



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21268077/05/01
de achiziționare a dispozitivelor medicale
I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (repetat 3)

Cod CPV: 33100000-1

22.10.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

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

A. Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (repetat 3),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1723216079628,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 02.10.2024

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 data de 31.01.2025;
- 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: 3 419 212(Trei milioane patru sute nouăsprezece mii două sute doisprezece 00) 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 Părțile 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 31.12.2024. 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 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 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
Oxivit-Med SRL	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	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Bucată	60,00	2 875,0000	3 450,0000	172 500,0000	207 000,0000
10	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter periferic cu balon conic	Bucată	100,00	3 229,2000	3 487,5400	322 920,0000	348 754,0000
31	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Bucată	100,00	2 875,0000	3 450,0000	287 500,0000	345 000,0000
32	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Bucată	100,00	2 012,5000	2 173,5000	201 250,0000	217 350,0000
33	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Stent montat pe balon	Bucată	50,00	8 400,0000	8 400,0000	420 000,0000	420 000,0000
34	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Bucată	70,00	9 500,4000	9 500,4000	665 028,0000	665 028,0000
35	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Bucată	70,00	8 611,2000	8 611,2000	602 784,0000	602 784,0000
36	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter cu balon	Bucată	100,00	1 932,0000	2 086,5600	193 200,0000	208 656,0000
37	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	Bucată	50,00	6 744,0000	8 092,8000	337 200,0000	404 640,0000
38	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
TOTAL						3 202 382,0000	3 419 212,0000

Vinzătorul:

Beneficiarul:

Centrul:

Oxivit-Med SRL

L.Ş.

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga

L.Ş.

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

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	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	SUA,Medtronic	Cod înregistrare AMDM:: DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000; 400023;DM000400008;DM000400017;DM00039996; 7;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM0; 00400040;DM000400039;DM000399980;DM000400; 019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;D; M000399972;DM000399937;DM000400047;DM0004; 00010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;; DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000; 399982;DM000400005;DM000399975;DM00039993; 5;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM0; 00399998;DM000400009;DM000399993;DM000400; 032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;D; M000400030;DM000399941;DM000399994;DM0003; 99947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;; DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000; 399973;DM000400020;DM000400014;DM00040001; 6;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM0; 00400045;DM000399990;DM000399992;DM000400; 037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;D; M000399948;DM000399961;DM000399949;DM0003; 99953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;; DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000; 399970;DM000399989;DM000399945;DM00040000; 3;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM0; 00399987;DM000400001;DM000399964;DM000399; 951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;D; M000399968;DM000400022;DM000400046;DM0004; 00035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;; DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000; 400011;DM000400018;DM000399984;DM00040004; 4;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM0; 00400012;DM000399983;DM000400026;DM000400; 050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;D; M000399960;DM000399943;DM000399950;
10	AB14W0xxxxxxx NANOCROSS™ ELITE OVER-THE-WIRE PTA BALLOON DILATATION CATHETER		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

- Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ". – DA, pag.1 din broșura: “Nanocross-brochure_2023.pdf” – “Guidewire compatibility”.
- Diametre :1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-6,0 mm.
- Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-210 mm (+/-10mm). – DA, pag. 2 si 3 din broșura: “Nanocrossbrochure_2023.pdf” – “Balloon diameter (mm) + Balloon length (mm)”
- Presiune nominală - 6-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. -- DA, pag. 2 si 3 din broșura: “Nanocrossbrochure_2023.pdf” – “Nominal pressure (atm) + Pressure (atm)”.
- Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.

- Deflatia rapida a balonului.
- Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.
- Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.
- Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. – DA, pagina 5 din „2.2 Instructions for Use_MS-510563.pdf” –Dilatation balloon catheters are used to exert radial force to dilate narrow vessel segments. The NanoCross™ Elite 0.36 mm (0.014 in) over-the-wire PTA balloon dilatation catheter is an overthe- wire (OTW) coaxial lumen catheter (1). A semi-compliant inflatable balloon (2) is mounted at the distal end. The distal atraumatic tip is tapered (3). The distal portion of the catheter has a lubricious coating (4). The luer marked THRU (6) on the manifold (5) is the proximal opening for the central lumen. The central lumen ends at the distal tip of the catheter. This lumen is used to pass the catheter over a guidewire with a maximum diameter of 0.36 mm (0.014 in).
- The luer marked BALLOON (7) is used to inflate and deflate the dilatation balloon, using a mixture of contrast medium and saline solution.
- The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis.
- The radiopaque marker bands indicate the dilating or working section of the balloon (9).
- On the 150 mm and longer balloons, 2 additional radiopaque marker bands (11) denote the middle of the balloon body.
- + pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –NanoCross Elite 0.
- 014' OTW PTA balloon catheter has the pushability to take you deeper into the anatomy and across difficult lesions.
- / Seamless design results in efficient energy transfer with no hang-up points.
- / Robust shaft design offers buckle resistant pushability and delivery across the length of the catheter.
- / Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity.
- / Low crossing profile enables successful crossing of lesions.
- / Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, more distal regions.
- Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. – DA, pag. 2 din brosură: “Nanocrossbroshure_2023.pdf” – “Catheter Length”.
- Rezistent la răsuciri și ridare; – DA, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” - "Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity".
- Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru. – DA, pag. 2 si 3 din brosură: “Nanocrossbroshure_2023.pdf” – “Introducer Sheath (F)”

33100000-1	Cateter periferic cu balon conic		
31	AMD 020 040 152; AMD 020 080 152; AMD 020 120 152; AMD 020 150 152 ; AMD 025 040 152; AMD 025 080 152; AMD 025 120 152; AMD 025 150 152; AMD 030 040 152; AMD 030 080 152; AMD 030 120 152; AMD 030 150 152; AMD 035 040 152 ; AMD 035 080 152; AMD 035 120 152; AMD 035 150 152; AMD 040 040 152; AMD 040 080 152; AMD 040 120 152; AMD 040 150 152; Amphirion Deep	SUA,Medtronic	DM000366234; DM000366235;; DM000366236; DM000366237;; DM000366238; DM000366239;; DM000366240; DM000366241;; DM000366243; DM000366244;; DM000366245; DM000366246;; DM000366248; DM000366249;; DM000366250; DM000366251;; DM000366253; DM000366254;; DM000366255; DM000366256;

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

Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". – DA, pagina 1 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Techincal specifications” – “Catheter design” + “Balloon marker” +“Guidewire compatibility”

Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm)

Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. – DA, pagina 2 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Order information – Nominal pressure (bar) + RBP (bar)”

Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. – DA, pagina 1 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Easy access to the extremities” – “LFC hydrophilic coating”

Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm. – DA, pagina 2 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Order information – OTW usable length”

Rezistent la răsuciri și ridare.

Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoze. – DA, pagina 1 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Easy access to the extremities” diametre=2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. lungimi=40-80-120-150-210 mm. – DA, pagina 2 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Order information – Balloon diameter (mm) + Balloon length (mm)”

Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale – DA, pagina 1 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – Tapered balloon”+ imaginea de mai jos: “Below the ankle”

Compatibil cu introductor nu mai mult de 4F.– DA, pagina 2 din “catalog Amphirion Deep.pdf” – “Order information – Recom. Introducer sheath (F)

33100000-1	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO		DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000;400023;DM000400008;DM000400017;DM00039996;7;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM0;00400040;DM000400039;DM000399980;DM000400;019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;D;M000399972;DM000399937;DM000400047;DM0004;00010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000;399982;DM000400005;DM000399975;DM00039993;5;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM0;00399998;DM000400009;DM000399993;DM000400;032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;D;M000400030;DM000399941;DM000399994;DM0003;99947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000;399973;DM000400020;DM000400014;DM00040001;6;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM0;00400045;DM000399990;DM000399992;DM000400;037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;D;M000399948;DM000399961;DM000399949;DM0003;99953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000;399970;DM000399989;DM000399945;DM00040000;3;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM0;00399987;DM000400001;DM000399964;DM000399;951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;D;M000399968;DM000400022;DM000400046;DM0004;00035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000;400011;DM000400018;DM000399984;DM00040004;4;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM0;00400012;DM000399983;DM000400026;DM000400;050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;D;M000399960;DM000399943;DM000399950;
32	AB14W0xxxxxxx NANOCROSS™ ELITE OVER-THE-WIRE PTA BALLOON DILATATION CATHETER	SUA,Medtronic	

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

- Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ". - – DA, pag.1 din broșura: “Nanocross-broshure_2023.pdf” – “Guidewire compatibility”.
- Diametre :1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm.
- Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-210 mm. - – DA, pag. 2 si 3 din broșura: “Nanocross-broshure_2023.pdf” – “Balloon diameter (mm) + Balloon length (mm)”
- Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. . — DA, pag. 2 si 3 din broșura: “Nanocrossbroshure_2023.pdf” – “Nominal pressure (atm) + Pressure (atm)”.
- Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.
- Deflatia rapida a balonului.
- Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.
- Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.
- Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.

– DA, pagina 5 din „2.

2 Instructions for Use_MS-510563.

pdf” –Dilatation balloon catheters are used to exert radial force to dilate narrow vessel segments.

The NanoCross™ Elite 0.

36 mm (0.

014 in) over-the-wire PTA balloon dilatation catheter is an overthe- wire (OTW) coaxial lumen catheter (1).

A semi-compliant inflatable balloon (2) is mounted at the distal end.

The distal atraumatic tip is tapered (3).

The distal portion of the catheter has a lubricious coating (4).

The luer marked THRU (6) on the manifold (5) is the proximal opening for the central lumen.

The central lumen ends at the distal tip of the catheter.
This lumen is used to pass the catheter over a guidewire with a maximum diameter of 0.36 mm (0.014 in).
The luer marked BALLOON (7) is used to inflate and deflate the dilatation balloon, using a mixture of contrast medium and saline solution.
The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis.
The radiopaque marker bands indicate the dilating or working section of the balloon (9).
On the 150 mm and longer balloons, 2 additional radiopaque marker bands (11) denote the middle of the balloon body.

+ pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –NanoCross Elite 0.

014' OTW PTA balloon catheter has the pushability to take you deeper into the anatomy and across difficult lesions.

/ Seamless design results in efficient energy transfer with no hang-up points.

/ Robust shaft design offers buckle resistant pushability and delivery across the length of the catheter.

/ Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity.

/ Low crossing profile enables successful crossing of lesions.

/ Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, more distal regions.

- Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. – DA, pag. 2 din brosură: “Nanocrossbroshure_2023.pdf” – “Catheter Length”.
- Rezistent la răsuciri și ridare; ; – DA, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” - "Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity".
- Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru . – DA, pag. 2 si 3 din brosură: “Nanocrossbroshure_2023.pdf” – “Introducer Sheath (F)”

33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	SUA Medtronic	Cod inregistrare AMDM: DM000366139;DM000366114;DM000366188;DM000366150;DM000366159;DM000366183;DM000366119;DM000366184;DM000366127;DM000366131;DM000366094;DM000366151;DM000366060;DM000366178;DM000366072;DM000366169;DM000366136;DM000366110;DM000366065;DM000366148;DM000366102;DM000366195;DM000366121;DM000366112;DM000366124;DM000366092;DM000366158;DM000366193;DM000366059;DM000366134;DM000366063;DM000366186;DM000366166;DM000366196;DM000366128;DM000366149;DM000366122;DM000366061;DM000366126;DM000366129;DM000366182;DM000366078;DM000366198;DM000366147;DM000366145;DM000366105;DM000366180;DM000366116;DM000366076;DM000366085;DM000366095;DM000366118;DM000366197;DM000366201;DM000366091;DM000366093;DM000366089;DM000366164;DM000366153;DM000366146;DM000366135;DM000366125;DM000366143;DM000366138;DM000366190;DM000366098;DM000366189;DM000366199;DM000366071;DM000366108;DM000366104;DM000366068;
------------	--	---------------	--

33	Admiral Xtreme SBIxxxxxxxxxx	SUA,Medtronic	00071;DM000366108;DM000366174;DM000366008;DM000366154;DM000366103;DM000366152;DM000366084;DM000366191;DM000366168;DM000366133;DM000366111;DM000366140;DM000366167;DM000366142;DM000366099;DM000366100;DM000366202;DM000366130;DM000366185;DM000366086;DM000366087;DM000366077;DM000366179;DM000366082;DM000366181;DM000366187;DM000366090;DM000366170;DM000366171;DM000366066;DM000366132;DM000366070;DM000366104;DM000366073;DM000366097;DM000366117;DM000366123;DM000366174;DM000366161;DM000366075;DM000366067;DM000366156;DM000366083;DM000366157;DM000366064;DM000366173;DM000366141;DM000366172;DM000366096;DM000366192;DM000366074;DM000366155;DM000366109;DM000366106;DM000366177;DM000366160;DM000366165;DM000366144;DM000366069;DM000366062;DM000366115;DM000366079;DM000366107;DM000366163;DM000366113;DM000366080;DM000366120;DM000366175;DM000366137;DM000366200;DM000366088;DM000366101;DM000366162;DM000366176;DM000366081
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon OTW – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” – “PTA Catheter OTW 0.035”			
Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata – DA, pagina 2 din “Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.pdf” – “Admiral Xtreme PTA Ballon Catheter – 1. Description”			
Diametre necesare pentru balon: 3.0-4.0-5.0-6.0-7.0-8.0- 9.0-10.0–12.0 mm;			
Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300 mm – DA, pagina 2 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf”			
– “Order information” – “Balloon D (mm) + Balloon length”			
Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci. – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” – “Technical specifications – Balloon marker”			
Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului. – DA, pagina 2 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” – “Order information” – RBP (bar)”			
Diametru shaft 5,6,7Fr, in dependență de diametru balonului. – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” - “Technical specifications – Introducer sheath compatibility”			
Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. – DA, pagina 2 din “Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.pdf”			
– “Admiral Xtreme PTA Ballon Catheter – 1. Description” Lungime utilizabila minim două dimensiuni: 80 (+/-5cm), și minim 130cm; – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” - “Technical specifications – Usable shaft lengths” Partea distala shaft acoperita hidrofilic – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” - “Technical specifications – Balloon coating” Ghiduri compatibile maximum 0,035” – DA, pagina 1 din “Admiral Xtreme_catalog.pdf” - “Technical specifications – Guidewire compatibility			
33100000-1	Stent montat pe balon	SUA,Medtronic	Cod inregistrare AMDM:: DM000399886; DM000399902;; DM000399922; DM000399925;; DM000399923; DM000399919;; DM000399913; DM000399895;; DM000399905; DM000399894;; DM000399929; DM000399893;; DM000399926; DM000399882;; DM000399892; DM000399909;; DM000399911; DM000399885;; DM000399918; DM000399912;; DM000399880; DM000399915;; DM000399898; DM000399906;; DM000399891; DM000399897;; DM000399901; DM000399907;; DM000399884; DM000399881;; DM000399916; DM000399910;; DM000399890; DM000399908;; DM000399921; DM000399928;; DM000399887; DM000399920;; DM000399904; DM000399917;; DM000399888; DM000399914;; DM000399889; DM000399899;; DM000399903; DM000399896;; DM000399883; DM000399924;; DM000399900; DM000399927;; DM000399879;
34	VISI PRO PXP35-XXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulile deschise; Rezistență radială înaltă; - DA, pagina 1 din: “captura website VisiPro.signed” – “OVERVIEW”			
Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm – DA, pagina 2 din: “Visi-Pro-broshure.pdf” – “Ordering information – Stent dimensions – Diameter (mm) + Length (mm).”			
Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare; - DA, pagina 1 din: “captura website VisiPro.signed” – “OVERVIEW” + “PRODUCT DETAILS – PREMIUM VISIBILITY”			

Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; - DA, pagina 1 din: “captura website VisiPro.signed” – “PRODUCT DETAILS – PRECISE PLACEMENT”

Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) - DA, pagina 1 din: “captura website VisiPro.signed” – “MODEL SPECIFICATIONS – Catheter Length – Reference Number 80cm + 135cm”

Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut

Balon semicompliant; Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm

Presiunea nominala, maxim 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm

Presiunea de spargere, minim 12 atm; - DA, pagina 1 din “captura website VisiPro.signed” – Compliance Chart”

Compatibilitatea cu introductor de 6 Fr si 7Fr; - DA, pagina 2 din: “Visi-Pro-brochure.pdf” – “Order Information – Recomanded sheath size (F)”

Compatibilitate cu ghid de 0,035; - DA, pagina 2 din: “Visi-Pro-brochure.pdf” – “Order Information – Recomanded guidewire (inch)”

Sa existe cel putin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune.

- DA, pagina 1 din „captura website VisiPro.

pdf” –OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD).

The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study.

Radiopaque markers on the stent ensure precise placement.

Deliver over an 0.

035" guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system.

33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	SUA,Medtronic	DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000;204508;DM000204495;DM000204464;DM00020446;3;DM000204509;DM000204494;DM000204458;DM0;00204491;DM000204445;DM000204441;DM000204;516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;D;M000204475;DM000204485;DM000204512;DM0002;04492;DM000204479;DM000204468;DM000204502;;DM000204499;DM000204478;DM000204477;DM000;204459;DM000204466;DM000204472;DM00020450;5;DM000204480;DM000204482;DM000204444;DM0;00204437;DM000204481;DM000204457;DM000204;496;DM000204450;DM000204469;DM000204507;D;M000204470;DM000204514;DM000204488;DM0002;04484;DM000204452;DM000204497;DM000204490;;DM000204474;DM000204483;DM000204442;DM000;204517;DM000204451;DM000204467;DM00020443;6;DM000204504;DM000204456;DM000204476;DM0;00204448;DM000204440;DM000204449;DM000204;453;DM000204446;DM000204462;DM000204443;D;M000204489;DM000204518;DM000204447;DM0002;04439;DM000204501;DM000204465;DM000204471;;DM000204515;DM000204473;DM000204519;DM000;204455;DM000204503;DM000204500;DM00020448;6;DM000204461;DM000204487;DM000204454;DM0;00204438;DM000204506;
35	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx		

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

Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr – DA, pagina 1 din: “everflex-with-entrust-system-brochure.pdf” + pagina 4 din: “everflex-with-entrust-system-brochure.pdf” – “Order information – size compatibility – Sheath guide (F)”

Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. -DA, pagina 4 din: “everflex-with-entrust-system-brochure.pdf” – “Order information – Stent dimensions – Diameter (mm) + Length (mm).

Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. - DA, pagina 4 din: “everflex-with-entrustsystem-brochure.pdf” – “Order information – size compatibility – Sheath guide (F)”

Compatibilitate pentru ghid de 0,035” – DA, pagina 4 din: “everflex-with-entrust-systembrochure.pdf” – “Order information – Guidewire compatibility 0.035””

Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolitic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.

Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului.

Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.

Markeri radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.

Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .

Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia.- DA, pagina 4 din “2.2 Instructions for Use_MS-510563.pdf” –

"Device description"			
Cateter cu lungimi disponibile de: 80cm, 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural (variație admisibilă de +5 cm). – DA, pagina 4 din: "everflex-with-entrustsystem-brochure.pdf" – "Order information – Catheter length 80cm, 120cm, 150cm" Varful flexibil atraumatic de forma conică. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa la locului de deschidere a stentului.			
Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila in maner si control auditiv la deschiderea stentului .Valva hemostatica. . – DA, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.pdf” –,ENTRUST™ DELIVERY SYSTEM / ERGONOMIC HANDLE”			
Performantele stentului in timp sa fie evidentiata de cel putin un studiu clinic relevant. – DA, pagina 3 din: "everflex-with-entrust-system-brochure.pdf" – "Proven performance" + "captura website EverFlex Entrust.pdf" – "STUDY RESULTS".			
33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	SUA,Medtronic	Cod inregistrare AMDM.: DM000204558;DM000204584;DM0002;04595;DM000204545;DM000204586;D;M000204577;DM000204552;DM00020;4554;DM000204538;DM000204535;DM;000204549;DM000204527;DM0002045;51;DM000204599;DM000204530;DM00;0204560;DM000204539;DM000204591; ;DM000204575;DM000204589;DM0002;04571;DM000204594;DM000204564;D;M000204546;DM000204597;DM00020;4572;DM000204563;DM000204570;DM;000204534;DM000204548;DM0002045;40;DM000204528;DM000204587;DM00;0204582;DM000204547;DM000204533; ;DM000204585;DM000204557;DM0002;04544;DM000204592;DM000204596;D;M000204555;DM000204561;DM00020;4598;DM000204565;DM000204537;DM;000204562;DM000204559;DM0002045;74;DM000204583;DM000204531;DM00;0204579;DM000204578;DM000204541; ;DM000204573;DM000204529;DM0002;04590;DM000204550;DM000204543;D;M000204576;DM000204569;DM00020;4553;DM000204556;DM000204532;DM;000204580;DM000204593;DM0002045;42;DM000204536;DM000204588;DM00; 0204581;
36	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent autoexpandabil din nitinol.			
Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate.			
Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser.			
Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului.			
Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.			
Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.			
Flexibilitatea înalta a stentului.			
Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.			
Capetele stentului nu se extinse la deschiderea OBLIGATORIU. – DA, pagina 4 din:" Protege EverFlex IFU.pdf" – "Instructions for use – Device description"			
Diametre obligatorii a stentului 5,6,7,8 mm.			
Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm – DA pagina 2 din: "Protege Everflex - Brochure.pdf" – "Order information – stent dimensions – Diameter (mm) + Length (mm)"			
Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – OBLIGATORIU.			
Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU.			
Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul deploymentului.			
Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU. – DA, pagina 4 din:" Protege EverFlex IFU.pdf" – "Instructions for use – Device description"			
Lungimea sistemului de livrare, nu mai mică de 80 (+5cm) – 120cm (+5cm). – DA pagina 2 din: "Protege Everflex - Brochure.pdf" – "Order information – Catheter Length" cateterul are mai multe zone de mare flexibilitate.			
Capatul proximal rigid al sistemului de livrare pentru îmbunătățirea stabilității și redarea pushabilității.			
Varful flexibil atraumatic in forma conică.			
Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului.			
Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului.			

Miner ergonomic al sistemului de livrare pentru deschiderea stentului. Valva hemostatica, – DA, pagina 4 din:” Protege EverFlex IFU.pdf” – “Instructions for use – Device description” Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch. Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introductor 6 Fr. – DA pagina 2 din: “Protege Everflex - Broshure.pdf” – “Order information – Recomanded sheath size (F) + Recomanded guidewire (inch)			
33100000-1	Cateter cu balon	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000400178; DM000400104; DM000400113;; DM000400106; DM000400056; DM000400079; DM000400127; DM000400111;; DM000400109; DM000400165; DM000400051; DM000400072; DM000400154;; DM000400132; DM000400088; DM000400145; DM000400107; DM000400171;; DM000400052; DM000400118; DM000400112; DM000400090; DM000400122;; DM000400151; DM000400063; DM000400055; DM000400161; DM000400071;; DM000400097; DM000400076; DM000400065; DM000400182; DM000400126;; DM000400124; DM000400119; DM000400064; DM000400062; DM000400166;; DM000400136; DM000400093; DM000400163; DM000400138; DM000400162;; DM000400092; DM000400100; DM000400069; DM000400134; DM000400175;; DM000400169; DM000400057; DM000400096; DM000400089; DM000400080;; DM000400099; DM000400164; DM000400068; DM000400128; DM000400159;; DM000400167; DM000400081; DM000400058; DM000400188; DM000400067;; DM000400129; DM000400117; DM000400146; DM000400141; DM000400173;; DM000400053; DM000400105; DM000400179; DM000400139; DM000400131;; DM000400148; DM000400116; DM000400059; DM000400158; DM000400150;; DM000400172; DM000400061; DM000400091; DM000400114; DM000400157;; DM000400110; DM000400078; DM000400074; DM000400186; DM000400142;; DM000400086; DM000400174; DM000400170; DM000400176; DM000400087;; DM000400140; DM000400101; DM000400115; DM000400083; DM000400156;; DM000400054; DM000400125; DM000400168; DM000400066; DM000400075;; DM000400143; DM000400185; DM000400082; DM000400133; DM000400085;; DM000400095; DM000400060; DM000400147; DM000400187; DM000400084;; DM000400108; DM000400180; DM000400155; DM000400152; DM000400144;; DM000400153; DM000400149; DM000400137; DM000400181; DM000400160;; DM000400130; DM000400123; DM000400070; DM000400120; DM000400077;; DM000400098; DM000400073; DM000400102; DM000400135; DM000400094;; DM000400103; DM000400121; DM000400184; DM000400183; DM000400177;
37	EVERCROSS		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". – DA, pagina 1 din: “catalog EverCross.pdf” – PTA Dilatation Catheter OTW 0.035” + “Technical specifications – Guidewire compatibility” Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markeri radioopace dublu. – DA, pagina 4 din: “2.2 Instructions for Use_MS510561.pdf” – “Instruction for use” – “Device description” Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. – DA, pagina 2 + 3 din: “catalog EverCross.pdf” – “Order information” – “Rated burst pressure (atm)” Lungime shaft 40,80 și 135 cm. – DA, pagina 1 din: “catalog EverCross.pdf” - “Technical specifications – Usable catheter lengths” Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. – DA, pagina 1 din: “captura website EverCross.pdf” – “INDICATIONS PRODUCT DETAILS” Compatibil cu introductor 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametre=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80- 100- 120-150-200 mm – DA, pagina 2 + 3 din: “catalog EverCross.pdf” – “Order information” –“ Balloon length (mm)” - “Balloon diameter” – “Recommended introducer sheath (Fr)”.			
33100000-1	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	SUA,Medtronic	DM000371198
38	Avigo 103-0606-200		
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) Fir de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. – DA, pagina 4 din “avigo-ifu.pdf” – “Description” Are manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm. – DA, pagina 2 din: “Brosura Avigo.pdf”			

Are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului. – DA, pagina 2 din: “Brosura Avigo.pdf”
Lungime coil: 5 cm. – DA, pagina 1 din: “Brosura Avigo.pdf”- “Tabelul
Informatii pentru comenzi – Lungime bobina (cm)”.
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii:
Diametru: .014”. – DA, pagina 1 din: “Brosura Avigo.pdf”- “Tabelul
Informatii pentru comenzi – Firul de ghidaj hidrofil Avigo .014”
Lungime totala: 205 cm. – DA, pagina 1 din: “Brosura Avigo.pdf”- “Tabelul Informatii pentru comenzi – Lungime totala (cm)”. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.