DM000682281; DM000682282; DM000682354; DM000682284; DM000682355; DM000682285; DM000682356; DM000682357; DM000682286; DM000682358; DM000682359; DM000682287; DM000682288; DM000682360; DM000682289; DM000682291; DM000682367; DM000682302; DM000682368; DM000682303; DM000682369; DM000682305; DM000682370;
3	Conform specificației tehnice		

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

Model dispozitiv:

Radifocus™ Guide Wire M Standard Type

RF-GA18053M

RF*GA18153M

"RF-GA18153M

RF*GS18153M

RF-GS18153M

RF*GA18183M"

RF-GA18183M

RF-GS18183M

RF-GA25053M

RF-GA25123M

RF-GS25123M

RF*GA25153M

RF-GA25153M

RF-GS25153M

RF*GS25153M

RF-GA25183M

RF*GA25183M

RF-GS25183M

RF-GA32123M

RF*GA32153M

RF-GA32153M

RF-GS32153M

RF*GS32153M

RF*GA32183M

RF-GA32183M

RF-GS32183M

RF-GA35053M			
RF-GA35123M			
RF*GA35123M			
RF-GS35123M			
RF-GA35151M			
RF*GA35153M			
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-GA38151M			
RF*GA38153M			
RF-GS38153M			
RF*GS38153M			
RF-GA38183M			
RF*GA38183M			
RF-GS38183M			
Specificația tehnică:			
Ghid moale de tip standard.			
Material: nitinol, ”jachetă” din poliuretan îmbogățit cu Wolfram, acoperire hidrofilică.			
Vârf conic, atraumatic.			
Control de torsiune – 1:1 datorita construcției dintr-o singură piesă.			
Radiopacitate: jachetă din poliuretan "îmbogățit cu Wolfram.			
Acoperire hidrofilică: proprietăți asemănătoare mucoasei.			
Configurații de vârf: straight, angled, J (1,50 mm sau 3,00 mm), double" angulation (Bolvia).			
Cerințe minime obligatorii:			
Dimesiuni obligatorii: Lungimi obligatorii: 50 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm			
Diametre obligatorii: 0.018" (0.46 mm), 0.025" (0.64 mm), 0.032" (0.81 mm), 0.035" (0.89 mm),0.038" (0.97 mm).			
Lungimea vârfului flexibil obligatorii: 10 mm, 30 mm, 50 mm, 80 mm.			
33100000-1	Arc ghid de diagnostic lung		

18	Radifocus™ Guide Wire M Standard Type RF-GA18223M RF-GA18263M RF*GA18263M RF*GS18263M RF-GS18263M RF*GA25263M RF-GA25263M RF-GS25263M RF*GS25263M RF-GA32263M RF*GA32263M RF*GS32263M RF-GS32263M RF*GA35223M RF-GA35223M RF-GS35223M RF-GS35223M RF-GA35261M RF-GS35261M RF*GA35263M RF*GR35263M RF*GS35263M RF-GS35263M RF*GS35263M RF-GA35303M RF*GA35303M RF*GS35303M RF*GA35403M RF*GS35403M RF*GA35453M RF*GS35453M RF-GA38223M RF*GA38263M RF-GA38263M RF*GS38263M RF-GS38263M	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATI ON	DM000682329; DM000682330; DM000682265; DM000682266; DM000682331; DM000682270; DM000682339; DM000682340; DM000682271; DM000682347; DM000682275; DM000682276; DM000682348; DM000682292; DM000682361; DM000682362; DM000682363; DM000682364; DM000682293; DM000682294; DM000682295; DM000682365; DM000682295; DM000682366; DM000682296; DM000682297; DM000682298; DM000682299; DM000682300; DM000682301 DM000682371; DM000682306; DM000682372; DM000682307; DM000682373
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Componente: nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan. Construcție dintr-o singură piesă, permițând torque control 1:1. Varf ușor conic, netraumatic. Radioopacitate crescută datorită tungstenului aflat în "jacheta" de poliuretan. Curbură distală: dreaptă, angulată, J. Cerințe minime obligatorii: Dimensiuni obligatorii Diametre: 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038". Lungimi disponibile obligatorii: 220cm, 260 cm, 300 cm; 400 cm / 450 cm. Lungimea părții flexibile 10mm, 30mm, 50mm, 80mm.			
33100000-1	Arc ghid de diagnostic stiff		

19	Radifocus™ Guide Wire M Stiff Type RF-PA18153M RF-PA18263M RF*PA18263M RF*PA25153M RF-PS25153M RF-PA25153M RF-PA25183M RF-PA25263M RF*PA25263M RF-PA35151M RF*PA35153M RF*PA35183M RF*HR35183M RF*HN35183M RF-PS35183M RF*PA35263M RF-PA35263M RF-PS35263M RF-PA35303M RF*PA35303M RF*HR35303M RF-PA38153M RF*PA38153M RF-PS38153M RF-PS38183M RF-PA38183M RF-PA38263M	Belgia / Japonia,TERUMO CORPORATION / TERUMO EUROPE N.V.	DM000682374; DM000682375; DM000682309; DM000682310; DM000682376; DM000682377; DM000682378; DM000682379; DM000682312; DM000682382; DM000682314; DM000682315; DM000682316; DM000682317; DM000682383; DM000682318; DM000682384; DM000682385; DM000682386; DM000682319; DM000682320; DM000682388; DM000682321; DM000682389; DM000682390; DM000682391; DM000682392
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Ghid moale de tip stiff. Material: nitinol, ”jachetă” din poliuretan îmbogățit cu Wolfram, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune – 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram. Acoperire hidrofilică: proprietăți asemănătoare mucoasei. Configurații vârf: straight, angled, J. Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii: Lungimi: 150, 180, 260 cm, 300 cm. Diametre: 0,020”, 0,025”, 0,035”, 0,038”. Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm).			
33100000-1	Stent pentru artere carotide Roadsaver™ Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX	Franța,MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823; DM000186824; DM000186825; DM000186826; DM000186827; 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 micromeșă 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-mesei între 20 și 40 mm, în dependența de diametru vasului și stentului. Structura din meșe împletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată. Repoziționare la până la 50 % după deployment. Cerințe minime obligatorii: Lungimea utila obligatorie: 143 cm; Diametre stent obligatorii: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm.			
33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	SUA,TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000677644; DM000677645
38	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv activ pentru închiderea 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 colagen - sutura cu strangere automata - sa nu necesite compresie manuala. Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele 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”			
33100000-1	Set introducător pentru puncție arteriala radiala cu pereti subțiri		
57	Glidesheath Slender™ RM*RS5J10PQ RM*ES5J10SQ RM*RS5F10PQ RM*ES5F10SQR RM*RS5C10PQ RM*RS5F16PQ RM*ES6J10HQS RM*RS6J10PQ RM*ES6J10SQ RM*ES6J10PQ RM*RS6F10PQ RM*ES6F10SQ RM*ES6F10SQR RM*RS6C10PQ RM*ES6J16HQS RM*RS6J16PQ RM*ES6J16SQ RM*RS6F16PQ RM*RS7J10PQ RM*ES7J10SQ RM*RS7F10PQ RM*ES7F10SQR RM*ES7J16HQS RM*RS7J16PQ RM*RS7F16PQ RM*ES7F16SQR	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000192164; DM000192161; DM000192165; DM000192163; DM000192166; DM000192172; DM000192175; DM000192180; DM000192173 DM000192174; DM000192181; DM000192178; DM000192176; DM000192182; DM000192185; DM000192190; DM000192183; DM000192191; DM000192195; DM000192192; DM000192196; DM000192194; DM000192199; DM000192201; DM000192202; DM000192200
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Conține: teacă, dilatator, mini-ghid din polimer acoperit cu PTFE sau nitinol, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 20G, 21 G sau 22 G și scalpел. Teaca din PTFE, cu profil ultra subțire și reducerea diametrului extern cu 1 Fr față de diametrul intern, concepută pentru a minimiza iritația mecanică a arterei, astfel valva hemostatică din silicon design ”cross-cut” pentru prevenirea hemoragiei. Dilatator ascuțit, conic din polipropilenă, netraumatic. Forma vârfului conic TIF (integrarea totală a formei). Mini ghid: 0,018”, 0,021”, 0,025”. Acoperire hidrofiliică cu proprietăți similare mucoasei. Cu sau fără marcator radiopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare. Cu inel de sutura pentru o mai bună securizare a tecii. Cu braț lateral prevăzut cu robinet cu 3 căi cu indicarea poziționării corecte printr-un click, folosit pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor, colectare de sânge, etc. Cu sau fără			

obturator. Produs "latex-free". Rezistente la kinking. Toate componentele sunt incluse într-o tăviță de plastic. Dimensiuni obligatorii: D disponibile sunt: D extern – 4 Fr cu D intern de 5 Fr; D extern – 5 Fr cu D intern de 6 Fr; D extern – 6 Fr cu D intern de 7 Fr. Lungime: 10 sau 16 cm.			
33100000-1	Cateter-ghid intracranian		
68	Neuron MAX 088 PNML6F088804 PNML6F088804M PNML6F088904 PNML6F088904M	SUA, Penumbra Inc	DM000359221; DM000359220; DM000359223; DM000359222
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter ghid intracranian este construit avand rigiditate variabilă, diametru intern 0.088" (0.224 cm), reînfortat cu strat de oțel inoxidabil împletit, acoperire internă din PTFE și construcție polimerică multistratificată. Constituit din mai multe straturi (2 straturi de-a lungul shaft-ului și 3 straturi la capătul dista) de polimeri care sunt laminati deasupra porțiunii reînfortate pentru a realiza o tranziție treptată în rigiditate de la shaft-ul proximal la cel distal, fiind optimizat pentru rezistența la îndoire, ovalizare minimă, și flexibilitate sporită. Segmentul distal al cateterului este format din trei polimeri diferiți cu caracteristici radioopace și acoperire hidrofilă. Segmentul distal are, de asemenea o bandă radioopacă încapsulată. Disponibil în forme dreaptă și MP. Cateterul are o bandă de identificare cu o descriere a produsului pe capătul proximal. fiind disponibil în trei configurații de ambalare. Poate fi utilizat ca teacă vasculară 6F independent sau utilizat în combinatie cu o teacă de 8F ca un cateter de ghidare. Confectionat din PTFE, coil din stainless steel, acoperit cu SRDX Harmony; marker format din 90% platina si 10% iridiu			
33100000-1	Microghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina		
77	Taxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X GW14100EX	SUA, Micro Vention Inc.	DM000642614; DM000642616; DM000642615; DM000642626
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) Constructia: Nitinol hybrid si stainless steel, acoperire hidrofilica. Sistemul inovativ de conexiune prin andocare permite schimbul de catetere intra-operational cu lungime extinsa pina la 313 cm; Tipuri: Soft, Support; Diametrul extern distal 0.012" (0.30mm); Diametrul extern proximal 0.014" (0.36mm). Lungimea microghidului este de 200 cm cu posibilitatea de a fi extins pana la 313 cm.; Lungimea portiunii hidrofilice: 40, 97 cm; Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametrul extern distal 0.012" (0.30mm); Diametrul extern proximal 0.014" (0.36mm). Lungimea microghidului este de 200 cm cu posibilitatea de a fi extins pana la 313 cm.; Lungimea portiunii hidrofilice: 40, 97 cm; Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm.			
33100000-1	Cateter acces distal pentru aspiratie		
80	SOFIA DA5115ST DA5125ST DA6115ST DA6125ST DA6131ST ISC5105ST ISC5115ST	SUA, Micro Vention Inc.	DM000660016; DM000660017; DM000660018; DM000660025; DM000660026; DM000660031; DM000660032
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)			

Cateter intermediar cu profil foarte ingust destinat procedurilor neurovasculare, ofera suport si acces distal. Cateter cu functie de aspiratie, dedicat pentru tratamentul AVC Constructie: ranforsat atat prin impletire cat si prin rasucire Varful distal atraumatic, moale, drept, se poate preforma la abur Shaft dirijabil, rezistenta sporita la kinking Acoperire hidrofila superioara (60 cm din partea distala) Compatibilitate cu microghid 0.014” si microcateter 0.017” (varianta 5F) si respectiv 0.021” (varianta 6F). Permite acces distal in anatomie vasculara tortuoasa (sistem triaxial), cu posibilitate de aspirare a trombilor. Disponibil si in varianta pt extra-suport pentru proceduri neurointerventionale, diametru 5F cu partea distala moale de 9 cm. varf drept. Navigabil in anatomii tortuoase, dirijabil in zone de bifurcatie. Capacitate mare de aspirare a trombilor, utilizat ca prima optiune in tratamentul infarctului cerebral acut - tromboaspiratie. Poate fi utilizat si pentru livrarea stenturilor sau flow-diverter-elor intracraniene. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii si alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru extern: 5F cu lungimile 115 si 125cm (diametru distal extern 0.068”) sau 6F cu lungimile 125 cm si 131 cm (diametru distal extern 0.0815”). Diametre interne de 0.055” si respectiv 0.070”. Distal OD: 5.2F / Proximal OD: 5.4F; lungime 105 cm si respectiv 115 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).					
33100000-1	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	Franța, Micro Vention Europe SARL	DM000661695; DM000661689; DM000661691; DM000661693		
84	PHIL LEN10LV250 LEN10250 LEN10300 LEN10350				
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]					
Lichid embolic non-adeziv din copolimer pe baza de substanta iodata pentru vizualizare fluoroscopica superioara. KIT steril compus din: 1cc siringa preumpluta cu lichid embolic. 4 tipuri de concentratii: foarte scazuta pt acces f.distal; 25%; 30%;35%), 1cc siringa preumpluta cu DMSO, Adaptor universal pt microcateterul de livrare si Instructiuni de utilizare a sistemului. Gata de utilizare, fara pregatire in avans prin agitarea produsului. Contine agent embolic de culoare alba, fara componenta metalica. Vizibil in raza X datorita componentului pe baza de iod. Lichid embolic dedicat pentru neuro si vasculatura periferica – se foloseste in tratamentul malformatiilor si fistulelor arterio-venoase. Beneficiu major in tratamentul malformatiilor la nivel superficial, datorita culorii albe.					
33100000-1	Microcateter cerebral	SUA, Micro Vention Inc.	DM000641862; DM000641867; DM000641864; DM000641865; DM000641866; DM000641870; DM000641872; DM000641871; DM000641874; DM000641873 ;		
86	Headway17 MC172150S MC172150SX MC17215045X MC17215090X MC172150JX Headway 21,27 MC212156S MC272156S MC272150S Headway DUO MC162167S MC162156S				
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) Constructia: impletire hybrid si reforasare spiralata ofera o integritate si flexibilitate sporita ce ofera un raspuns prin manevrabilitate 1:1; Forme: Straight, virf pre-format 45°, virf per-format 90°, virf pre-format tip “J”; Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii si alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametrul Intern distal 0.0165”, 0.017”, 0.021”, 0.027”; Diametrul intern proximal 0.042mm, 0.43mm, 0.53mm, 0.69mm;					

Diametrul extern distal 1.3Fr, 1.6Fr, 1.7Fr,2.0Fr, 2.6Fr ;
Diametrul extern proximal 2.1Fr, 2.4Fr,2.5Fr, 3.1Fr;
Lungimea totala: 150cm, 156cm, 167cm.
(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Stent tip flow-diverter double layer	SUA, Micro Vention Inc.	DM000660079; DM000660084; DM000660091; DM000660097; DM000660098; DM000660103; DM000660110; DM000660116; DM000660049; DM000660051; DM000660053; DM000660054; DM000660055; DM000660056; DM000660058; DM000660060; DM000660061; DM000660062; DM000660063; DM000660065; DM000660066 DM000660068; DM000660069; DM000660070; DM000660072; DM000660073; DM000660075; DM000660076; DM000660078; DM000660124; DM000660129; DM000660143; DM000660149; DM000660157; DM000660162; DM000660178; DM000660184; DM000660117; DM000660119; DM000660121; DM000660122; DM000660123; DM000660134; DM000660136; DM000660138; DM000660139; DM000660140; DM000660150; DM000660152; DM000660153; DM000660155; DM000660156; DM000660167; DM000660169; DM000660170; DM000660172; DM000660173; DM000660175
91	Conform specificației tehnice		

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

Model dispozitiv:

Fred Jr, Fred
Fred X
FREDJR2508
FREDJR2513
FREDJR2520
FREDJR2526
FREDJR3009
FREDJR3014
FREDJR3021
FREDJR3027
FRED3507
FRED3511
FRED3516
FRED3524
FRED3536
FRED4007
FRED4012
FRED4017
FRED4026
FRED4038
FRED4508
FRED4513
FRED4518
FRED4528
FRED4539
FRED5009
FRED5014
FRED5019
FRED5029
FRED5514

FRED5526
XFRED2508
XFRED2513
XFRED2520
XFRED2526
XFRED3009
XFRED3014
XFRED3021
XFRED3027
XFRED3507
XFRED3511
XFRED3516
XFRED3524
XFRED3536
XFRED4007
XFRED4012
XFRED4017
XFRED4026
XFRED4038
XFRED4508
XFRED4513
XFRED4518
XFRED4528
XFRED4539
XFRED5009
XFRED5014
XFRED5019
XFRED5029
XFRED5514
XFRED5526

Specificația tehnică:

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil ingust (54 fire impletite)
Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange
Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exterior
Forta radiala superioara datorita impletitunii de Nitinol
Marker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului
Capacitate de repositionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021” cu capacitate sporita de navigare;
Dedicat vaselor intracraniene cu diametre intre 2 mm si 3 mm
Disponibil si in varianta cu profil ingust.
Varianta pentru vase mari: (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027”, ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului intre 21 mm si 105 mm.
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii:
Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm
Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49,56 mm.
(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Cateter intracerebral cu balon		
------------	--------------------------------	--	--

93	Scepter C Scepter XC BC0410C BC0415C BC0420C BC0411XC	SUA, Micro Vention Inc.	DM000660186; DM000660187; DM000660188; DM000660185
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) Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea anerismelor si a malformatiilor cerebrale. Compatibil DMSO. Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimea balonului trebuie sa fie: 10, 11, 15, 20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm, (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Stent cerebral auto-expandabil cu celula inchisa		
95	LVIS® 212517-CAS 212525-CAS 212912-CAS 212917-CAS 212922-CAS 212928-CAS 212931-CAS 213015-CAS 213025-CAS 213041-CAS 214035-CAS 214049-CAS LVIS Jr. 172010-CASJ 172014-CASJ 172020-CASJ 172032-CASJ 172516-CASJ 172524-CASJ 172530-CASJ 172537-CASJ LVIS EVO LEV2512 LEV2517 LEV2522 LEV2527 LEV3018 LEV3024 LEV3028 LEV3032 LEV3517 LEV3522 LEV3528 LEV3534 LEV4013 LEV4018 LEV4021 LEV4027 LEV4031	Franta, Micro Vention Europe SARL	DM000661602; DM000661603; DM000661606; DM000661607; DM000661608; DM000661609; DM000661610; DM000661616; DM000661617; DM000661618; DM000661622; DM000661623; DM000661626; DM000661627; DM000661628; DM000661629; DM000661630; DM000661631; DM000661632; DM000661633; DM000661634; DM000661635; DM000661636; DM000661637; DM000661638; DM000661639; DM000661640; DM000661641; DM000661642; DM000661643; DM000661644; DM000661645; DM000661646; DM000661647; DM000661648; DM000661649; DM000661650

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
(blank)			
33100000-1	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	SUA, Micro Vention Inc.	DM000801849; DM000801848; DM000801844; DM000801843; DM000801842; DM000801841; DM000801837; DM000801836; DM000801834; DM000801833; DM000801828; DM000801827; DM000801826; DM000801825; DM000801824; DM000801823; DM000801820; DM000801932; DM000801929; DM000801926; DM000801925; DM000801920; DM000801919; DM000801918; DM000801914; DM000801908; DM000801907; DM000801906; DM000801905; DM000801904; DM000801901; DM000801900; DM000801899; DM000801898; DM000802036; DM000801849; DM000801848; DM000801844; DM000801843; DM000801842; DM000801841; DM000801837; DM000801836; DM000801834; DM000801833; DM000801828; DM000801827; DM000801826; DM000801825; DM000801824; DM000801823; DM000801820; ; ; DM000801932; DM000801929; DM000801926; DM000801925; DM000801920; DM000801919; DM000801918; DM000801914; DM000801908; DM000801907; DM000801906; DM000801905; DM000801904; DM000801901; DM000801900; DM000801899; DM000801898; ; ; DM000802036; DM000802035; DM000802034; DM000802033; DM000802032; DM000802040; DM000802039; DM000802038; DM000802031; ; ; DM000802099; DM000802098; DM000802097; DM000802096; DM000802095; DM000802094; DM000802093; DM000802092; DM000802091; DM000802090; DM000802089; DM000802088; DM000802087; DM000802086; DM000802085; DM000802084; DM000802083; DM000802082; DM000802081; ; DM000802004; DM000802003; DM000802001; DM000801999; DM000801997; DM000801995; DM000801994; DM000801993; DM000801992; DM000801989; DM000801988; DM000801987; DM000801984; DM000801983; DM000801982; ; DM000801782; DM000802325; DM000802324; DM000802322; DM000802321; DM000802320; DM000802319; DM000802318; DM000802317; DM000802316; DM000802315; DM000802314; ; ; DM000802123; DM000802121; DM000802119; DM000802117; DM000802115; DM000802113; DM000802110; DM000802109; DM000802108; DM000802106; DM000802105; DM000802104; DM000802102; DM000802101; DM000802100; ; DM000802197; DM000802196; DM000802182; DM000802195; DM000802194; DM000802193; DM000802181; DM000802191; DM000802190; DM000802189; DM000802188; DM000802180; DM000802187; DM000802186; DM000802185; DM000802184; DM000802183; ; ; DM000802167; DM000802166; DM000802165; DM000802164; DM000802162; DM000802161; DM000802160; DM000802159; DM000802158; DM000802178; DM000802157; DM000802156; DM000802155; DM000802154; DM000802153; DM000802152; DM000802151; DM000802150; DM000802149; DM000802148; DM000802147; DM000802146; DM000802145; DM000802144; DM000802143; DM000802141; DM000802139; DM000802241; DM000802240; DM000802237; DM000802236; DM000802233; DM000802232; DM000802228; DM000802227; DM000802225; DM000802224; DM000802221; DM000802219; ;
98	Conform specificației tehnice		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: MicroPlex 10 Platinum Coil System, MicroPlex			

18 Platinum Coil
System, HydroCoil
10 Embolic System,
HydroCoil 18
Embolic System
100515HS3D-V
100510HS3D-V
100408HS3D-V
100406HS3D-V
100358HS3D-V
100355HS3D-V
100306HS3D-V
100304HS3D-V
100256HS3D-V
100254HS3D-V
100204HS3D-V
100203HS3D-V
100202HS3D-V
100154HS3D-V
100153HS3D-V
100152HS3D-V
100103HS3D-V
100608HS-V
100508HS-V
100408HS-V
100406HS-V
100308HS-V
100306HS-V
100304HS-V
100256HS-V
100254HS-V
100206HS-V
100204HS-V
100203HS-V
100202HS-V
100201HS-V
100154HS-V
100153HS-V
100152HS-V
100151HS-V
VFC152040-V
VFC101540-V
VFC101530-V
VFC061030-V
VFC061020-V
VFC030615-V
VFC030610-V
VFC030606-V VFC010303-V
182050CC-V
181844CC-V
181639CC-V

181434CC-V
181332CC-V
181231CC-V
181128CC-V
100718CC-V
100615CC-V
100512CC-V
100410CC-V
100307CC-V
100204CC-V
182030HC-R-V
181830HC-R-V
181630HC-R-V
181430HC-R-V
181230HC-R-V
181030HC-R-V
180930HC-R-V
180830HC-R-V
180730HC-R-V
180620HC-R-V
180520HC-R-V
180615HC-S-V
180512HC-S-V
180410HC-S-V
180406HC-S-V
180308HC-S-V
180304HC-S-V
180208HC-S-V
180204HC-S-V
101030HCSR-R-V
100930HCSR-R-V
100830HCSR-R-V
100730HCSR-R-V
100620HCSR-R-V
100520HCSR-R-V
100515HCSR-R-V
100410HCSR-S-V
100408HCSR-S-V
100310HCSR-S-V
100308HCSR-S-V
100306HCSR-S-V
100208HCSR-S-V
100206HCSR-S-V
100204HCSR-S-V
100202HCSR-S-V HYDROGEL COILS
HYDROFILL®
182048HFRM-V
181850HFRM-V
181644HFRM-V
181445HFRM-V
181347HFRM-V

181243HFRM-V
181139HFRM-V
181036HFRM-V
180931HFRM-V
180827HFRM-V
180723HFRM-V
180619HFRM-V
101036HFRM-V
100931HFRM-V
100833HFRM-V
100817HFRM-V
100728HFRM-V
100715HFRM-V
100619HFRM-V
100612HFRM-V
100520HFRM-V
100515HFRM-V
100510HFRM-V
100415HFRM-V
100410HFRM-V
100408HFRM-V
100405HFRM-V
100310HFRM-V
100308HFRM-V
100306HFRM-V
100304HFRM-V
100258HFRM-V
100256HFRM-V
100254HFRM-V
100208HFRM-V
100206HFRM-V
100204HFRM-V
100203HFRM-V
100202HFRM-V
100154HFRM-V
100153HFRM-V
100152HFRM-V
100103HFRM-V
100102HFRM-V
100620H2HS-V
100615H2HS-V
100610H2HS-V
100608H2HS-V 100520H2HS-V
100515H2HS-V
100510H2HS-V
100508H2HS-V
100506H2HS-V
100410H2HS-V
100408H2HS-V
100406H2HS-V
100404H2HS-V

100310H2HS-V
100308H2HS-V
100306H2HS-V
100304H2HS-V
100256H2HS-V
100254H2HS-V
100208H2HS-V
100206H2HS-V
100204H2HS-V
100203H2HS-V
100202H2HS-V
100201H2HS-V
100154H2HS-V
100152H2HS-V
101030HFIL-V
100930HFIL-V
100820HFIL-V
100720HFIL-V
100620HFIL-V
100615HFIL-V
100515HFIL-V
100510HFIL-V
100410HFIL-V
100408HFIL-V
100306HFIL-V
100206HFIL-V

Specificația tehnică:

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina, compatibile RM
Volumul de umplere al spiralelor interiorul sacului anevrismal poate fi calculat printr-o formula speciala.
Spiralele sunt prevazute cu un sistem rapid de detasare (sistem electro-mecanic), ce nu necesita cabluri de conectare.
Controlerul de detasare se actioneaza dintrun singur buton, ofera semnale luminoase si auditive cand spirala este gata de detasare.
Spiralele sunt disponibile intr-o gama variata ce indeplinesc functiile de “framing“, „filling“ si „finishing“, cu grade de duritate multiple: regular, regular stretch resistant, soft, soft stretch resistant, hipersoft, hipersoft stretch resistant.
Disponibile si in varianta soft 3D.
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii
Construite pe sistem 18 si pe sistem 10, nomenclatorul de dimensiuni acopera diametre de la 1 mm si pana la 24 mm cu lungimi de la 1 cm si pana la 68 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)

33100000-1	Sistem electronic detasare spirale platina (inclusiv acoperite cu hidrogel)	SUA, Micro Vention Inc.	DM000196902
99	V-GRIP VG501 45-4001		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Sistem rapid de detasare pentru spirale.
Sistem de detasare electro-mecanic, ce nu
necesita cabluri de conectare.
Controlerul de detasare se actioneaza dintrun singur buton, ofera semnale luminoase si
auditive cand spirala este gata de detasare.
Compatibil cu spiralele cu detasare
electromecanica.

33100000-1	Teacă armată lungă		
------------	--------------------	--	--

110	Destination™ Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 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 54-89006	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
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, dilatator și inel din aur incastrat în teacă la 5 mm de la vârf.; Compadibilitate ghid: 0,038”; Valva hemostatică de tip ”cross-cut”; Dimesiuni obligatorii Teacă ghid cu lungimi 45-90 cm; Diametre disponibile: 5, 6, 7 si 8 Fr; Diametru exterior: 2,4 Fr.			
33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Belgia,TERUMO EUROPE	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; DM000662045; DM000662046; DM000662047; DM000662056;

111	Conform specificației tehnice	N.V.	DM000662043; DM000662046; DM000662047; DM000662050; DM000662058; DM000662060; DM000662061; DM000662063; DM000662064; DM000662065; DM000662066; DM000662069; DM000662075; DM000662076; DM000662078; DM000662077; DM000662079; DM000662081; DM000662082; DM000662083; DM000662084; DM000662085; DM000662086; DM000662106; DM000662108 DM000662107; DM000662109; DM000662110; DM000662112; DM000662111; DM000662113; DM000662114; DM000662116; DM000662117; DM000662118; DM000662094; DM000662095; DM000662096; DM000662097; DM000662098; DM000662099; DM000662180; DM000662181; DM000662182
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: Radifocus™ 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-5CR3521M RH-6JR4000M RH-4CR4000M			

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-4BPIN00M
RH-5BPIN00M
RH-6BPIN00M
RH-5BPIM00M
RH-5BPIR00M
RH-4BPJP00M
RH-5BPJP00M
RH-5BPJL00M
RH-6BPJL00M
RH-5BPJR00M
RH-6BPJR00M
RH-5TIG111M
RH-5TIG210M
RH-5TR3510M
RH-5TR4000M
RH-6TR4000M
RH-5TR4010M
RH-5TR4001M
RH-5TR4500M
RH-5TR5000M
RH-6TR5000M
RH-5TR5001M
RH-5BLK410M
RH-5BLK411M
RH-4SP0061M
RH-5SP0061M
RH-6SP0061M
RH-4AP4561M
RH-5AP4561M
RH-6AP4561M
RH-BA14110M
RH-BA24110M
RH-BA25110M

Specificația tehnică:

Varf rotund moale atraumatic radioopac.

Lumen ce asigura un flux crescut de substanta de contrast la injectare; cateterul este construit pe o structura impletita din fire de otel invelite intr-un material din nailon poliuritan concepută pentru controlul 1:1 și suport la intubarea arterei coronare drepte sau stângi.

Cu trecere sporita prin vase.

Compatibile cu ghid de 0.038”.

Forme: AL, AR, JL, JR, MP, Straight ST IM, Bypass, Pigtail, Simmons, Radial Tiger, Radial BLK. Dimesiuni obligatorii:

Dimensiuni disponibile 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr.

Lungime 100, 110 și 125 cm.

33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi		
166	Neuron Select Catheter PNS5F120BER PNS5F120H1 PNS6F105BER PNS6F105H1 PNS6F125BER PNS6F125H1 PNS6F125SIM PNS6F125SIMV	SUA, Penumbra Inc.	DM000359217; DM000359215; DM000359248; DM000359247; DM000359244; DM000359243; DM000359242; DM000359245

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

Cateter format din shaft din oțel inoxidabil impletit, Doua straturi de polimeri sunt laminate de-a lungul cateterului spre capatul distal pentru a oferi o tranziție graduală în rigiditate și profilul acestuia.

Creșterea profilului pornește aproximativ 5cm proximal de la capătul distal.

Cateterul are un diametru exterior maxim de 0,068 ”(0,173 cm) și un diametru interior minim al vârfului distal (ID) de 0,040” (0,102 cm).

Compatibilitate ghid – 0.035” și 0,038”.

Lungimi disponibile: 105 cm ± 2cm și 125 cm ± 2cm.

Diametru extern 5F și 6F.

Construit cu rigiditate variabilă datorită shaft-ului reinforsat din oțel inoxidabil impletit, marker radioopac, shaft de formă conică spre capătul distal.

Disponibil în următoarele configurații: H1, Simmons, Berenstein și Sim - V.

33100000-1	Cateter-ghid de acces intracranian		
216	Benchmark 071 BMK6F95 BMK6F95M BMK6F105 BMK6F105M BMK6F115 BMK6F115M	SUA, Penumbra Inc.	DM000359289; DM000359290; DM000359291; DM000359292; DM000359293; DM000359294

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

Sistemul de acces intracranian este compus din cateterul de livrare (cateter ghid), utilizat pentru a susține alte dispozitive de diagnostic sau terapeutice și un cateter Select corespunzător (microcateter).

Utilizarea sistemului de acces intracranian facilitează navigarea către locația vasculară țintă și livrarea agenților de diagnostic și/sau terapeutici necesari.

Sunt furnizate diverse forme distale atât ale cateterului de livrat cât și ale cateterului de 5F.

Sistemul de acces intracranian este disponibil în două configurații de ambalare: ambalat individual și este preambalat cu cateter de 5F în ambalaj, husă și cutie.

Cateterul de livrare este un cateter cu un singur lumen cu rigiditate variabilă de 0,071” [1,80 mm nominal], cu un ax proximal cu întărire în spirală plată și rotundă, împreună cu extrudare Vestamid pentru stabilitate și urmăribilitate optime și o bobină distală din aliaj de platină.

Designul combină suportul proximal al unui cateter de ghidare cu performanța distală a unui microcateter.

Segmentul proximal are rigiditate asemănătoare unui cateter de ghidare pentru sprijin.

Segmentul distal asemănător microcateterului este proiectat pentru rezistență la îndoire și flexibilitate pentru a ajuta la minimizarea ovalizării lumenului cateterului de livrare în jurul anatomiei sinuoase cu acoperire hidrofilă.

Cateterul de livrare va fi disponibil în mai multe lungimi efective: 95, 105, 115 cm. Forme: Straight, MP.

Diametru proximal OD: 0.083 inch (2.11 mm)Max

Diametru proximal ID: 0.070 inch [1.78 mm]Min, (0.071 inch [1.80mm])Nominal

Diametru distal OD: 0.083 inch(2.11 mm)Max

Diametru distal ID: 0.070 inch[1.78 mm]Min, (0.071 inch[1.80mm])Nominal

33100000-1	Cateter de Ghidaj Neurovascular		
217	Asahi Fubuki Asahi Fubuki WAIN-FBK-6A80 WAIN-FBK-6S80 WAIN-FBK-6A WAIN-FBK-6S WAIN-FBK-6AL WAIN-FBK-6SL WAIN-FBK-6A110 WAIN-FBK-7A80 WAIN-FBK-7S80 WAIN-FBK-7A WAIN-FBK-7S WAIN-FBK-7AL WAIN-FBK-7SL WAIN-FBK-7A110 WAIN-FBK-7S110 WAIN-FBK-8S80 WAIN-FBK-8S WAIN-FBK-8SL WAIN-FBK-8S110	Tailanda,ASAHIINTECC CO., LTD.	DM000799856; DM000799852; DM000799857; DM000799853; DM000799858; DM000799854; DM000799859; DM000799868; DM000799864; DM000799869; DM000799865; DM000799870; DM000799866; DM000799871; DM000799867; DM000799876; DM000799877; DM000799878; DM000799879; ;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter de ghidaj neuro cu lumen mare si platforma stabila: 6F (0.071”), 7F(0.081”), 8F(0.090”) Lungimi: 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm Varf angulat sau drept. Disponibil si in varianta cu kit dilatator inclus (4F, 5F si 6F) alaturi de cateterele ghid 6F, 7F si 8F. Prevazut cu acoperire hidrofila 15 cm de la varf. Vizibilitate optima: varful este prevazut cu marker distal din platina, iar shaftul este construit din material radio-opac.			
33100000-1	Cateter pe balon		
218	Bobby BOB-895	SUA, Micro Vention Inc.	DM000798251
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter ghid pe balon, o singura varianta pentru mai multe diametre ale vasului tinta. Diametru intern 0.086” /2.18mm Diametru extern 0.110” / 8.4F Lungimea cateterului: 95cm Lungimea varfului distal: 1.5mm Diametrul balonului: 10 mm; Lungimea balonului: 10 mm Ambalat impreuna cu introducător peelaway.			
33100000-1	Cateter aspiratie trombectomie		
219	RED 72 RED72KIT	SUA, Penumbra Inc.	DM000377054
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter de reperfuzie utilizat in revascularizarea pacientilor cu accident vascular cerebral ischemic acut si alte proceduri neurointerventionale - Otel inoxidabil pe lungime completa/ interior structura spiralata de nitinol - Strat interior din PTFE pe toata lungimea - Structura formata din mai multe zone (20) - Tranzitie lina intre capatul distal si cel proximal - Varful cateterului rezistent la vacuum profund - Markaj articulata la capatul distal inscriptionat cu laser - 6F diametru extern proximal/distal 0.085”/2.16mm, diametru intern 0.072”/1.83mm - Teaca distala flexibila acoperire hidrofila - Lungime de lucru 132 cm, capat drept (straight) - Compatibilitate fir 0.038”			

33100000-1	Micro- minighid pentru proceduri endovasculare intracraniene	SUA, Micro Vention Inc.	DM000642617; DM000642618
224	Traxcess mini GW0721006M GW0721006S		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Minimicroghid neuro, cu profil îngust, navigabilitate sporita, design conic de la 0.007” distal la 0.014” proximal. Compatibil cu cele mai mici microcatetere pt livrare de lichid embolic Tehnologie cu design hibrid, corp din Nitinol si oțel inoxidabil, confera softness distal si stabilitate proximal, control torque optim. Varf distal moale, drept si preformabil la abur, retine forma Varful are constructie spiralata, din platinum pe 6 cm, Lungime totala 210 cm, din care 158 cm sunt acoperiti hidrofilic. Acoperire hidrofilica pentru avansare facila in neurovasculatura impreuna cu microcateterul.			
33100000-1	Dispozitiv pentru captarea trombilor neurovasculari	Franța, Micro Vention Europe SARL	DM000800070; DM000800071; DM000800092; DM000800076; DM000800077; DM000800086; DM000800087;
225	ERIC ER173015 ER173020 ER174024 ER174030 ER176035 ER176044		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv pentru captarea trombilor neurovasculari, compatibil cu microcateter 0.017" Construcție metalica cu mai multe custi intercalate, de tip sferic, in numar de 4 sau 5 bucati Atraumatic pentru vasele de sange intracraniene de la 1.5 mm la 4 mm. Navigheaza cu precizie in segmentele M1, M2, M2 proximal si carotida interna Dimensiuni: 3.0 mm x 20 mm, 4.0 mm x 24 mm, 4.0 mm x 30 mm, 6.0 mm x 36 mm, 6.0 mm x 44 mm Varful distal de 5 mm. Compatibil cu microcatetere neurovasculare 0.017", catetere intermediare neurovasculare, catetetre ghid pe balon dedicate interventiilor intracraniene			
33100000-1	Microbalon pentru proceduri endovasculare intracraniene	SUA, Micro Vention Inc.	DM000660189
228	Scepter Mini BC0210M		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Micro-balon de ocluzie intracerebrala, construit pentru ocluzie sanguina si livrare de materiale embolice. Are un profil foarte ingust Balonul este moale, conceput pentru a naviga in distalitate. Tehnologia sa dublu lumen asigura oprirea instanta a fluxului si permite o injectare controlata cu lichid embolic. Balonul este compatibil DMSO compatibil; Diametre: 0.008” in distalitate si 0.010” in proximitate. Balonul are 2 markeri (distal si proximal), are lungimea varfului de 2.5 mm si lungimea totala de 9 mm. Diametrul sau nominal este 2.2mm (balonul poate fi inflat de la 1.7 mm si pana la 2.7 mm) Cateterul de livrare are lungimea de 165 cm si este prevazut cu acoperire hidrofilica, ce imbunatateste performanta navigarii in tortuozitate. Diametrele exterioare ale cateterului sunt 1.6F distal si 2.8F proximal Se foloseste impreuna cu 3 seringi de post inflatie, de rezolutie inalta, capacitate 0.25mL.			
33100000-1	Spirale din platina expandabile (cu hidrogel) cu detasare electrica	SUA, Micro Vention Inc.	DM000801782; DM000802325; DM000802324; DM000802322; DM000802321; DM000802320; DM000802319; DM000802318; DM000802317; DM000802316; DM000802315; DM000802314; ; DM000802123; DM000802121; DM000802119; DM000802117; DM000802115; DM000802113; DM000802110; DM000802109; DM000802108; DM000802106; DM000802105; DM000802104; DM000802102; DM000802101; DM000802100; ; DM000802197; DM000802196; DM000802182; DM000802195; DM000802194; DM000802193; DM000802181; DM000802191; DM000802190; DM000802189; DM000802188; DM000802180; DM000802187; DM000802186; DM000802185; DM000802184; DM000802183;

233	Conform specificației tehnice	SOA, MICRO VERSION INC. DM000802160; DM000802163; DM000802164; DM000802165; DM000802167; DM000802166; DM000802165; DM000802164; DM000802162; DM000802161; DM000802160; DM000802159; DM000802158; DM000802178; DM000802157; DM000802156; DM000802155; DM000802154; DM000802153; DM000802152; DM000802151; DM000802150; DM000802149; DM000802148; DM000802147; DM000802146; DM000802145; DM000802144; DM000802143; DM000802141; DM000802139; DM000802241; DM000802240; DM000802237; DM000802236; DM000802233; DM000802232; DM000802228; DM000802227; DM000802225; DM000802224; DM000802221; DM000802219;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]		
Model dispozitiv: HYDROGEL COILS HYDROFILL® 182048HFRM-V 181850HFRM-V 181644HFRM-V 181445HFRM-V 181347HFRM-V 181243HFRM-V 181139HFRM-V 181036HFRM-V 180931HFRM-V 180827HFRM-V 180723HFRM-V 180619HFRM-V 101036HFRM-V 100931HFRM-V 100833HFRM-V 100817HFRM-V 100728HFRM-V 100715HFRM-V 100619HFRM-V 100612HFRM-V 100520HFRM-V 100515HFRM-V 100510HFRM-V 100415HFRM-V 100410HFRM-V 100408HFRM-V 100405HFRM-V 100310HFRM-V 100308HFRM-V 100306HFRM-V 100304HFRM-V 100258HFRM-V 100256HFRM-V 100254HFRM-V 100208HFRM-V 100206HFRM-V		

100204HFRM-V
100203HFRM-V
100202HFRM-V
100154HFRM-V
100153HFRM-V
100152HFRM-V
100103HFRM-V
100102HFRM-V
100620H2HS-V
100615H2HS-V
100610H2HS-V
100608H2HS-V
100520H2HS-V
100515H2HS-V
100510H2HS-V
100508H2HS-V
100506H2HS-V
100410H2HS-V
100408H2HS-V
100406H2HS-V
100404H2HS-V
100310H2HS-V
100308H2HS-V
100306H2HS-V
100304H2HS-V
100256H2HS-V
100254H2HS-V
100208H2HS-V
100206H2HS-V
100204H2HS-V
100203H2HS-V
100202H2HS-V
100201H2HS-V
100154H2HS-V
100152H2HS-V
101030HFIL-V
100930HFIL-V
100820HFIL-V
100720HFIL-V
100620HFIL-V
100615HFIL-V
100515HFIL-V
100510HFIL-V
100410HFIL-V
100408HFIL-V
100306HFIL-V
100206HFIL-V

Specificația Tehnică:

Dimensiuni 10 si 18.

Material - aliaj de platina compatibil imagistica RMN
Expandabile - cu hidrogel, substanta biocompatibila, inerta biologic si neresorbabila, care se expansioneaza marind volumul spiralelor
Sistem de detasare electrica fara cabluri de conectare
Grade variabile de duritate, forme variabile (helical sau cu memoria formei 3D)
Diametre: intre 1mm si 20 mm, lungimi intre 1mm si 68 cm.
Studii clinice randomizate multiple: obligatoriu.

Vinzătorul:

Data Control SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie şi Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.