



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-10-03/117 **de achiziționare a dispozitivelor medicale** **I. PARTEA GENERALĂ**

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

Cod CPV: 33100000-1

20.01.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice
<u>MED POWER 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
VORONȚOV ALEXEI	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 1022600051461	IDNO 1003600150602	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

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

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităție deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1728396292187,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 24.12.2024

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

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

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

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

E. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar, Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni 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: 7 549 437,6(Șapte milioane cinci sute patruzeci și nouă mii patru sute treizeci și șapte 60) 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
MED POWER SRL	IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, Str. N. Zelinski 34/4, ap.55, MD-2038	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 060443030 , vorontzoff@yahoo.com	Telefon: 022 (022) 82-90-15; 82-90-12; 72-32-59, 82-90-16 , inn@ms.md, imspinn.md@gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov.md md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD63AG000000022515161626	IBAN: MD86TRPCCC518430A00077AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC "MAIB"S.A.	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1022600051461	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: AGRNMD2X493	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	Stent tip flow-diverter cu profil îngust	Bucătă	7,00	170 000,0000	170 000,0000	1 190 000,0000	1 190 000,0000
167	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	Clei cianocrilat	Bucătă	17,00	2 790,0000	2 790,0000	47 430,0000	47 430,0000
168	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 014 dublu angulat	Bucătă	134,00	7 900,0000	8 532,0000	1 058 600,0000	1 143 288,0000
169	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 libere pentru injectare	Bucătă	84,00	6 780,0000	8 136,0000	569 520,0000	683 424,0000
170	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 cerebral de dimensiuni mari	Bucătă	7,00	14 400,0000	15 552,0000	100 800,0000	108 864,0000
171	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 directionat de Flux pentru Malformatii	Bucătă	100,00	13 200,0000	14 256,0000	1 320 000,0000	1 425 600,0000
180	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 dublu lumen cu balon	Bucătă	3,00	19 990,0000	21 589,2000	59 970,0000	64 767,6000
188	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 intracranian auto-expandabil	Bucătă	3,00	49 700,0000	49 700,0000	149 100,0000	149 100,0000
189	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Pachet lichid cu tantal micronizat pentru embolizare cerebrala	Bucătă	67,00	17 900,0000	21 480,0000	1 199 300,0000	1 439 160,0000
196	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 088	Bucătă	50,00	16 800,0000	18 144,0000	840 000,0000	907 200,0000
215	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 cu virf detasabil	Bucătă	10,00	17 670,0000	19 083,6000	176 700,0000	190 836,0000

221	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 revascularizare stent-retriever	Bucată	4,00	35 200,0000	35 200,0000	140 800,0000	140 800,0000
226	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter de ocluzie cu balon	Bucată	3,00	18 200,0000	19 656,0000	54 600,0000	58 968,0000
229	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						6 906 820,0000	7 549 437,6000

Vinzătorul: MED POWER 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	Stent tip flow-diverter cu profil îngust	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000635048 DM000635049 DM000635050 DM000635054 DM000635055 DM000635056 DM000635057 DM000635051; DM000635052 DM000635053 DM000635058 DM000635059 DM000635060 DM000635061 DM000635062 DM000635063 DM000635064 DM000635065 DM000635066 DM000635067 DM000635068 DM000635069 DM000635070 DM000635071 DM000635072 DM000635073 DM000635074 DM000635075 DM000635076 DM000635077 DM000635078 DM000635079 DM000635080 DM000635081 DM000635082 DM000635083 DM000635084 DM000635085 DM000635086 DM000635087 DM000635088 DM000635089 DM000635090 DM000635091
167	Silk Vista SILK_V_3,50X15 SILK_V_3,50X20 SILK_V_3,50X25 SILK_V_3,50X30 SILK_V_3,50X35 SILK_V_3,50X40 SILK_V_3,75X15 SILK_V_3,75X20 SILK_V_3,75X25 SILK_V_3,75X30 SILK_V_4,00X15 SILK_V_4,00X20 SILK_V_4,00X25 SILK_V_4,00X30 SILK_V_4,25X15 SILK_V_4,25X20 SILK_V_4,25X25 SILK_V_4,25X30 SILK_V_4,50X15 SILK_V_4,50X20 SILK_V_4,50X25 SILK_V_4,50X30 SILK_V_4,75X15 SILK_V_4,75X20 SILK_V_4,75X25 SILK_V_4,75X30 Silk Vista Baby SILK_V_2,25X10 SILK_V_2,25X15 SILK_V_2,25X20 SILK_V_2,75X10 SILK_V_2,75X15 SILK_V_2		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Design asemănător unei plase împletite din 48 fire ce menține o forța circumferențială permanentă. Cele 48 de fire (pag. 2) sunt formate din Nitinol la exterior și Platinum la interior ce asigură o vizibilitate amplificată pe toată lungimea stentului. Sistemul de livrare conține un ghid-pusher din nitinol, 200cm (pag. 3) lungime, ce conține în strutura sa fire împletite radioopace de 9mm (pag. 3) la capătul distal pentru o vizibilitate sporită în timpul amplasării stentului și marker proximal. Stentul poate fi retras pînă la 90% (pag. 4) în sistemul de livrare în cazul re poziționării acestuia. Diametre: 3.50, 3.75, 4.00, 4.25, 4.50, 4.75, 4.75 mm (stent nominal); 3.75, 4.00, 4.25, 4.50, 4.75, 5.00 (stent neconstrâns). Lungimi: 15, 20, 25, 30, 35, 40 mm (stent nominal); 11.50, 12, 15, 15.50, 18, 18.50, 19, 19.50, 21, 22, 22.50, 26.50, 30 mm (stent neconstrâns). (pag. 6) Cateter de livrare I.D. Ø .021” (pag. 5) Diametre varianta baby: 2.25, 2.5, 2.75, 3.00, 3.25 mm (stent nominal); 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5 mm (stent neconstrâns). Lungimi varianta baby: 10.5, 11, 12.5, 15, 16, 16.5, 17, 20, 21, 22, 26, 26.5 mm (stent nominal); 7, 8, 8.5, 9, 10.5, 12, 12.5, 13, 13.5, 15, 15.5, 17, 18, 18.5 mm (stent neconstrâns). (pag. 6) Cateter de livrare pentru varianta baby, I.D. Ø .017”. (pag. 5)			
33100000-1	Clei cianocrilat	Franța,PETERS SURGICAL	DM000636268
168	Magic glue MG121		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Agent embolic lichid indicat în embolizarea malformații arteriovenoase (MAV). Este un implant de embolizare arterială și venoasă datorită acțiunii sale hemostatice aplicat în domeniile neuroradiologiei și radiologiei intervenționale. Agent embolic lichid, steril, translucenț, compus din monomeri n-hexyl- cyanoacrylate (pag. 3). Datorită structurii sale chimice oferă o polimerizare mai lentă ce oferă un timp de injectare mai lung și rezistență adezivă mai mică la microcateter. Rămîne în formă lichidă până când intră în contact cu țesutul sau mediul umed și apoi polimerizează în câteva secunde. Este aplicat în soluție cu un lichid de contrast. Se prezintă în fiole de 1ml ambalat în blister steril (pag. 1).			
33100000-1	Ghid 014 dublu angulat	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000636138 DM000636134 DM000636132 DM000636130 DM000636137
169	Hybrid HYBRID007D HYBRID007J HYBRID008D HYBRID008J HYBRID007D.120 HYBRID1214D HYBRID1214DA HYBRID014D HYBRID10D300 HYBRID12D300		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ghid hidrofilic construit din miez de nitinol cu împletitură radioopacă în partea distală și oțel inoxidabil acoperit cu politetrafluoretilenă (PTFE) în partea proximală. Acoperire hidrofilica cu PTFE (pag. 4).			

Oferă acces în zonele tortuoase datorită angulației duble. Forme distale: Straight (D), Double Angle (J) și Double Angle (DA). Diametru distal OD: .007”(0.18mm), .008”(0.20mm), .010”(0.25mm), .012”(0.30mm), .014”(0.35mm). Lungime: 120, 200, 220, 310cm (pag. 3). Este livrat în set: 1 ghid, 1 torquer si ac introductor (pag. 5).			
33100000-1	Spirale libere pentru injectare	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000634766 DM000634765 DM000634757
170	Spif SPIF2,5x5PI0 SPIF2,5x10P10 SPIF2,5x20P10		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Spirele libere sunt destinate embolizării malformațiilor vasculare (AVM și Fistule). Forma ultra subțire oferă o compactare mai definită. Diametrul primar OD 0,19mm/.007” a spirei permite injectarea prin microcateter de 1.2Fr (pag. 2). Datorită construcției din Platinum sunt total vizibile oferind un control avansat. Livrarea acestora este realizată cu metoda unică prin injectare cu lichid (denumită Pressure Cooker Tehnique). Spirala vine deja încărcată într- un introductor asemănător unei teci pentru transfer ușor într-un microcateter. Diametru: 2.5mm Lungimi: 5, 10, 18.5cm (pag.1).			
33100000-1	Balon cerebral de dimensiuni mari	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000634194 DM000634195 DM000634196 DM000634197
171	Copernic COPERNIC10 COPERNIC15 COPERNIC20COPERNIC30 SCOPERNIC10 SCOPERNIC15 SCOPERNIC20 SCOPERNIC30		DM000634200 DM000634201 DM000634202 DM000634203
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateterele de ocluzie sunt echipate cu un balon la capătul distal. Datorită flexibilității graduale, cateterul urmează cele mai complexe curbe prin ghidul de .012” și .014”(pag. 1). Acoperire hidrofilă a cateterului și balonului inflat. Sunt indicate pentru a opri temporar sau a controla fluxul sanguin, tratamentul vasospasmelor si embolizarea anevrismelor cu baloane în vasculatura periferică și neuro. Balon compliant, indicat pentru remodelare carotidă, vasospasm și test de ocluzie temporară. Tub proximal rigid, perfect pentru push&torque. 2 markeri Rx din Platinum la capătul distal și proximal al balonului (pag. 1). Poate fi folosit în paralel cu un microcateter pe o teacă ghid de 6Fr. Lungimea cateterului: 160 cm Lungimea balonului: 10, 15, 20, 30mm Lungimea capătului distal: 6mm Diametrul balonului: de la 3 la 5mm Volum maxim balon: 0.25, 0.35, 0.40, 0.50 ml Markeri Rx: 2 (pag. 2)			
33100000-1	Microcateter directionat de Flux pentru Malformatii	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000640869 DM000640875 DM000640878 DM000640871
180	Magic MAGIC1.2F MAGIC1.2FM MAGIC1.2FM180 MA1.2FOLIVE MAGIC1.5F MA1.5FMP MA1.5FOLIVEMP MAGICSTD MAGICMP		DM000640884 DM000640883 DM000640887 DM000640891 DM000640892
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Microcateterele au o suplețe progresivă cu o parte proximală rigidă care permite controlul și navigabilitatea în sistemul vascular. Prin diametrul și caracteristicile de suplețe progresivă, aceste microcatetere sunt special concepute pentru cateterizarea vaselor distale sinuoase și cu diametru mic. Sunt destinate cateterizării vasculare selective și hiperselective în scop diagnostic și terapeutic. Format din 4 zone de tranziție (green, pink, white, turquoise) (pag. 1) cu suplețe progresivă și rigiditate sporită de la distal la proximal, nu necesită ghid pentru navigare. Conține mandren. Partea proximală construită din polimer transparent pentru vizualizarea refluxului sangvin și bulelor. Partea distală conține un inel din Platinum radioopac. Indicat pentru tratametul AVF, AVM și injectarea agentului adeziv. DMSO incompatibil. Diametre distal: • 1.2F (cu Ø min. a lumenului intern de 0.23mm, .009”, GW max. .007”) • 1.5F (cu Ø min. a lumenului intern de 0.28mm, .011”, GW max. .008”) • 1.8F (cu Ø min. a lumenului intern de 0.32mm, .013”, GW max. .009”) Lungimi: 155, 160, 165, 180 cm (pag. 4)			
33100000-1	Cateter dublu lumen cu balon	Franța,BALT EXTRUSION	DM000636077; DM000636078; DM000636080; DM000636082;

188	Eclipse 2L ECL2L 6x7 SN ECL2L 6x9 ECL2L 6x12 ECL2L 6x15 ECL2L 6x20	SAS	DM000636084
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinate pentru utilizarea în sistemul vascular periferic și neuro pentru ocluzie temporară., hemostază selectivă al fluxului sangvin, tratamentul vasospasmului, embolizare asistată cu balon a anevrismelor intracraniene. La fel este indicate pentru: utilizare în vascularizația periferică și neurovasculară, pentru administrarea de agenți de diagnostic (soluție de contrast) și agenți terapeutici (materiale de embolizare compatibile cu diametrul interior al cateterelor cu balon). Format din 2 lumene: unul pentru ghid și alt lumen pentru umflarea și dezumflarea independentă a balonului față de poziția ghidului. Datorită inovației patentate (FCC – flat catheter concept) (pag. 2) cateterul este conceput cu un lumen larg atât pentru portul de umflare, cât și cel pentru perfuzie ce permite utilizarea în paralel a balonului de remodelare și a unui microcateter de ghidare, stent sau lichid embolic printr -un singur cate-ghid. Aceste porturi permit un control mult mai bun al umflării/dezumflării, de 5 ori mai rapid decât alte baloane pe un cateter coaxial. Datorită acestui efect este propusă o gamă mai largă de baloane: până la 20 mm lungime, de asemenea balonul poate fi umplut cu minim 50% soluție de contrast . Un alt detaliu inovativ reprezintă valva (Easy valve) ce permite purjarea rapidă a aerului din interiorul balonului fără reflux astfel prevenind orice risc de aspirație a sîngelui în timpul dezumflării, fără necesitatea de a sigila canalul de purjare cu aer fierbinte sau orice risc de a distruge balonul. Compatibilitate ghid 0. 014”. Acoperire hidrofilică a catetetrului și balonului. Disponibil 2 versiuni de orificii distale: 7mm și 3mm(pag. 1). Balonul este unul hipercompliant din elastomer sintetic ce oferă o umflare/desumflare de 5 ori mai rapidă, poate fi umplut cu pînă la 100% substanță de contrast, markeri RX: 1 la capătul distal, 2 markeri ce delimitează hotarele distal și proximal a balonului. Diametre balon: 2, 3, 4, 5, 6mm Lungimi balon: 7, 9, 12, 15,20 mm OD partea distală: 3 și 7mm ID lumen principal:0. 41mm/. 017” Dimensiuni externe: grosime 0. 9mm/2. 7Fr, lățime 1. 15mm. Lungime cateter: 160cm (pag. 2).			
33100000-1	Stent intracranian auto-expandabil		

189	Leo + Leo+ baby LEO. 2,0x12 LEO. 2,0x18 LEO. 2,0x25 LEO. 2,5x12 LEO. 2,5x18 LEO. 2,5x25 LEO. 2,5x30 LEO. 2,5x35 LEO. 3,0x12 LEO. 3,0x18 LEO. 3,0x25 LEO. 3,0x35 LEO. 3,5x12 LEO. 3,5x18 LEO. 3,5x25 LEO. 3,5x30 LEO. 3,5x35 LEO. 3,5x50 LEO. 4,0x15 LEO. 4,0x20 LEO. 4,0x25 LEO. 4,0x30 LEO. 4,0x35 LEO. 4,0x40 LEO. 4,0x50 LEO. 4,5x15 LEO. 4,5x20 LEO. 4,5x25 LEO. 4,5x30 LEO. 4,5x40 LEO. 4,5x50 LEO. 4,5x75 LEO. 5,5x25 LEO. 5,5x30 LEO. 5,5x35 LEO. 5,5x50 LEO. 5,5x60 LEO. 5,5x75	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000636184; DM000636186; DM000636187; DM000636188; DM000636189; DM000636190; DM000636191; DM000636192; DM000636193; DM000636194; DM000636195; DM000636196; DM000636197; DM000636199; DM000636201; DM000636203; DM000636205; DM000636207; DM000636211; DM000636213; DM000636215; DM000636217; DM000636219; DM000636221; DM000636209; DM000636225; DM000636227; DM000636229; DM000636231; DM000636233 DM000636235; DM000636223; DM000636237; DM000636239; DM000636241; DM000636243; DM000636245; DM000636247
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Stent auto-expandabil, conceput pentru tratamentul anevrismelor intracraniene în asociere cu coil-uri de embolizare. Stent împletit din 16 fire de nitinol (pag. 2) cu 2 markeri din Platinum de formă elicoidală pe toată lungimea stentului. Celulele închise de tip: “Sliding-cells” oferă o conformabilitate și suport corespunzător. Stentul poate fi retras până la 90% (pag. 2) în sistemul de livrare în cazul re poziționării acestuia. Forță radială cu support intraluminal oferă suportul necesar pentru menținerea masei din spire. Capete scurte, rotunjite pentru o poziționare mai ușoară în interiorul vasului. Sistemul de livrare este compus dintr-un ghid pusher din Nitinol cu coil radiopac în capătul distal pentru vizualizare, flexibil și rezistent la deformări. Diametre: 3.5, 4.0, 4.5, 5.5mm (stent nominal); (pag.4) Lungimi: 12, 17, 18, 21, 25,26, 30, 31, 35, 36, 40, 41, 50,51, 52, 60, 75. mm (stent nominal); (pag. 4) Compatibil cu cateter de livrare de: ID .024”, .029”, .032” (pag. 1) Diametre varianta pentru vase mici: 2.0, 2.5, 3.0mm (stent nominal); (pag. 3) Lungimi varianta pentru vase mici: 12, 18, 25, 30, 35mm (stent nominal); (pag. 3) Varianta pentru vase mici compatibilă cu cateter de livrare de: ID .017” (pag. 1)			
33100000-1	Pachet lichid cu tantal micronizat pentru embolizare cerebrala		

196	Squid SQUID12 SQUID12LD SQUID18 SQUID18LD SQUID34 SQUID34LD	Elvetia,EMBOFLUSSIGKEIT EN A.G.	DM000634695; DM000634696; DM000634697; DM000634698; DM000634699; DM000634700
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Agent lichid embolic nonadeziv, format din ultima generație de copolymer de etilen vinil alcool (EVOH(pag. 2)) dizolvat în DMSO (dimetil sulfoxid) și pulbere de tantal micronizată în suspensie, ce oferă un contrast pentru vizualizare sub fluoroscopie. Prin procesului de micronizare a granulelor de TA se obține minimizarea dimensiunii granulelor în pulbere de tantal, ce permite o penetrare coezivă și radioopacitate omogenă. Formula sa permite un timp de injectare mai lung și o vizibilitate sporită care se caracterizează prin adâncime mult mai distală și o procedură mai sigură pentru pacient. Indicat în embolizarea leziunilor periferice și neurovasculare, inclusiv malformații arteriovenoase și tumori hipervasculare-. Se prezinta in trei concentrații de vîscozitate: 34cP, 18cP, 12cP și două tipuri de densitate: standard și redusă (pag. 1), ce permite medicului interventionist să aleagă formula optimă de concentrație și vizibilitatea angioarhitecturii. Ambalat kit complet pregatit pentru lucru. - flacon 1.5 ml lichid embolizare - flacon 1.5 ml DMSO - 1 seringă albastră de 1 cc pentru DMSO - 2 seringi albe de 1 cc pentru lichidul de embolizare - 2 adaptere pentru seringi (pag. 2).			
33100000-1	Teacă 088 Ballast 088 Long Sheath BALLAST80 BALLAST90 BALLAST100 BALLAST105	Franța,BALT USA, LLC	DM000753739; DM000753741; DM000753742; DM000753740
215			
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Teaca lungă 088 este indicată pentru introducerea dispozitivelor intervenționale în sistemul vascular periferic, coronarian și neuro. Cateter cu un singur lumen, ranforsat cu impletituri și rigiditate variabilă. Include în componența sa dilatatorul, introducător peel-away, valvă hemostatică 9F și8F, adaptor (pag.1). Teaca este compusă din următoarele componente principale: - 9 trepte de suplete pe lungime - 9 cm de spirală distală înfășurată (pag.4). - Bandă marker distal: 1mm Platinum / Iridum - tub interior din PTFE (pag.4). Compatibil cu ghid de 0.038”sau combinat cu un cateter diagnostic de 6Fr. Poate fi folosit direct în vas sau printr-unintroducător de 8Fr.Disponibil in 4 lungimi: 80, 90,100 si 105 cm (pag.5). Proximal OD: 0.106” Distal OD: 0.100” (peste olungime de 9 cm) Proximal ID: 0.088” Distal ID: 0.088” Acoperire hdrofilică: 20cm(pag.5). Lungime hub: 6cm (pag. 5).			
33100000-1	Microcateter cu virf detasabil Sonic SONIC1,2F15 SONIC1,2F25 SONIC1,2F35 SONIC1,2F25.190 SONIC1,5F15 SONIC1,5F25 SONIC1,5F35 SONIC1,5F45	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000636020 DM000636021 DM000636023 DM000636022 DM000636028 DM000636029 DM000636030 DM000636031
221			
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Microcateterile ranforsate cu virf distal detașabil au o structură progresiv -subțire cu partea proximală rigidă, ce permite un control mai bun si navigabilitate sporită în sistemul vascular, în special pentru cateterizarea vaselor distale sinusoase cu diametru mic.			

Destinate pentru cateterism vascular selectiv și hiperselectiv în scop diagnostic sau terapeutic.

Corpul microcateterului este radioopac cu 3 inele distale și 1 inel proximal care permit (pag. 7), vizualizarea extremității distale și a joncțiunii părții flexibile/partea rigidă.

Suprafața externă -hidrofilă.

Microcatetetrul este echipat cu un sistem de securitate Fusecath care evită consecințele blocării extremității distale în vas.

De fapt, la tracțiune moderată, extremitatea blocată a microcateterului se va detașa, evitând astfel nevoia de a lăsa întregul dispozitiv în arterele pacientului.

Poate fi folosit cu sau fara ghid, utilizarea fara ghid reduce probabilitatea perforării vasului.

Construcția din 3 părți: partea proximală rigidă, partea albastră intermediară și partea distală progresiv -subțire (formată din partea rigidă impletită și porțiunea Fusecath -detașabilă)(pag.5). Structura progresiv - subțire este parțial reinforsată și oferă o flexibilitate distală sporită și suport proximal.

Diametrul cateterului se reduce spre partea distală de la 1.4 Fr la 1.2 Fr pentru o distalitate mai sporită. DMSO compatibil.

4 markeri RX (de la distal la proximal):

1 inel pentru vizualizarea capătului distal

1 inel pe punctul de desprindere

1 inel pentru a delimita distanta maxima de reflux

1 inel proximal la joncțiunea dintre partea flexibilă și cea rigidă (pag.7)

Diametre O.D. distal: 1,2F și 1,5F (pag. 8).

Daimetre I.D. distal: 0,23 și 0,30 mm. (pag. 8)

Lungimi microcateter: 165 și 190cm. (pag. 8) Lungimea părții detașabile: 15, 25, 35 și 45mm (pag. 8).

33100000-1	Dispozitiv revascularizare stent-retriever		
226	CATCHVIEW CATCHMINI 3X5 CATCHMINI 3X10 CATCHMINI 3X15 CATCHMINI 3X20 CATCHMAXI 6X20 CATCHMAXI 6X30 CATCHMAXI 6X40 CATCHVMINI 10 CATCHVMINI 15 CATCHVMINI 20 CATCHV20 CATCHV35 CATCHVMAXI30 CATCHVMAXI40 CATCHVMAXI50	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000635194; DM000635192; DM000635187; DM000635196; DM000635190; DM000635186; DM000635193; DM000635199; DM000635198

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

Conceput pentru a fi utilizat în restabilirea fluxului la pacienții cu AVC ischemic în urma ocluziei mari a vaselor intracraniene.

Indicat pentru restabilirea fluxului sanguin în vascularizația neuro la:

- pacienți care nu sunt eligibili pentru activator de plasminogen tisular intravenos (IV t-PA),

- care eșuează terapia IV t-PA

- sau ca un tratament suplimentar al terapiei IV t-PA

Design cu celule închise din Nitinol tăiate cu laser (pag.2).

Are în construcția sa o fantă longitudinală pentru a permite o extindere a stentului până la 6 mm (pag. 2) în diametru și compresie în vase mici.

Numeroși marker Rx pentru a înțelege adaptabilitatea anatomică, poziționarea stent- retrieverului, angajarea sa în masa trombotică și conformabilitatea acestuia.

Markeri Rx din Platinum (1 pesuprafața pusherului, 2 în partea proximală și 3 în partea distală) și Tantal (pînă la 15 markeri pesuprafața stentului).

Pusher-ul este format din Nitinol,joncțiunea dintr -e stent și pusher este asamblată mecanic pentru o rezistență sporită la tracție și manevrabilitate.

Disponibil în 3 versiuni: Mini, Regular și Maxi (pag.1). Diametru stentului neconstrâns: 4, 5, 6mm

Lungimea totală stent: 19, 24,29, 33, 45, 48, 56, 67mm (pag. 1)

Lungimea de lucru: 10, 15, 20,30, 35, 40, 50mm (pag.1)

Lungime pusher: 200cm (pag. 1)

Compatibilitate microcateter:.017”, .021” (pag.1)

33100000-1	Cateter de ocluzie cu balon		
------------	------------------------------------	--	--

229	Eclipse SECLIPSE7 SECLIPSE9 SECLIPSE12 SECLIPSE15 SECLIPSE20	Franța,BALT EXTRUSION SAS	DM000634187; DM000634189; DM000634191; DM000634192 DM000634193
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateterele de ocluzie sunt echipate cu un balon la capătul distal. Datorită flexibilității graduale, cateterul urmează cele mai complexe curbe prin ghidul de .012” și .014”(pag. 2). Acoperire hidrofilă a cateterului și balonului indeflat. Sunt indicate pentru a opri temporar sau a controla fluxul sanguin, tratamentul vasospasmelor și embolizarea anevrismelor cu baloane în vasculatura periferică și neuro. Balon hipercompliant, indicat pentru remodelare distală și în bifurcații, vasospasm și test de ocluzie temporară. Virf distal 1cm supus modelării formei necesare (OD – 1.5Fr). 3 markeri RX din Platinum la capătul distal și proximal al balonului + 1 la capătul distal al cateterului (pag. 2). Poate fi folosit în paralel cu un microcateter pe o teacă ghid de 6Fr. Lungimea cateterului: 160 cm Lungimea balonului: 7, 9, 12, 15,20mm (pag. 1) Lungimea capătului distal:10mm Diametrul balonului: de la 4 la 6mm (pag. 1) Volum maxim balon: 0.20, 0.25, 0.30, 0.40, 0.50ml Markeri Rx: 3 (pag. 1)			

Vînzătorul:

MED POWER SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.