



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21440397-0536-0448 **de achiziționare a dispozitivelor medicale** **I. PARTEA GENERALĂ**

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2025 (repetat 2)

Cod CPV: 33100000-1

14.08.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>S.C. OXIVIT-MED S.R.L.</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Andrei UNCUȚĂ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600150783 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

A. Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2025 (repetat 2),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1751027191445,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 29.07.2025

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: 594 258,6(Cinci sute nouăzeci și patru mii două sute cincizeci și opt 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

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 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 conform specificației Nr.2.

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
S.C. OXIVIT-MED S.R.L.	IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 022403595, 022403593, 060296966 , achizitiipublicescr@gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov. md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD09MO2224ASV23488147100	IBAN: MD38TRPCCC518430A00076AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1007600044280	Cod fiscal: 1003600150783	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	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Bucată	5,00	2 121,6000	2 545,9200	10 608,0000	12 729,6000
16	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	Filtru distal pentru protectie embolica	Bucată	40,00	10 557,0000	12 668,4000	422 280,0000	506 736,0000
29	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent coronarian farmacologic activ	Bucată	15,00	4 986,2000	4 986,2000	74 793,0000	74 793,0000
28	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						507 681,0000	594 258,6000

Vinzătorul:
S.C. OXIVIT-MED S.R.L.

L.Ș.

Beneficiarul:
IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

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 16	Seringi pentru injecție cu precizie înalta Cadence precision injection cod 103-0304	SUA,Medtronic	DM000613535
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml – da pagina 1 din „Cadence Precision Injector.pdf” –The Cadence™ Precision Injector provides precision inflation of balloon catheters; 0.02 ml inflation per rotation offers tactile feedback + tabelul „Cadence™ Precision Injector Accessory” – coloana „Capacity (ml)” – 1.			
33100000-1 29	Filtru distal pentru protectie embolica SPD2-030-320; SPD2-040-320; SPD2-050-320; SPD2-060-320; SPD2-070-320; Spider FX	SUA,Medtronic	DM000832041;; DM000832039; DM000832043; DM000832042;; DM000832040;
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)			
Filtru distal pentru protectie embolica; Utilizabil pentru arterele carotide, coronare si ale membrelor inferioare.			
– da, pagina 1 din „captura website Spider FX.			
pdf”, - Capture and remove debris that dislodges during interventional procedures with the SpiderFX™ embolic protection device.			
Debris can embolise downstream, blocking smaller vessels, resulting in procedural complications and poor patient outcomes.			
The device's braided nitinol basket is available in a number of sizes that allow for optimal vessel sizing.			
Choose the only embolic protection device indicated for use in lower extremity, carotid, and saphenous vein graft interventions.			
• Compatibilitate ghid: la alegere (0.014” - 0.018”) – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.pdf”, -The SpiderFX™ System is the only embolic protection device that works with any 0.014” or 0.018” guidewire of choice to cross the most challenging lesions.			
• 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatibilă– da, pagina 1 din „Spider FX catalog.pdf”, -The SpiderFX™ System is compatible with a guide catheter / sheath minimum ID of 0.066” (typically a 6 F guide catheter or 5 F access / long sheath).			
• Dispozitiv tip „Rapid exchange” – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.pdf”, -The distal portion of the Capture Wire for rapid exchange use is gold.			
• Fir de capturare incorporat (disponibil de minim 190cm sau 320cm) – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.pdf”, -The capture wire (available in 190 cm and 320 cm lengths) rotates and moves longitudinally, independent of the filter, for enhanced stability during the procedure			
• 5 Markeri de vizibilitate– da, pagina 1 din „captura website Spider FX.pdf”, - A gold tungsten loop around the mouth of the filter and radiopaque markers allow for precise positioning and verification of apposition before proceeding with the intervention. + pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.pdf”, - imaginea Capture Wire			
• Ac pentru irigare inclus– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.pdf”, -One 23 gauge Blunt Needle for attachment to a syringe with Luer connector for priming and flushing the Catheter.			
• Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 5 variante de marime: 3, 4, 5, 6, 7mm– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.			
pdf”, - TABLE 13: SpiderFX Embolic Protection Device Specifications*- Filter Diameter (mm) 3.			
0 4.			
0 5.			
0 6.			
0 7.			
0 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm si 210 µm– da, pagina 1 din „Spider MS-501113- 001_RevC.			
pdf”, Refer to Table 5 Lower Extremity Sizing Guide for appropriate Filter sizing in lower extremities.			
Undersizing or oversizing may result in inadequate vessel wall apposition or incomplete deployment of the Filter and could cause slow/no-flow, and/or embolization of debris.			
- Hipotub conector flexibil pentru maxima performanta in zonele tortuoase; Filtrul are libertate de miscare longitudinala si rotatională pe ghid (filtrul ramane pe loc in timp ce ghidul avanseaza, pentru a evita manipulari ce pot induce vasospasm) – da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.			
pdf”, The SpiderFX™ Embolic Protection Device is a percutaneously delivered distal embolic protection device, designed to capture and remove dislodged debris during interventional procedures.			
The SpiderFX Device Capture Wire is used as the 0.			

014 in.
wire for interventional device delivery.
The SpiderFX Device can be delivered over any 0.
014 in.
or 0.
018 in.
primary wire used to gain access to the lesion site.
The SpiderFX Embolic Protection Device package contains the following components:.
One Capture Wire composed of a nitinol mesh Filter with a Distal Floppy Tip, mounted on a 190 cm or convertible 320/190 cm PTFE-coated 0.014 in. stainless steel wire. The Filter features a heparin-coating designed to maintain patency during Filter deployment¹.
This Capture Wire acts as the primary guidewire for other interventional devices compatible with a 0.
014 in.
wire.
The convertible 320/190 cm Capture Wire is scored, allowing the wire to be snapped to a 190 cm usable length for use with rapid exchange systems, if desired.
The distal portion of the Capture Wire for rapid exchange use is gold.
The proximal portion for standard over-the-wire use is black.
¹ The heparin coating is intended to maintain Filter patency, and should not have a systemic effect in the patient.
One dualended SpiderFX Catheter used to exchange the primary access guidewire with the Capture Wire, deploy the Capture Wire at the desired location, and recover the Capture Wire at the end of the procedure.
One 23 gauge Blunt Needle for attachment to a syringe with Luer connector for priming and flushing the Catheter.
/ Capture Wire — The Capture Wire has a Nitinol mesh Filter with a Proximal Mouth Indicator and a Distal Floppy Tip, mounted on a 190 cm or convertible 320/190 cm PTFE-coated 0.
014 in.
stainless steel wire.
The Filter has a heparin coating designed to maintain patency¹.
The Capture Wire is pre-loaded through the Delivery End of the SpiderFX Catheter with the Filter extending from the Catheter distal tip.
The SpiderFX Capture Wire and Catheter are provided in a single hoop.
¹ The heparin coating is intended to maintain Filter patency, and should not have a systemic effect in the patient.
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii:
Diametru ghid 0,014, – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.pdf”, -The SpiderFX™
System is the only embolic protection device that works with any 0.014” or 0.018” guidewire of choice to cross the most challenging lesions.
Lungime OTW/RX: 320/90 cm. – da, pagina 2 din „Spider FX catalog.pdf”, -Order information / Wire length OTW/RX (cm)
(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)

33100000-1	Stent coronarian farmacologic activ	SUA,Medtronic	Cod inregistrare AMDM: DM000401363; DM000401358; DM000401389;; DM000401360; DM000401364; DM000401369; DM000401356; DM000401359;; DM000401373; DM000401382; DM000401362; DM000401390; DM000401347;; DM000401374; DM000401376; DM000401388; DM000401392; DM000401368;; DM000401387; DM000401393; DM000401349; DM000401361; DM000401379;; DM000401357; DM000401348; DM000401366; DM000401367; DM000401370;; DM000401380; DM000401371; DM000401353; DM000401346; DM000401386;; DM000401397; DM000401345; DM000401377; DM000401351; DM000401350;; DM000401391; DM000401384; DM000401385; DM000401372; DM000401383;; DM000401396; DM000401354; DM000401344; DM000401395; DM000401365;; DM000401355; DM000401375; DM000401352; DM000401394; DM000401381;; DM000401378; DM000401332; DM000401276; DM000401336; DM000401340;; DM000401273; DM000401339; DM000401335; DM000401343; DM000401274;; DM000401275; DM000401338; DM000401333; DM000401277; DM000401342;; DM000401271; DM000401334; DM000401337; DM000401341; DM000401272;
28	TRCR22508X; TRCR22512X; TRCR22515X; TRCR22518X; TRCR22522X; TRCR22526X; TRCR22530X; TRCR22534X; TRCR22538X; TRCR25008X; TRCR25012X; TRCR25015X; TRCR25018X; TRCR25022X; TRCR25026X; TRCR25030X;TRCR25034X; TRCR25038X; TRCR27508X; TRCR27512X; TRCR27515X; TRCR27518X; TRCR27522X; TRCR27526X; TRCR27530X; TRCR27534X; TRCR27538X; TRCR30008X; TRCR30012X; TRCR30015X; TRCR30018X; TRCR30022X; TRCR30026X; TRCR30030X; TRCR30034X; TRCR30038X; TRCR35008X; TRCR35012X; TRCR35015X; TRCR35018X; TRCR35022X; TRCR3502		
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 Stent coronarian farmacologic active. Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1 Device description” – “1.1 Stent” Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.4 Drug —Zotarolimus” Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai bună acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056”). – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Sistem de livrare 140 cm. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” Dimensiuni: 2.0-5.0 mm, cu posibilitatea de postdilatare cu pînă la 1,25 mm de la diametrul inițial, Lung. 8-38 mm. – DA pagina 8 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf”+ „IFU_Trucor.pdf” – „8 Device specifications and materials”- “Table 2. Specifications” – “Description - Stent diameter - Stent length” (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni)		

Vînzătorul:	Beneficiarul:	Centrul:
S.C. OXIVIT-MED S.R.L.	IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.