



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-05-05 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>Data Control SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Oleg CRUDU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1003600007935 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600152592 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	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 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: 9 901 272,88(Nouă milioane nouă sute una mii două sute șaptezeci și doi 88) 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 Spitalul Clinic Municipal Sfînta Treime	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11	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 022441185, 022443148; 022 44-12-64 , scm.sf.treime@gmail.com; achizitii.sf.treime@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: MD24MO2224ASV12190257100	IBAN: MD10TRPCBW518430A00362AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600152592	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	167,00	278,0000	300,2400	46 426,0000	50 140,0800
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	500,00	735,0000	793,8000	367 500,0000	396 900,0000
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	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)	Bucată	500,00	2 588,0000	2 795,0400	1 294 000,0000	1 397 520,0000
4	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 standarte	Bucată	1 000,00	287,0000	309,9600	287 000,0000	309 960,0000
12	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 ghid scurt	Bucată	500,00	2 380,0000	2 570,4000	1 190 000,0000	1 285 200,0000
14	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	167,00	820,0000	885,6000	136 940,0000	147 895,2000
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	500,00	995,0000	1 074,6000	497 500,0000	537 300,0000
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	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Bucată	517,00	3 245,0000	3 504,6000	1 677 665,0000	1 811 878,2000
20	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	Ghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Bucată	27,00	5 300,0000	5 724,0000	143 100,0000	154 548,0000
21	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 pentru pre și postdilatare periferică	Bucată	167,00	2 450,0000	2 646,0000	409 150,0000	441 882,0000

22	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	334,00	1 845,0000	1 992,6000	616 230,0000	665 528,4000
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	Cateter pentru trombaspirație	Bucată	17,00	5 390,0000	5 821,2000	91 630,0000	98 960,4000
54	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent pentru artere carotide double layer	Bucată	17,00	18 299,0000	18 299,0000	311 083,0000	311 083,0000
70	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter acces distal pentru aspiratie	Bucată	10,00	16 200,0000	17 496,0000	162 000,0000	174 960,0000
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	Microcateter cerebral	Bucată	17,00	9 390,0000	10 141,2000	159 630,0000	172 400,4000
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	Set introductor radial scurt	Bucată	667,00	278,0000	300,2400	185 426,0000	200 260,0800
106	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Teacă armată lungă	Bucată	10,00	2 588,0000	2 795,0400	25 880,0000	27 950,4000
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	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Bucată	100,00	778,0000	840,2400	77 800,0000	84 024,0000
113	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	67,00	1 018,0000	1 221,6000	68 206,0000	81 847,2000
117	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 pentru trombaspiratie	Bucată	3,00	21 000,0000	22 680,0000	63 000,0000	68 040,0000
165.1	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	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	3,00	17 500,0000	21 000,0000	52 500,0000	63 000,0000
165.2	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	Microsfere pentru embolizare	Bucată	167,00	4 464,0000	4 464,0000	745 488,0000	745 488,0000
194	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 puncție arterială femurală scurtă standard	Bucată	334,00	316,0000	341,2800	105 544,0000	113 987,5200

213	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			9 232 698,0000	9 901 272,8800

Vinzătorul:

Data Control SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

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	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)		

4	Destination™ Guiding Sheath 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	DM000682488; DM000682489; DM000682490; 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] Concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare. Armare spiralată în interiorul tecii. Acoperire hidrofilică distală. Lungimea acoperirii hidrofilice: - pentru teacă de 65 cm: 35 cm; - pentru teacă de 90 cm: 15 cm. Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr. Valva de tip ”cross-cut” sau TBV (TuohyBorst Valve) pentru asigurarea hemostazei. Strat interior din PTFE. Minim 2 configurații diferite ale vârfului; maleabil. Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la maxim 5 mm de la vârful distal al tecii. Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr. Diametrul intern: 5 Fr – nu mai mic de 0,076” (1,9 mm); 6 Fr – nu mai mic de 0,087” (2,2 mm); 7 Fr –nu mai mic de 0,100” (2,5 mm); 8 Fr – nu mai mic de 0,114” (2,9 mm).			
33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte	Japonia / Belgia,TERUMO CORPORATION / TERUMO	DM000661771; DM000661989; DM000661772; DM000661990; DM000661773; DM000661991; DM000661774; DM000661992; DM000661775; DM000661993; DM000661994; DM000661776; DM000661995; DM000661777; DM000661996; DM000661778; DM000661997; DM000661779; DM000661780; DM000661998; DM000661999; DM000661781; DM000661782; DM000662000; DM000661783; DM000662001; DM000661784; DM000662002; DM000662003; DM000661785; DM000662004; DM000661786; DM000661789; DM000662007; DM000662013; DM000661795; DM000662014; DM000661796; DM000661797; DM000662015 DM000662016; DM000661798; DM000662017; DM000661799; DM000662018; DM000661800; DM000662027; DM000661809; DM000661810; DM000662028; DM000662029; DM000661811; DM000662019; DM000661801; DM000661802; DM000662020; DM000662021; DM000661803; DM000662022; DM000661813; DM000662032; DM000661814; DM000661818; DM000662036; DM000661819; DM000662037; DM000662038; DM000661820; DM000661821; DM000662039; DM000661826; DM000662044;

12	Conform specificației tehnice	CORPORATION / TERUMO EUROPE N.V.	DM000662041; DM000661823; DM000661836; DM000662054; DM000662045; DM000661827; DM000661828; DM000662046; DM000661829; DM000662047; DM000662056; DM000661838; DM000661839; DM000662057; DM000661840; DM000662058; DM000661842; DM000662060; DM000661843; DM000662061 DM000661845; DM000662063 DM000662064; DM000661846; DM000661847; DM000662065; DM000662066; DM000661848; DM000661983; DM000662201; DM000661984; DM000662202; DM000661874; DM000661985; DM000661875; DM000662093; DM000661876; DM000662094; DM000661877; DM000662095; DM000662096; DM000661878; DM000661879; DM000662097; DM000661880; DM000662098; DM000662099; DM000661881; DM000661962; DM000662180; DM000661963; DM000662181; DM000661964; DM000662182; DM000662183; DM000661965; DM000661966; DM000662184; DM000662195; DM000661977; DM000662196; DM000661978; DM000662169; DM000661951; DM000661949; DM000662167; DM000662168; DM000661950; DM000661953; DM000662171
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-6AR2000M 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-6CR4500M
RH-4CR5000M
RH-5CR5000M
RH-6CR5000M
RH-4MP2520M
RH-5MP2520M
RH-4MP3020M
RH-6MP3500M
RH-4MP3520M
RH-4MP4020M
RH-5MP4020M
RH-6MP4020M
RH-5MP4001M
RH-4SP006GM
RH-5SP006GM
RH-4SP0068M
RH-4SP0069M
RH-4SP0061M
RH-5SP0061M
RH-6SP0061M
RH-4AP4561M
RH-5AP4561M
RH-6AP4561M
RH-BA14110M
RH-BA24110M
RH-BA25110M
RH-BA34110M
RH-BA35110M
RH-BH14110M
RH-BH15110M
RH-AE4410GM
RH-AE44108M
RH-AE55108M
RH-AED510GM

Specificația tehnică:

Cateter de diagnostic pentru abord radial și/sau femural.

Material: nailon-poliuretan cu meșa internă din oțel inoxidabil cu împletire dublă, vârf conic atraumatic din poliuretan.

Hub transparent cu intrarea conică pentru manipulare ușoară și prevenire de kinking.

Meșa cu împletire dublă asigură radiopacitate sporită și control al torsiunii.

Pereți ultra subțiri asigură flux sporit a substanței de contrast și reduce timpul de injectare.

Presiune de lucru pentru 4 Fr – 750 psi, pentru 5 Fr și 6 Fr – 1000 psi.

Orificii laterale în unele configurații pentru stabilizarea cateterului și livrarea omogenă a substanței de contrast sau a agenților terapeutici.

Compatibilitate cu ghid: 0,038” (0.97 mm).

Forme obligatorii: AL, AR, JL, JR, MP, Pigtail drept, angulat, Simmons, Vertebral.

Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii:

Diametre: 4 Fr ,5 Fr, 6 Fr. Lungime : 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm.

33100000-1	Teacă ghid scurt		
14	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	SUA,TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000682457; DM000682458; DM000682459; DM000682460; DM000682461; DM000682467; DM000682468; DM000682469; DM000682470; DM000682471; DM000682477; DM000682478; DM000682479; DM000682480; DM000682481; DM000682486; DM000682487 ;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare.			
Armare spirală în interiorul tecii.			
Acoperire hidrofilică distală.			
Lungimea acoperirii hidrofilice: - pentru teacă de 45 cm: 5 cm.			
Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr. Valva de tip ”cross-cut” pentru asigurarea hemostazei.			
Strat interior din PTFE.			
Minim 5 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință).			
Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la maxim 5 mm de la vârful distal al tecii.			
Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr.			
Diametrul intern: 5 Fr – nu mai mic de 0,076” (1,9 mm); 6 Fr – nu mai mic de 0,087” (2,2 mm); 7 Fr – nu mai mic de 0,100” (2,5 mm); 8 Fr – nu mai mic de 0,114” (2,9 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	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice		
20	Radifocus™ Glidewire Advantage™ RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*CA35265CM RA*FS18301CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM RA*CA35185CM	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000678823; DM000678824; DM000678825; DM000678820; DM000678821; DM000678817; DM000678822; DM000678818; DM000678819; DM000678816

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ghid periferic cu acoperire hidrofilică, extrastiff. Construcție: hybrid – shaft proximal din PTFE spiralat extra rigid, distal – nitinol cu poliuretan îmbogățit cu Wolfram și acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Acoperire hidrofilică: asemănătoare mucoasei 25 cm. Configurații vârf: angled, straight. Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii: Lungimi: obligatorii: 180 cm, 260 cm, 300 cm. Diametre obligatorii: 0,014”, 0,018”, 0,035”. Lungimea vârfului flexibil obligatorii: 10 mm, 50 mm.			
33100000-1	Ghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.		
21	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]			
Ghid hidrofil 0,014” cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din oțel inoxidabil cu capăt distal cu spirala (coil) din platina radiopacă, sau construcție hibridă (nitinol și oțel inoxidabil) . Porțiunea distală a ghidului este hirofila. Lungimea ghidului minim 200cm (Prezența obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie”docking wire”) cm. Vârf formatabil.			
33100000-1	Balon pentru pre și postdilatare periferică		DM000139785; DM000139796; DM000139807; DM000139816; DM000139825; DM000139830; DM000139835; DM000139840; DM000139786; DM000139797; DM000139808; DM000139817; DM000139826; DM000139831 DM000139836; DM000139841; DM000139787; DM000139798; DM000139809; DM000139818; DM000139827; DM000139832; DM000139837; DM000139842; DM000139788; DM000139799; DM000139810; DM000139819; DM000139828; DM000139833; DM000139838; DM000139843; DM000139789; DM000139800; DM000139811; DM000139820; DM000139829; DM000139834; DM000139839; DM000139844; DM000139790; DM000139801; DM000139812; DM000139821; DM000139791; DM000139802; DM000139813; DM000139822; DM000139792; DM000139803; DM000139814; DM000139823; DM000139793; DM000139804; DM000139602; DM000139611; DM000139620; DM000139628; DM000139636; DM000139641; DM000139646; DM000139651; DM000139603; DM000139612; DM000139621; DM000139629; DM000139637; DM000139642 DM000139647; DM000139652; DM000139604; DM000139613; DM000139622; DM000139630; DM000139638; DM000139643; DM000139648; DM000139653; DM000139605; DM000139614; DM000139623; DM000139631; DM000139639; DM000139644;
		Japonia, KANEKA	

22	Conform specificației tehnice	CORPORATION	DM000139023; DM000139031; DM000139037; DM000139044; DM000139649; DM000139654; DM000139606; DM000139615; DM000139624; DM000139632; DM000139640; DM000139645; DM000139650; DM000139655; DM000139607; DM000139616; DM000139625; DM000139633; DM000139608; DM000139617; DM000139626; DM000139634; DM000139609; DM000139618; DM000139627; DM000139635; DM000139610; DM000139619; DM000139656; DM000139665; DM000139674; DM000139682; DM000139690; DM000139695; DM000139700; DM000139705; DM000139657; DM000139666; DM000139675; DM000139683; DM000139683; DM000139691 DM000139696; DM000139701; DM000139706; DM000139658; DM000139667; DM000139676; DM000139684; DM000139692; DM000139697; DM000139702; DM000139707; DM000139659; DM000139668; DM000139677; DM000139685; DM000139693; DM000139698; DM000139703; DM000139708; DM000139660; DM000139669; DM000139678; DM000139686; DM000139694; DM000139699; DM000139704; DM000139709; DM000139661; DM000139670; DM000139679; DM000139687; DM000139662; DM000139671; DM000139680; DM000139688; DM000139663; DM000139672; DM000139681; DM000139689; DM000139664; DM000139673
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon de tip RX/OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicat pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică.			
Compatibilitate ghid: 0,035” (0,89 mm).			
Lungime utilă: 90 cm sau 135 cm.			
Materialul balonului: nailon.			
Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200 mm.			
Diametre disponibile balon: 3,00, 4,00, 5,00, 6,00, 7,00, 8,00, 9,00, 10, 12 mm.			
Presiune nominală = minim 8 – 10 atm. RPB: 12 – 20 atm.			
Balon RX: lungimea utilă – 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.			
Marker vizibili de adâncime.			
Balon OTW: lungimea utilă – 90 sau 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.			
Diametrul shaftului compatibil cu 5 Fr, 6 sau 7 Fr în dependenta de diametrul balonului.			
Compatibilitate introductor: Ø 3 – 5 mm – 5 Fr; Ø 6 – 7 mm – 5 sau 6 Fr în funcție de lungimea balonului; Ø 8 mm – 6 sau 7 Fr în funcție de lungimea balonului; Ø 9 – 12 mm – 7 Fr.			
Core wire din oțel inoxidabil încorporat în shaft sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni.			
33100000-1	Sistem de închidere percutană a orificiului de punctie	SUA,TERUMO MEDICAL	DM000677644; DM000677645
38	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133	CORPORATION	
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv activ pentru închiderea vasculară eficientă și hemostază instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant.			
Componente complet absorbabile în maxim 60-90 de zile.			
Dispozitiv compus din: - ancora intraarterială - dop din colagen - sutura cu strângere automată - sa nu necesite compresie manuală.			
Ancora cu profil mic concepută pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburării fluxului sanguin. Închidere mecanică activă - procedura rapidă - ușor de utilizat - confortabil pentru pacient - timp scurt de imobilizare a pacientului - 30 min - dispozitiv compatibil 6 și 8 F, în set inclus ghid de 70 cm tip „J” cu îndreptător.			
Dispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035” și 0.038”			
33100000-1	Cateter pentru trombaspirație	Japonia,Terumo Clinical Supply Co, LTD	DM000613850; DM000613851; DM000613849
54	Eliminate™		
	Aspiration Catheter		
	EG1602		
	EG1652		
	EG1401		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluoroscopică sporită.			

Pushabilitate sporită și rezistență la kinking. Crosabilitate sporită în vase torturase. Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului. Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014”). Acoperire hidrofilă a capătului distal minim 40 cm. Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite. Lungime shaft minim 140 cm, RX (rapid exchange). Diametre shaft: 6F, 7F, 8F.

33100000-1	Stent pentru artere carotide double layer		
70	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 RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	Franța,MICROVEN TION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823; DM000186824; DM000186825; DM000186826; DM000186827; DM000186828; DM000186829; DM000186830; DM000186831; DM000186832; DM000186833; DM000186834 DM000186835; DM000186836; DM000186837

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

Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micromeșă internă, care divizeaza celule mari în 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Sistemul de livrare: RX. Compatibilitate: arc ghid 0.014". Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente. Sistemul de livrare de 5 Fr rapid exchange (pentru toate mărimile ale stentului). Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toatemărimile ale stentului). Structura din meșe impletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată. Complet revesibil și repoziționabil chiar și după ce 50% din lungimea stentului a fost degajată.
Cerinte minime obligatorii:
Dimesiuniobligatorii: Lungimea utila: 143 cm.
Diametre: 5,00 – 10,00 mm. Lungimi: 16; 18; 20; 25; 30; 40 mm.

33100000-1	Cateter acces distal pentru aspirație		
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 îngust destinat procedurilor neurovasculare, ofera suport si acces distal.
Cateter cu functie de aspiratie, dedicat pentru tratamentul AVC
Construcție: 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 conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și 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	Microcateter cerebral		
86	Headway17 MC172150S MC172150SX MC17215045X MC17215090X MC172150JX Headway 21,27 MC212156S MC272156S MC272150S Headway DUO MC162167S MC162156S	SUA, Micro Vention Inc.	DM000641862; DM000641867; DM000641864; DM000641865; DM000641866; DM000641870; DM000641872; DM000641871; DM000641874; DM000641873 ;

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)
Construcția: impletire hybrid si reînforșare 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 conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și 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	Set introducător radial scurt		
106	Radifocus™ Introducer II Transradial Kit RT-R40A07PQ RT-R40A10PQ RT-R40D10PQ RT-R50A07PQ RT-R50A10PQ RT-R50D10PQ RT-R60A07PQ RT-R60A10PQ RT-R60D10PQ RT-R70D10PQ	Belgia, TERUMO EUROPE N.V.	DM000678693; DM000678696; DM000678697; DM000678699; DM000678701; DM000678702; DM000678704; DM000678706; DM000678707; DM000678709

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

Ac angiografic de 20-22G si fir de ghidare mic de 0,018 "/ 0,46mm - 0,021"/0,53mm , introducătorul, acul si ghidul vor fi într-un suport de plastic pentru o mai usoara spalare a acestora înainte de procedura. Se vor livra cu miniguide wire de otel inoxidabil.
Dimesiuni obligatorii:
Lungimea tecii de 7 cm - 10 cm.
Miniguide cu lungimi de 45cm, cu marimi disponibile obligatorie de 4-7 F.

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 stânga.

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	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Belgia / Japonia,TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682353; DM000682279; DM000682280; DM000682281; DM000682282; DM000682354; DM000682284; DM000682355; DM000682285; DM000682356; DM000682357; DM000682286; DM000682358; DM000682359; DM000682287; DM000682288; DM000682360; DM000682289; DM000682291; DM000682292; DM000682361; DM000682362; DM000682363; DM000682364; DM000682293; DM000682294; DM000682295; DM000682365; DM000682367; DM000682302 DM000682368; DM000682303; DM000682369; DM000682305; DM000682370; DM000682371; DM000682306; DM000682372; DM000682307; DM000682373
113	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-GA35151M

RF-GS35151M

RF*GR35153M

RF*GB35153M

RF*GS35153M

RF-GA35155M

RF*GA35155M

RF-GS35155M

RF*GA35158M

RF-GA35158M

RF-GS35158M

RF*GS35158M

RF-GA35181M

RF-GS35181M

RF*GA35183M

RF*GR35183M

RF-GS35183M

RF*GS35183M

RF*GA35188M

RF*GA35223M

RF-GA35223M

RF-GS35223M

RF-GS35261M

RF*GA35263M

RF*GR35263M

RF*GS35263M

RF-GS35263M

RF-GA38151M

RF*GA38153M
RF-GS38153M
RF*GS38153M
RF-GA38183M
RF*GA38183M
RF-GS38183M
RF-GA38223M
RF*GA38263M
RF-GA38263M
RF*GS38263M
RF-GS38263M

Specificația tehnică:

Ghid din nitinol, acoperire hidrofilică, pt. traversarea segmentelor tortuoase.

Vârf conic, atraumatic.

Radiopac.

Lungimi: 150-260 cm.

Diametre: 0.035”, 0.038”.

Configurații vârf: drept, angulat

33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Belgia / Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000186952
117	Runthrough™ NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA		

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

Miez construit din Nitinol (40cm distal) + oțel inoxidabil (proximal), ofera un excelent suport si rezistenta la kinking.

Virful împletit cu fire din platină.

Ghidul acoperit cu material PTFE. Forma: dreaptă, varf atraumatic disponibil in varianta softpentru mentinerea formei in vas.

Acoperit cu polimer hidrofilic tip M-coating.

Fără a se desprinde spire de metal în timpul schimbarii unghiului.

Radioopacitate: 3 cm.

Incarcatura la vîrf până la 1,0 gr.

Dimesiuni obligatorii Lungime: 180 cm.

Diametru: 0.014" (0.36 mm + 0.00 mm).

Diametru nu mai mare de 0,014".

33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie	SUA, Penumbra Inc.	DM000359319; DM000359322; DM000359338; DM000226216; DM000359371; DM000359376
165.1	Indigo System CAT3 CAT5 CAT6 CAT8STR85 CAT8TORQ85 CAT8XTORQ115		

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

Cateter dedicat pentru aspirația trombilor proaspeți din bazinul arterei pulmonare (și alte artere periferice), cu minim 4 diametre (obligator diametru de 8F (0,088”).

Sa conțină mai multe zone de tranziție și rigiditate diferita, și radioopacitatea segmentului distal, plus marcher -bandă a capătului distal.

Disponibilitatea a minim 4 lungimi diferite (lungimi obligatorii 80, +/- 5cm, 100 +/-5cm, 115+/-5cm).

Compatibilitate cu separator dedicat acestui diametru.
Prezenta configurarilor “drept” și “angulat” a capătului cateterului.
Rezistenta sporită la kinking si ovalizare.
Cateterul furnizat steril.

33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie		
165.2	Indigo System Separator SEP8 SEP6 SEP5 SEP3 SEPD	SUA, Penumbra Inc.	DM000359383; DM000359379; DM000359378; DM000359377; DM000359384
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Separator dedicat pentru folosire cu cateter de trombaspiratie cu diametru corespunzător din lot 165, separatorul cu construcție pe baza de ghid cu capăt conic. Separatorul steril de unica folosință.			
33100000-1	Microsfere pentru embolizare		
194	HydroPearl™ Compressible Microspheres for Embolization 8HP2S75 8HP2S200 8HP2S400 8HP2S600 8HP2S800 8HP2S1100	Franța, MICROVEN TION EUROPE S.A.R.L.	DM000206540; DM000206541; DM000206542; DM000206543; DM000206544; DM000206545
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol). Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare Sfere compresibile (compresibilitate > 30%) si calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90 - 100%. Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere si 4 ml solutie salina. Microsfere codate pe culori, cu 6 dimensiuni posibile. Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei. Compatibilitate cu microcateter 2.8F.			
33100000-1	Set introductor puncție arterială femurală scurtă standard		
213	Radifocus™ Introducer II Pediatric Kit A Standard Kit R RS*A50G07SQ RS*A60G07SQ RS*R50N10MQ RS*R60N10MQ RS*R70N10MQ RS*R80N10MQ	SUA, TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000117583
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ac de punctie de 18G lungime de 7 cm in interiorul setului, “Side port” cu robinet cu trei cai mini-ghid din oțel inoxidabil, drept, angulat sau în forma de J. Toate contin valva siliconata si dilatator din polipropilenă tip snap-on/click-off. Teaca din material ETFE rezistenta la kinking, se poate spala si steriliza usor. Introductorul este dotat cu valva hemostatică, care previne hemoragia. Introductorul este prevăzut cu marcaj color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F. Tote componentele setului sunt amplasate intrun suport de plastic sigilat. Dimesiuni obligatorii:			

Dimensiuni obligatorie: 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr,
Lungime: 7 - 10 cm cu minighid 0.035" - 0.038".
Mini-ghid lungime. 45 cm

Vinzătorul:

Data Control SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.