



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-0584-0427/239 **de achiziționare a dispozitivelor medicale** **I. PARTEA GENERALĂ**

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

Cod CPV: 33100000-1

17.03.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice
<u>Tribestar Farm SRL</u>	<u>IMSP Institutul de Neurologie</u>	<u>Centrul pentru achiziții publice</u>
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>și Neurochirurgie Diomid Gherman</u>	<u>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	reprezentată prin director	reprezentată prin director
Alexandr OSTAPCIUC	Vladimir DOLGHI	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	denumit(ă) în continuare	denumit în continuare
Vînzător	Beneficiar	Centru
IDNO 1014600033307	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 18.02.2025

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

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

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

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

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

1. Obiectul Contractului.

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

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

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

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

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

2. Termenele și condițiile de livrare.

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

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

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

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

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

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

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

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

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

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

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

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

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 6 681 449,2(Șase milioane șase sute optzeci și una mii patru sute patruzeci și nouă 20) lei.

(suma cu cifre și litere)

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

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

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

4. Condițiile de predare-primire.

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

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

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

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

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

5. Standarde.

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

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

6. Obligațiile Părților.

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

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

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

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

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

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

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă 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.
- 1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;
- 1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar 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
Tribestar Farm SRL	IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, com. Stăuceni, șos. Chișinău-Dubăsari 32 km	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 022000310, 060018649 , pharm@tribestar.md, info@tribestar.md	Telefon: 022 022-82-90-16, 022-82-90-11 , 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: MD88MO2224ASV54836967100	IBAN: MD86TRPCCC518430A00077AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: OTP Bank SA	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1014600033307	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	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	Spirale platina cu detasare electro-mecanica endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.010” tip RS	Bucată	40,00	10 300,0000	10 300,0000	412 000,0000	412 000,0000
232	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 din 2 componente	Bucată	167,00	2 568,0000	3 081,6000	428 856,0000	514 627,2000
214	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Balon farmacologic activ (Paclitoxel)	Bucată	10,00	9 200,0000	9 936,0000	92 000,0000	99 360,0000
227	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 endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.010” tip RS	Bucată	40,00	10 300,0000	10 300,0000	412 000,0000	412 000,0000
230	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 endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.014” tip RS	Bucată	20,00	10 300,0000	10 300,0000	206 000,0000	206 000,0000
231	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 covered	Bucată	134,00	17 000,0000	17 000,0000	2 278 000,0000	2 278 000,0000
73	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 reglabil pentru suportul coilingului	Bucată	4,00	33 000,0000	39 600,0000	132 000,0000	158 400,0000
92	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 de revascularizare cerebrala reglabil	Bucată	14,00	40 000,0000	48 000,0000	560 000,0000	672 000,0000
103	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	Bucată	67,00	950,0000	1 026,0000	63 650,0000	68 742,0000
130	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 metaliz amplatz super stiff	Bucată	100,00	820,0000	984,0000	82 000,0000	98 400,0000
154	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 detasarea electro-mecanica a spiralelor	Bucată	7,00	3 000,0000	3 600,0000	21 000,0000	25 200,0000

172	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 de revascularizare cerebrala cu ghid de 014	Bucată	7,00	28 200,0000	33 840,0000	197 400,0000	236 880,0000
173	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 acoperit cu polimer	Bucată	4,00	115 000,0000	115 000,0000	460 000,0000	460 000,0000
174	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 de nitinol intracranian auto-expandabil pentru anevrismele de bifurcație	Bucată	4,00	58 000,0000	58 000,0000	232 000,0000	232 000,0000
175	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 armat prevazut cu balon de olcuzie	Bucată	34,00	22 000,0000	23 760,0000	748 000,0000	807 840,0000
176	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						6 324 906,0000	6 681 449,2000

Vînzătorul: Tribestar Farm 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	Spirale platina cu detasare electro-mecanica endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.010” tip RS	Japonia,Kaneka	DM000618843, DM000618845 ,DM000618852; DM000618847, DM000618848 ,DM000618853; DM000618859, DM000618846, DM000618855,; DM000618849, DM000618842, DM000618854; DM000618856, DM000618850, DM000618858; DM000618851, DM000618857, DM000618844; DM000618861
232	ED COIL10 ExtraSoft 353-01H1RS, 353-01H2RS, 353-01H3RS, 353-0202RS, 353-0203RS, 353-0204RS, 353-0206RS, 353-0208RS, 353-02H3RS, 353-02H4RS, 353-02H6RS, 353-0303RS, 353-0304RS, 353-0306RS, 353-03H6RS, 353-03H8RS, 353-0406RS, 353-0408RS		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina, filling (extra-soft). Prevazute cu marker pentru detasare Flexibilitatea avansată a spiralei realizează funcția de pliere a coilui Loopin-Loop care permite împachetarea spiralei fără a rămâne spațiu liber. Sârma ondulată rezistentă la întindere permite o împăturire lină a coilui până la capăt. Spirala foarte flexibilă formează un mic bucla în interiorul unei bucle exterioare (Loop-in-loop coil) Vârful (prin 30 mm de la capătul distal) este foarte flexibil, reducând astfel riscul de recul al microcateterului. din anevrism. cu diametru al firului primar - 0.010”, diametru variabil al firului secundar de la 1 mm si pana la 4 mm cu lungimi al firului primar de la 1 cm si pana la 8 cm. Recul mic al microcateterului în timpul procedurilor de bobinare datorită sistemului monopolar și construcției diferite a firului de livrare, ce conferă risc redus de rupere și densitate mai mare a împachetarii			
33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	SUA,Cordis	DM000621071; DM000621070; DM000621069
214	EXOSEAL™ EX500CE EX600CE EX700CE		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitivul de închidere vasculară indicat pentru închiderea locului de punctie a arterei femurale, reducând timpul până la hemostază și ambulație la pacienții care au fost supuși procedurilor de cateterizare diagnostic sau intervenții folosind un introductor de teacă vasculară standard 5F, 6F sau 7F cu până la 12 cm lungimea de lucru. (pagina 12 broșura) Nu rămâne nici o ancoră în interiorul arterei • Doi indicatori vizuali unici permit poziționarea precisă • Ușor de manipulat si ajută la obținerea eficiență a succesului procedural • Procedură simplă în 3 pași • Disponibil în 3 dimensiuni.			
33100000-1	Balon farmacologic activ (Paclitoxel)	SUA/Germany,Boston	DM000268395 , DM000268425, DM000268393; DM000268427, DM000268413, DM000268436, DM000268405; , DM000268428 , DM000268414; DM000268410, DM000268396, DM000268423; DM000268415 , DM000268426 , DM000268409; DM000268407, DM000268401 ,DM000268406, DM000268437; , DM000268424, DM000268433; DM000268411 , DM000268399 , DM000268403 ,;

227	Conform specificației tehnice:	Scientifis/HEM OTEQ AG	DM000268422, DM000268408, DM000268434; DM000268418 , DM000268431 , DM000268400; DM000268404 , DM000268402 ,DM000268430; DM000268429 , DM000268397 , DM000268417,; DM000268398 , DM000268412 , DM000268432; DM000268421, DM000268416 , DM000268394; DM000268420 , DM000268419 , DM000268435
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: AGENT baloon H749 3922220121 0, H749 3922220151 0, H749 3922220201 0, H749 3922220301 0, H749 3922222121 0, H749 3922222151 0, H749 3922222201 0, H749 3922222301 0, H749 3922225121 0, H749 3922225151 0, H749 3922225201 0, H749 3922225301 0, H749 3922227121 0, H749 3922227151 0, H749 3922227201 0, H749 3922227301 0, H749 3922230121 0, H749 3922230151 0, H749 3922230201 0, H749 3922230301 0, H749 3922235121 0, H749 3922235151 0, H749 3922235201 0, H749 3922235301 0, H749 3922240121 0, H749 3922240151 0, H749 3922240201 0, H749 3922240301 0. Specificația tehnică: Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon farmaceutic activ pt aa. coronare, impregnat cu Paclitaxel acoperire TransPax™ (pagina 4) în doză de 2 µg/mm².(pagina 3) Marcieri balonului 2 platinum/Iridium.(pagina 4) Timp de eliberare a medicamentului de la 30 secunde. ,compatibil cu ghid cateter 5F. Vîrf distal a șaftului –lazer Bonded Tip, pentru îmbunătățirea capacității de traversare. Profil ultra-subtire a vârfului de 0.0167”. Cerinte minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii Lungime utila cateter de 144 cm Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pina la 4.00 mm; Lungime de la 12 mm, 15 mm, 2 0mm, 30 mm. (pagina 4)			
33100000-1	Spirale platina cu detasare electro-mecanica endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.010” tip RS	Japonia,Kaneka	DM000618862; DM000618863; DM000618860; DM000618861;
230	ED COIL10 Soft 352-1620RS 352-1630RS ED COIL10 ExtraSoft 353-1610RS 353-1615RS		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina, filling (soft). Prevazute cu marker pentru detasare se conformează în exterior la peretele anevrismului, contribuind astfel la ambalare uniformă chiar și în cazul unui anevrism cu formă neregulat. Spirala cu memorie de formă redusă asigură o umplere flexibilă, indiferent de dimensiunea și forma anevrismului. cu diametru al firului primar - 0.010”, diametru variabil al firului secundar de 16 mm cu lungimi al firului primar de 20 cm si 30 cm. Recul mic al microcateterului în timpul procedurilor de bobinare datorită sistemului monopolar și construcției diferite a firului de livrare, ce conferă risc redus de rupere și densitate mai mare a împachetării. Previne înfășurarea în compartimentele unui anevrism. Permite o densitate mai mare de ambalare datorită conformabilității unice și moliciunii mai mari SAU Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina, filling (extra-soft). Prevazute cu marker pentru detasare se conformează în exterior la peretele anevrismului, contribuind astfel la ambalare uniformă chiar și în cazul unui anevrism cu formă neregulat. Spirala cu memorie de formă redusă asigură o umplere flexibilă, indiferent de dimensiunea și forma anevrismului. cu diametru al firului primar - 0.010”, diametru variabil al firului secundar de 16 mm cu lungimi al firului primar de 10 cm si 15 cm. Recul mic al microcateterului în timpul procedurilor de bobinare datorită sistemului monopolar și construcției diferite a firului de livrare, ce conferă risc redus de rupere și densitate mai mare a împachetării. Previne înfășurarea în compartimentele unui anevrism. Permite o densitate mai mare de ambalare datorită conformabilității unice și moliciunii mai mari			
33100000-1	Spirale platina cu detasare electro-mecanica endovasculara a anevrismelor (Coils) 0.014” tip RS		

231	ED COIL 14 Standard 350-0209RS 350-0312RS 350-0412RS 350-0515RS 350-0620RS 350-0720RS 350-0730RS 350-0820RS 350-0830RS 350-0930RS 350-1030RS 350-1230RS	Japonia,Kaneka	DM000618875, DM000618865; DM000618871, DM000618868; DM000618874, DM000618869; DM000618873, DM000618864; DM000618870, DM000618867, DM000618872; DM000618866
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina. Pentru a forma un cadru puternic cu bucle aleatorii. având un raport 1:1 între diametrul și pasul bobinei (≥ 7 mm bobină) cu diametru al firului primar - 0.014”, diametru variabil al firului secundar de la 2 mm si pana la 12 mm cu lungimi al firului primar de 9,12,15,20,30 cm. Recul mic al microcateterului în timpul procedurilor de bobinare datorită sistemului monopolar și construcției diferite a firului de livrare, ce conferă risc redus de rupere și densitate mai mare a împachetarii			
33100000-1	Stent pentru artere carotide covered	Israil,INSPIRE MD	DM000378397, DM000378399,; DM000378391, DM000378404,; DM000378395, DM000378407,; DM000378406, DM000378403,; DM000378398, DM000378390,; DM000378388DM000378389,; DM000378400,DM000378405,; DM000378393, DM000378394,; DM000378402, DM000378396,; DM000378401, DM000378392;
73	Cguard Carotid Embolic Prevention System CRX0620, CRX0720, CRX0820, CRX0920, CRX1020, CRX0630, CRX0730, CRX0830, CRX0930, CRX1030, CRX0640, CRX0740, CRX0840, CRX0940, CRX104,0 CRX0660, CRX0860, CRX1060,		
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) Stenturi autoexpandabil pentru carotida. Sistemul de livrare Rx, autoexpandabil din nitinol, cu celule stent dublu pentru o flexibilitate optima . (pagina 2) Fără de restenoză la 12 luni Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie antiemboli, teaca de 6 Fr sau cateter de ghidare de 8 Fr (pentru toate marimile ale stentului). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Lungimea utila: 130 -140 cm. Diametre 6- 10 mm, conusoidal. Lungimi 20-60 mm. (pagina 1) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)			
33100000-1	Dispozitiv reglabil pentru suportul coilingului	Israil,Rapid Medical	DM000324148; DM000324149; DM000324150
92	Camaneci ANPP3177 ANPP3188 ANPP3199		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent manevrabil, reglabil de remodelare a ochiurilor de plasă conceput pentru a susține temporar vasele din creier sau acoperirea gâtului anevrismului în timpul coilinguluI, fără a ocluce fluxul sanguin, sau pentru vazospasmul cerebral. Construcție flexibilă, împletit din fir de Nitinol, radio-opacitate totală iar capetele distale și proximale ale plasei sunt prevăzute cu markeri radioopac, montată pe șaft flexibil care se extinde sau contractă si este acoperit cu politetnrfuoroetilenă (PTFE) și conectat la un mâner cu un cursor de control. Compatibilitatea cu: 0.017”, 0.021” ID microcatheter Indicat pentru vase cu diametrul: 0.5 - 4.5 mm. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime stentului disponibil: 22mm, 24mm, 32 mm			
33100000-1	Dispozitiv de revascularizare cerebrala reglabil	Israil,Rapid Medical	DM000324155, DM000324151, DM000324152,; DM000324153, DM000324156
103	Tigertriever TRPP3133,TRPP3155, TRPP3166,TRPP3144, TRPP3122		
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)			

Dispozitiv recuperabil, autoexpandabil indicat pentru extragerea trombilor și revascularizare rapida intracraniana .
Dispozitivul format dintr-o plasă împletită din Nitinol cu marker distale Platinum/Iridium , reglabilă montată pe șaft flexibil care se extinde sau contractă și conectat la un mâner cu un cursor de control.
Designul plasei de sârmă este optimizat pentru a penetra cheagul și a-l încapsula în timpul prelevării.Șaft din PTFE/Grilamid
Compatibilitatea cu: 0.013”, 0.017”, 0.021” ID microcatheter
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii
Lungime disponibil: 20,5 mm, 23mm,32 mm ,53 mm
Diametrul cu configurația reglabilă: 0.5 - 2.5 mm/0.5 – 3,0 mm/1.5 - 6.0 mm/1.5 - 9.0 mm
Lungimea cateterului este 200cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	SUA,Boston Scientific	DM000221817, DM000221834, DM000221808,; DM000221819, DM000221810, DM000221822,; DM000221776, DM000221780, DM000221807,; DM000221778, DM000221789, DM000221836,; DM000221814, DM000221785, DM000221838,; DM000221830, DM000221809, DM000221818,; DM000221795, DM000221812, DM000221769,; DM000221803, DM000221799, DM000221837,; DM000221787, DM000221797, DM000221815,; DM000221823, DM000221805, DM000221828,; DM000221798, DM000221802, DM000221768,; DM000221826, DM000221781, DM000221824,; DM000221811, DM000221831, DM000221774,; DM000221821, DM000221820, DM000221784,; DM000221770, DM000221794, DM000221790,; DM000221775, DM000221783, DM000221777,; DM000221793, DM000221813, DM000221829,; DM000221773, DM000221806, DM000221771,; DM000221792, DM000221804, DM000221832,; DM000221839, DM000221835, DM000221786,; DM000221788, DM000221772, DM000221779,; DM000221827, DM000221825, DM000221833,; DM000221816, DM000221782, DM000221801,; DM000221791, DM000221800, DM000221796,
130	Conform specificației tehnice:		

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

Model dispozitiv:

Emerge NC H7493927606200, H7493927608200, H7493927612200, H7493927615200, H7493927620200, H7493927630200, H7493927606220, H7493927608220, H7493927612220, H7493927615220,,H7493927620220, H7493927630220, H7493927606250, H7493927608250 ,H7493927612250, H7493927615250, H7493927620250,H7493927630250, H7493927606270, H7493927608270, H7493927612270, H7493927615270, H7493927620270, H7493927630270, H7493927606300, H7493927608300, H7493927612300, H7493927615300, H7493927620300, H7493927630300, H7493927606320, H7493927608320, H7493927612320, H7493927615320, H7493927620320, H7493927630320, H7493927606350, H7493927608350, H7493927612350,,
H7493927615350, H7493927620350, H7493927630350, H7493927606370, H7493927608370, H7493927612370, H7493927615370, H7493927620370, H7493927630370, H7493927606400, H7493927608400, H7493927612400, H7493927615400, H7493927620400, H7493927630400, H7493927606450, H7493927608450, H7493927612450, H7493927615450, H7493927620450, H7493927606500, H7493927608500, H7493927612500, H7493927615500, H7493927620500, H7493927608550, H7493927612550, H7493927615550,H7493927620550, H7493927608600

Specificația tehnică:

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe
Balon angioplastie non-compliant cu strat dublu acoperire hidrofilica, monorail si over the wire, cu profil ultrasubțire de intrare (0,017’’)
Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch.
2 markeri incorporati din platinum iridium.
Compatibil cu cateter ghid de 6 F Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii
Sistem cu lungime utilizabila 142 cm;
Diametrul balonului 2,0-6,0 mm;
Lungimea balonului 6-30 mm
(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) ;

33100000-1	Ghid metaliz amplatz super stiff		DM000306616,; DM000306615,; DM000306608,; DM000306624,;
------------	----------------------------------	--	---

154	Amplatz Super Stiff™ Guidewire M001465001, M001465011, M001465021, M001465031, M001465041, M001465171, M001465191, M001465201, M001465231, M001465251, M001465261, M001465091 (extras din catalog)	SUA,Boston Scientific	DM000306622,; DM000306621,; DM000306620,; DM000306617,; DM000306613,; DM000306610,; DM000306611,; DM000306612,; DM000306623,; DM000306619,; DM000306614
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Constuctia ghidului este neteda cu arcuri spiralate format din otel inoxidabil, acoperire din PTFE, virf atraumatic. (brsura pagina 1) Diametru de 0,035” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). Configurații vârf diferite. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Mărimi obligatorii Lungimi : 145cm, 180 cm, 260 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),			
33100000-1	Dispozitiv pentru detasarea electro-mecanica a spiralelor	Japonia,Rapid Medical	DM000618993
172	ELECTRO DETACH GENERATOR v4 347-404 (pagina 1)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Sistem rapid de detasare pentru spirale. Sistem de detasare electromecanic, ce nu necesita cabluri de conectare. Controlerul de detasare se actioneaza dintr-un 1 buton, ofera semnale luminoase si auditive cand spirala este gata de detasare. Detasarea este extrem de rapida 2 sec.(pagina 2) Ușor de utilizat, de unică folosință, sterilizat, cu posibilitatea detașării într-o singură operațiune.			
33100000-1	Dispozitiv de revascularizare cerebrala cu ghid de 014	Germany,Phenox	DM000621104; DM000621103; DM000621099; DM000621101; DM000621100; DM000621102; DM000621098
173	pRESET Thrombectomy Device PRE-4-20, PRE-6-30, PRE-LUX-4-20, PRE-LT-4-20, PRE-LT-3-20 PRES-5-40		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru utilizarea in refacerea circulatiei la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari Dispozitivul de revascularizare este proiectat cu un sistem optimizat de livrare generand mai putina forta de livrare pentru imbunatatirea eficientei procedurale si navigare lina prin cea mai complicata anatomie. Are 1 marker radioopac proximal și 2 distal, care pot fi recapturați și re poziționați. Impingatorul dispozitivului are un marcher si diametrul de 0,014" , lungime de 200 cm In combinatie cu un microcateter, dispozitivul de revascularizare asigura o livrare adaptata si usoara cu un profil discret de angajare a trombului.. Dispozitivul poate fi utilizat pentru vase de sange al caror diametru este cuprins intre: 1.5 mm - 6 mm. Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) si 0.021" (0.53 mm). Cerințe minime obligatorii Dimensiuni: • Diametru: 3 mm, 4 mm, 5mm,6 mm.(pagina 1) • Lungime de lucru : 20 mm, 30 mm, 40 mm 50 mm• • Lungime shaft: 30 mm, 48 mm, 52 mm, 64 mm(pagina 1) • Lungime fir de impingere: 200 cm			
33100000-1	Stent tip flow-diverter acoperit cu polimer	Germany,Phenox	DM000618983, DM000618982, DM000618977,; DM000618980, DM000618975, DM000618981,; DM000618976, DM000618965, DM000618962,; DM000618973, DM000618971, DM000618974,; DM000618970, DM000618966, DM000618972,; DM000618963, DM000618964, DM000618979,; DM000618968, DM000618967, DM000618978,; DM000618969, DM000618984, DM000618988,; DM000618990, DM000618989, DM000618992,; DM000618985, DM000618986, DM000618991,; DM000618987
174	p64 MW si p48 MW Flow Modulation Device P64-MW-HPC-300-9 , P64-MW-HPC-300-12 P64-MW-HPC-300-15 , P64-MW-HPC-300-18 P64-MW-HPC-350-9 , P64-MW-HPC-350-12 P64-MW-HPC-350-15 , P64-MW-HPC-350-18 P64-MW-HPC-350-21 , P64-MW-HPC-400-12 P64-MW-HPC-400-15 , P64-MW-HPC-400-18 P64-MW-HPC-400-21 , P64-MW-HPC-400-24 P48-MW-HPC-200-9 , P48-MW-HPC-200-12 P48-MW-HPC-200-15 , P48-MW-HPC-300-9 P48-MW-HPC-300-12, P48-MW-HPC-300-15P48-MW-HPC-300-18		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent de tip flow- diverter complet radiodedicat pentru embolizarea anevrismelor cerebrale din Nintinol si Platinum , acoperit cu Hydrophilic Polymer Coating (HPC) antiplachetar, pentru risc trombogenic scazut. Complet radioopac. Conține ghid mobil , independent cu vârf forma de olivă, pentru siguranță și re poziționare precisă. Creat din 48 de fire pentru vase diametrul maxim 3mm și minim 1.75 mm. Lungime implantului 9 mm – 25 mm. Varianta din 64 de fire pentru pentru vase diametrul maxim 5 mm si minim 2.5 mm			

Lungime implantului 9mm -41 mm Compatibil cu microcatetere de 0,021”.			
33100000-1	Stent de nitinol intracranian auto-expandabil pentru anevrismele de bifurcație	Germany,Phenox	DM000760261 DM000760272; DM000760256 DM000760254; DM000760268 DM000760248; DM000760252 DM000760249; DM000760267 DM000760247; DM000760259 DM000760271; DM000760274 DM000760275; DM000760266 DM000760253; DM000760269 DM000760263; DM000760262 DM000760265; DM000760264 DM000760251; DM000760270 DM000760250; DM000760258 DM000760273; DM000760255 DM000760257; DM000760260 ;
175	Conform specificației tehnice:		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: pConus Bifurcation Aneurysm Implant PCON2-4-15-6, PCON2-HPC-4-15-8 PCON-4-20-10-F, PCON-4-20-6-F PCONHPC-4-20-5, PCON-4-25-6-F, PCON-4-25-15-F, PCON-4-25-8-F PCON-HPC-3-20-4, PCON-4-25-5-F PCON-3-20-4-F, PCON2-HPC-4-15-7 PCON2-HPC-4-15-12, PCON2-HPC-4-15-15 PCON2-4-15-15 PCON-4-20-5-F PCON2- HPC-4-15-5, PCON2-4-15-8, PCON2-4-15-7, PCON2-4-15-12, PCON2-4-15-10, PCON-4-25-12-F, PCON2-HPC-4-15-6, PCON-4-25-10-F, PCON-4-20-15-F, PCON2-HPC-4-15-10, PCON4-20-8-F, PCON-4-20-12-F, PCON2-4-15-5 Specificația tehnică: Stent de nitinol intracranian auto-expandabil pentru anevrismele de bifurcație cu gât larg. Este indicat pentru a susține spirale în timpul embolizării anevrismelor care nu pot fitratate deschis sau endovascular fără asistență. Acoperire cu Hydrophilic Polymer Coating (HPC) care permite utilizarea cu un singur agent antiplachetar. Structura stentului: shaftul cu celule mari închise și coroana din partea superioară care are 6 petale distale pentru a crea o podea care împiedică căderea bobinelor și o împiedică să se prolapseze înartera principală. Markeri radioopaci lungi de-a lungul fiecărei petale ajungând până la capătul distal al dispozitivului, și un marker suplimentar proximal de arbore și unul la zona de articulare. Permite tratarea vaselor cu dimetr 2,5-3,7 mm. Lungime fir de împingere: 183 cm Compatibil cu micro cateter de 0,021”. Diametrul shaftului de 4 mm, Lungimea shaftului de la 15 mm la 25 mm. Diametr coroanei de la 4,5, 6, 8, 10,12,15 mm			
33100000-1	Cateter ghid armat prevazut cu balon de olcuzie	SUA,Q’Apel Medical	DM000677442; DM000677440
176	WALRUS ghid cateter BG8087-090 BG8087-095		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Partea distală a cateterului hidrofilă 13 cm. Diametre obligatorii de 8F, diametru intern 0.087in, extern 0.110in Lungime efectiva (de lucru) obligatorie de minim 90-95cm . Diametr balonului maximal 11.1mm Compotabil cu ghid 0,35-0,38in.			

Vînzătorul:

Tribestar Farm SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.