



ACHIZIȚII PUBLICE

CHPCS

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Data 22.01.2024

CONTRACT nr. 221092224/10/02
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Data Control SRL (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1003600007935 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IMSP Institutul de Cardiologie (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Vitalie MOSCALU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600150613 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru 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:

Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (denumirea bunurilor)

denumite în continuare *Bunuri*, conform LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1694604660149,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „29” decembrie 2023.

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

- Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA, valabilă pînă la data de 31.01.2025 – anexa nr.2;
- Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
- declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități

ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani anexa nr. 4.

3. Prezentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile, Beneficiarului în cantitatea și sortimentul prevăzut în Specificația din anexa nr.1, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Centrul se obligă la rîndul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate.

1.3 Calitatea Bunurilor se atestă prin certIFICATELE DE CALITATE. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4 Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice) – anexa nr. 3.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Instrucțiuni privind modul de utilizare în limba de stat sau limba rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală) și Beneficiarului cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor 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 majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vânzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală, care urmează a fi prezentat de către Vînzător Centrului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația din anexa nr.1 a prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 8 858 060(Opt milioane opt sute cincizeci și opt mii șaiszeci 00) lei lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 30 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Beneficiar dacă:

a) cantitatea Bunurilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în anexa nr.1;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în anexa nr.1.

4.2. Vînzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vînzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3 din prezentul Contract.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vînzător în propunerea sa tehnică, Specificatia Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

a. să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;

b. să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;

- c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să nu recepționeze bunuri neînregistrate în registrul de stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.
- b) să încaseze penalitățile de la Vînzător conform pct. 9.2, 9.8, 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui 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.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, creditorul poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte 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. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

8.1. Rezilierea Contractului se poate efectua cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;
- d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice, în termen de 5 zile lucrătoare, celorlalte Părți intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă la scrisoare în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare are dreptul să prezinte documentele corespunzătoare Centrului pentru înregistrarea declarației de reziliere.

9. Reclamații și sancțiuni

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Vînzătorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării Bunurilor în termen de 5 zile calendaristice de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea. În caz de încălcare a termenului de informare stipulat în prezentul punct, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de 15 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de organismul de evaluare a conformității ori de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.4. Vînzătorul 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, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organismul de evaluare a conformității, cheltuielile de staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

9.8. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.

9.9. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice de întîrziere, penalitatea constituie 0,1% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întîrziere;

b) pentru următoarele zile de întîrziere, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 30% din suma Bunurilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întîrziere.

9.10. Pentru transferul cu întîrziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.11. Pentru achitarea cu întîrziere a mijloacelor financiare către Vînzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor

neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.12. Vînzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vînzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:

a) 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; și

b) 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.

11. Dispoziții finale

11.1. 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 în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

11.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

11.3. Părțile contractante au dreptul, să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de toate Părțile și aprobate corespunzător.

11.4. 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.




11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării contractului de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2024. Contractul se înregistrează în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 16.01.2024

11.8. Prezentul contract este valabil pînă la 31.12.2024.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Data Control SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: mun. Chisinau, str. N. Testemitanu 29/1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 27 37 12 , contact@datacontrol.md; datacontrol@mail.ru	Telefon: 022 (022) 733 711; (022) 256 110 , cardiologie2010@ms.md	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: MD24MO2224ASV1219025710 0	IBAN: MD26TRPCCC518430A00003A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600150613	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
		
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

Grigore

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Cod CPV	Nr Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Termenul de livrare								
Catetele diagnostic pentru coronare din poliuretan								
33100000-1	170	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	3 500,00	248,0000	267,8400	868 000,0000	937 440,0000
Ghiduri pentru angioplastie Tip soft								
33100000-1	177	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	500,00	1 018,0000	1 099,4400	509 000,0000	549 720,0000
Microsfere pentru embolizare								
33100000-1	49	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	5,00	4 470,0000	4 470,0000	22 350,0000	22 350,0000
Sistem de închidere percutana a orificiului de puncte								
33100000-1	51	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	400,00	1 845,0000	1 992,6000	738 000,0000	797 040,0000
Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS								
33100000-1	198	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	500,00	11 150,0000	11 150,0000	5 575 000,0000	5 575 000,0000
Stent pentru artere carotide								
33100000-1	46	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	50,00	18 299,0000	18 299,0000	914 950,0000	914 950,0000
Teacă armată lungă								
33100000-1	169	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	Bucată	20,00	2 850,0000	3 078,0000	57 000,0000	61 560,0000
TOTAL							8 684 300,0000	8 858 060,0000

Vinzătorul:



Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



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		
<p>pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</p>			

3100000-1	<p>Cateter diagnostic pentru coronare din poliuretan</p>		
170	<p>Radifocus® Optitorque™ / Outlook Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-4AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL1000M RH-5AL2000M RH-5AL3000M RH-6AL1000M RH-6AL2000M RH-6AL3000M RH-4CL3500M RH-4CL4000M RH-4CL5000M RH-5CL3500M RH-5CL4000M RH-5CL5000M RH-5CL6000M RH-5CL2508M* RH-5CL4001M* RH-5CL4500M* RH-5CL5001M* RH-5CL6000M RH-5CL6001M* RH-6CL3500M RH-6CL4000M RH-6CL5000M RH-6CL2508M* RH-6CL2500M* RH-6CL4020M* RH-6CL4500M* RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-4CR4000M RH-4CR5000M RH-5CR3500M RH-5CR5000M RH-5CR528M RH-5CR4000M RH-5CR5000M RH-5CR4500M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR3500M RH-6CR4000M RH-6JR4000M RH-</p>	<p>Belgia, TERUMO EUROPE N.V.</p>	<p>DM000662157 ; DM000662021 ; DM000662073 ; DM000662090 ; DM000662110 ; DM000662105 ; DM000662117 ; DM000662041 ; DM000662017 ; DM000662154 ; DM000662029 ; DM000662187 ; DM000662175 ; DM000662049 ; DM000662078 ; DM000662003 ; DM000662022 ; DM000662152 ; DM000662018 ; DM000662108 ; DM000662014 ; DM000662201 ; DM000662106 ; DM000662043 ; DM000662080 ; DM000662010 ; DM000662194 ; DM000662196 ; DM000662079 ; DM000662085 ; DM000662077 ; DM000662064 ; DM000662206 ; DM000662200 ; DM000662024 ; DM000662177 ; DM000662002 ; DM000662077 ; DM000662019 ; DM000662161 ; DM000662186 ; DM000662055 ; DM000662048 ; DM000662157 ; DM000662169 ; DM000662183 ; DM000662110 ; DM000662105 ; DM000662008 ; DM000662026 ; DM000662117 ; DM000662021 ; DM000662103 ; DM000662117 ; DM000662041 ; DM000662017 ; DM000662154 ; DM000662189 ; DM000662057 ; DM000662171 ; DM000662103 ; DM000662117 ; DM000662041 ; DM000662197 ; DM000662068 ; DM000662016 ; DM000662025 ; DM000662193 ; DM000662156 ; DM000662099 ; DM000662060 ; DM000662109 ; DM000662098 ; DM000662096 ; DM000662094 ; DM000662185 ; DM000662107 ; DM000662192 ; DM000662195 ; DM000662102 ; DM000662162 ; DM000662005 ; DM000662052 ; DM000662095 ; DM000661997 ; DM000662015 ; DM000662084 ; DM000662027 ; DM000662037 ; DM000662153 ; DM000662066 ; DM000662004 ; DM000662159 ; DM000661989 ; DM000662001 ; DM000662111 ; DM000662071 ; DM000662070 ; DM000662191 ; DM000661992 ; DM000662202 ; DM000661989 ; DM000662031 ; DM000662032 ; DM000662114 ; DM000662097 ; DM000662180 ; DM000662113 ; DM000662118 ; DM000662028 ; DM000662172 ; DM000662020 ; DM000662165 ; DM000662083 ; DM000662155 ; DM000662072 ; DM000662115 ; DM000662092 ; DM000662038 ; DM000662188 ; DM000662203 ; DM000662184 ; DM000662173 ; DM000661995 ; DM000662011 ; DM000662012 ; DM000661996 ; DM000662046 ; DM000662039 ; DM000662058 ; DM000662045 ; DM000662074 ; DM000662063 ; DM000662063 ; DM000662047 ; DM000662104 ; DM000662039 ; DM000662179 ; DM000662112 ; DM000662158 ; DM000662086 ; DM000662062 ; DM000662036 ; DM000662181 ; DM000662053 ; DM000662056 ; DM000662167 ; DM000662009 ; DM000662009 ; DM000662178 ; DM000662116 ; DM000662007 ; DM000662198 ; DM000662198 ; DM000662065 ; DM000662061 ; DM000662190 ; DM000662093 ; DM000662205 ; DM000662042 ; DM000662013 ; DM000661993 ; DM000662065 ; DM000662170 ; DM000662088 ; DM000662093 ; DM000662034 ; DM000662087 ; DM000662000 ; DM000662163 ; DM000662030 ; DM000661998 ; DM000662033 ; DM000662100 ; DM000662035 ; DM000240389 ; DM000240407 ; DM000240411 ; DM000240379 ; DM000240378 ; DM000240384 ; DM000240375 ; DM000240405 ; DM000240377 ; DM000240362 ; DM000240394 ; DM000240403 ; DM000240395 ; DM000240373 ; DM000240372 ; DM000240390 ; DM000240409 ; DM000240363 ; DM000240400 ; DM000240386 ; DM000240386 ; DM000240406 ; DM000240398 ; DM000240382 ; DM000240367 ; DM000240381 ; DM000240402 ; DM000240396 ; DM000240392 ; DM000240366 ; DM000240365 ; DM000240404 ; DM000240369 ; DM000240383 ; DM000240374 ; DM000240368 ; DM000240368 ; DM000240385 ; DM000240387 ; DM000240361 ; DM000240364 ; DM000240370 ; DM000240371 ; DM000240393 ; DM000240393 ; DM000240377 ; DM000240376 ; DM000240410 ; DM000240401 ; DM000240399 ; DM000240412 ; DM000240391 ; DM000240388 ; DM000240408 ;</p>

6CR5000M RH-6JR6000M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR4020M* RH-6CR4100M RH-6CR4500M RH-6CR6000M* RH-4MP2520M RH-4MP3020M RH-4MP3520M RH-4MP3521M RH-4MP4020M RH-5MP2520M RH*5MP3500M RH-5MP3500M RH-5MP4020M RH-5MP4001M RH-6MP3500M RH-6MP4020M RH-4ST016GM RH-4ST0109M RH-4ST0161M* RH-5TIG110M RH-5TIG11M* RH-5TR3510M RH-5TR4000M RH-5TR4001M RH-5TR4010M RH-5TR4500M RH-5TR5000M RH-5TR5001M* RH-6TIG110M* RH-6TR3500M* RH-6TR4000M RH-6TR5000M RH-5BLK410M RH-5BLK411M* RQ-4JL3500M RQ-4JL4000M RQ-4JL5000M RQ-4JL6000M RQ-4CR2508M* RQ-4JR3500M RQ-4JR4000M RQ-4JR5000M RQ-4MP2500M RQ-4MP4020M RQ-4MP4100M RQ-4SP0081M RQ-4SP0089M RQ-4SP008GM RQ-4SPS04GM RQ-4TIG110M RQ-4TR3510M RQ-4TR4000M* RQ-4TR4010M RQ-4TR5000M RQ-4BLK410M

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

arf rotund moale atraumatic radioopac.

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

u trecere sportiva prin vase.

ompatibile cu ghid de 0.038". Forme: AL, AR, JL, JR, MP, Straight ST IM, Bypass, Pigtail, Simmons, Radial Tiger, Radial BLK.

erinte minime obligatorii: (oferita poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

imensiuni obligatorii

imensiuni disponibile 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr.

ingime 100, 110 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni).

3100000-

Ghiduri pentru angioplastie Tip soft

1 Rumthrough® NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA

Japonia, TERUMO CORPORATION

DM000190910 DM000186952

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

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

irful impletit cu fire din platină.

hidul acoperit cu material PTFE.

mma: dreaptă, varf atraumatic disponibil in varianta soft-pentru mentinerea formei in vas.

coverit cu polimer hidrofilic tip M-coating.

iră a se desprinde spire de metal in timpul schimbarii unghiului.

adiopacitate: 3cm.

carcatura la vîrf pînă la 1,0 gr.

erinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

imesium obligatorii

ingime: 180cm Diametru: 0.014" (0.36 mm + 0.00 mm).

iametru nu mai mare de 0.014",

uplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

3100000-	Microsfere pentru embolizare	Franta, Microvention Europe S.A R.L.	DM000206542 ; DM000206545 ; DM000206541 ; DM000206540 ; DM000206544 ; DM000206543;
I			
49	HydroPearl 8HP2S75 8HP2S200 8HP2S400 8HP2S600 8HP2S800 8HP2S1100		

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

icrosfere biocompatibile din PEG (polietilenglicol).

esign sferic, omogen, pentru evitarea agregării în culeterul de livrare.

ere compresibile (compresibilitate > 30%) și calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90-100%.

ezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere și 4 ml soluție salină.

icrosfere codate pe culori, cu 6 dimensiuni posibile.

aracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei.

ompatibilitate cu microcateter 2.8F (≤0.041").

3100000-	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie	SUA, Terumo Medical Corporation	DM000186936 DM000186937
I			
51	Angio-Seal VIP 610132 610133		

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

ispozitiv activ pentru închiderea vasculară efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant.

omponente complet absorbabile în maxim 60-90 de zile.

ispozitiv compus din:

ncora intraarterială;

op din colagen;

utura cu strângere automată;

ă nu necesite compresie manuală.

ncora cu profil mic conceput pentru a se atașa strâns de peretele arterial, pentru evitarea tulburării fluxului sanguin.

chidere mecanică activă:

rocedura rapidă,

șor de utilizat,

onfortabil pentru pacient,

imp seurt de imobilizare a pacientului 30 min,

ispozitiv compatibil cu 6 și 8 F, în set inclus:

uid de 70 cm tip „J” cu îndreptător.

ispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035" și 0.038".

3100000-1	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Belgia, TERUMO EUROPE N.V.	DM000192016 ; DM000192025 ; DM000192031 ; DM000191993 ; DM000192027 ; DM000192038 ; DM000191989 ; DM000192011 ; DM000192014 ; DM000192013 ; DM000192015 ; DM000192020 ; DM000192042 ; DM000191992 ; DM000192033 ; DM000192006 ; DM000192034 ; DM000192003 ; DM000192023 ; DM000192021 ; DM000191996 ; DM000192032 ; DM000191994 ; DM000192002 ; DM000192041 ; DM000191991 ; DM000192007 ; DM000191990 ; DM000192024 ; DM000192009 ; DM000192012 ; DM000192005 ; DM000192000 ; DM000192008 ; DM000191995 ; DM000191999 ; DM000192030 ; DM000192040 ; DM000192022 ; DM000192036 ; DM000191998 ; DM000192004 ; DM000192018 ; DM000192035 ; DM000192010 ; DM000192039 ; DM000192017 ; DM000192029 ; DM000192019 ; DM000192037 ; DM000191997 ; DM000192026 ; DM000192001 ; DM000192028 ;
198	Ultimaster™ Tanset Sirolimus Eluting Coronary Stent System DE-RQ2209KSM DE-RQ2212KSM DE-RQ2215KSM DE-RQ2218KSM DE-RQ2221KSM DE-RQ2224KSM DE-RQ2228KSM DE-RQ2233KSM DE-RQ2238KSM DE-RQ2509KSM DE-RQ2512KSM DE-RQ2515KSM DE-RQ2518KSM DE-RQ2521KSM DE-RQ2524KSM DE-RQ2528KSM DE-RQ2533KSM DE-RQ2538KSM DE-RQ2709KSM DE-RQ2712KSM DE-RQ2715KSM DE-RQ2718KSM DE-RQ2721KSM DE-RQ2724KSM DE-RQ2728KSM DE-RQ2733KSM DE-RQ2738KSM DE-RQ3009KSM DE-RQ3012KSM DE-RQ3015KSM DE-RQ3018KSM DE-RQ3021KSM DE-RQ3024KSM DE-RQ3028KSM DE-RQ3033KSM DE-RQ3038KSM DE-RQ3509KSM DE-RQ3512KSM DE-RQ3515KSM DE-RQ3518KSM DE-RQ3521KSM DE-RQ3524KSM DE-RQ3528KSM DE-RQ3533KSM DE-RQ3538KSM DE-RQ4009KSM DE-RQ4012KSM DE-RQ4015KSM DE-RQ4018KSM DE-RQ4021KSM DE-RQ4024KSM DE-RQ4028KSM DE-RQ4033KSM DE-RQ4038KSM		

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

arterial/cobalt crom L605, substanța activă – Sirolimus, materialul balonului – nailon 12.

esign: celule deschise.

rosime strat: 80 µm.

stbanța activă: Sirolimus: Doza: 3,0-4,0 µg/mm pe lungimea stentului.

olimer: Poly (DL-lactide-co-caprolactone), bioresorbabil.

copercire: abluinată și gradabilă.

ompatibilitate cateter de ghidare: 5 Fr.

copercire: hidrofilică.

ompatibilitate ghid: 0,014".

mpul de degradare a polimerului și eliberare de medicament 3-4 luni.

psa de deformare la trecere prin leziuni calcificate cu tracabilitate și împingere sporită.

eritate minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

imesiuni obligatorii

ingime utilă obligatorie 144 cm;

iametre obligatorii: 2.25 mm- 4.00 mm;

ingime obligatorii: 9 mm-38 mm

uplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

3100000-1	Stent pentru artere carotide Roadsaver RDS-0520-143RX	Franta, Microvention Europe S.A.R.L.	DM000186836 ; DM000186827 ; DM000186837 ; DM000186830 ; DM000186829 ; DM000186823 ; DM000186852 ; DM000186828 ; DM000186821 ; DM000186825 ; DM000186826 ; DM000186835 ; DM000186831 ; DM000186824 ; DM000186833 ; DM000186834 ; DM000186822 ;
46	RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX		

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

ent din nitinol, constituit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micro-meșă internă.

stemul de livrare: RX.

incompatibilitate: arc ghid 0.014".
 incompatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente.
 incompatibilitate teacă: 5 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).
 incompatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).
 inimi ale micro-mesei între 20 și 40 mm, în dependența de diametrul vasului și stentului.
 ructura din meșe împletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată.
 poziționare la până la 50 % după deployment.
 erințe minime obligatorii:
 ințimea utila obligatorie: 143 cm.
 iametre stent obligatorii: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm.

31000000-	Teacă armată lungă		
1	Destination GS*F5ST1C45 GS*F5H5IC45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5L1MC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-74501 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006	Japonia, TERUMO CORPORATION	DM000186931

specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție (valabilitate, după caz)

rivește în calitate de cateter de ghidare și/sau teacă introductoare.
 aterial: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală, fire plate.
 ârf conic, atraumatic.
 copertire hidrofiliță cu proprietăți asemănătoare mucoasei – 5 cm parte distală.
 adioapacitate triplă: teacă – prin spirală de armare, dilator și inel din aur încastrat în teacă la 5 mm de la vârf.
 ompadibilitate ghid: 0,038".
 alva hemostatică de tip "cross-cut".
 imesurii obligatorii
 acă ghid cu lungimi 45-90 cm.
 iametre disponibile: 5,6,7 și 8 Fr.
 iametru exterior: 2,4 Fr.

Vinzătorul:



Data Control SRL

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Central:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



Am primit

exemplarul

22.01.24

FCPC Date Control SRL
VMP