



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

Înregistrat de către CAPCS
la data de 22.01.2024

CONTRACT nr. 21092224/10/01 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chişinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Data Control SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Institutul de Medicina Urgentă</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin vicedirector medical Diana MANEA (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 1003600007935 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600152606 (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:

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 rândul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită 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 rândul 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: 3 384 645,2(Trei milioane trei sute optzeci și patru mii șase sute patruzeci și cinci 20) 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, Centru 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, **Specificația Nr.2 (Specificațiile 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. Vânzătorul 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. Vânzătorul 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, câte un exemplar pentru Vânzător, 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 până 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 Medicina Urgentă	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: MD-2004, mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă, 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) 250-704/ 250-808 / 250-809/250-752 , anticamera@urgenta.md; achizitii@urgenta.md; farmacia@urgenta.md; contab@urgenta.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: MD87TRPCCC518430A00172A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600152606	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	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	Balon intracranian cu dublu-lumen	Bucată	5,00	21 800,0000	23 544,0000	109 000,0000	117 720,0000
288	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 pentru pre și postdilatare periferică	Bucată	30,00	2 480,0000	2 678,4000	74 400,0000	80 352,0000
27	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 de suport periferic	Bucată	100,00	1 977,0000	2 135,1600	197 700,0000	213 516,0000
17	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 de trombaspirație activă	Bucată	5,00	21 200,0000	22 896,0000	106 000,0000	114 480,0000
284.1	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 de trombaspirație activă	Bucată	5,00	21 200,0000	22 896,0000	106 000,0000	114 480,0000
284.2	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 de trombaspirație activă	Bucată	5,00	18 500,0000	19 980,0000	92 500,0000	99 900,0000
284.3	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 pentru trombaspirație	Bucată	20,00	5 580,0000	6 026,4000	111 600,0000	120 528,0000
81	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	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte	Bucată	300,00	287,0000	309,9600	86 100,0000	92 988,0000
16	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-ghid intracranian	Bucată	10,00	7 700,0000	8 316,0000	77 000,0000	83 160,0000
114	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	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila și insert de platina pt vizibilitate.	Bucată	100,00	5 620,0000	6 069,6000	562 000,0000	606 960,0000
26	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	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	30,00	1 018,0000	1 099,4400	30 540,0000	32 983,2000
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						
33100000-1	Microcateter 0.017"	Bucată	2,00	9 390,0000	10 141,2000	18 780,0000	20 282,4000
73	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	Microcateter cerebral	Bucată	3,00	9 390,0000	10 141,2000	28 170,0000	30 423,6000
292	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	Microcatetere periferice	Bucată	10,00	6 200,0000	6 696,0000	62 000,0000	66 960,0000
88	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" cu acoperire hidrofila și insert de platina	Bucată	10,00	5 450,0000	5 886,0000	54 500,0000	58 860,0000
127	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	Microsfere pentru embolizare	Bucată	20,00	4 470,0000	4 470,0000	89 400,0000	89 400,0000
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						
33100000-1	Separator pentru trombaspirație	Bucată	3,00	17 500,0000	18 900,0000	52 500,0000	56 700,0000
283	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	Set introducător pentru puncție arterială femurală	Bucată	300,00	283,0000	305,6400	84 900,0000	91 692,0000
1	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	Set introducător pentru puncție arterială radială cu pereți subțiri	Bucată	20,00	650,0000	702,0000	13 000,0000	14 040,0000
85	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	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	Bucată	100,00	1 845,0000	1 992,6000	184 500,0000	199 260,0000
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						
33100000-1	Spirale (coiluri periferice)	Bucată	20,00	10 800,0000	10 800,0000	216 000,0000	216 000,0000
61	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 cerebral auto-expandabil cu celula închisa	Bucată	5,00	44 300,0000	44 300,0000	221 500,0000	221 500,0000
150	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 pentru artere carotide	Bucată	20,00	18 299,0000	18 299,0000	365 980,0000	365 980,0000
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						
33100000-1	Teacă ghid scurt	Bucată	50,00	2 430,0000	2 624,4000	121 500,0000	131 220,0000
18	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	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)	Bucată	50,00	2 690,0000	2 905,2000	134 500,0000	145 260,0000
4	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						3 200 070,0000	3 384 645,2000

Vinzătorul:
Data Control SRL
L.Ș.

Beneficiarul:
IMSP Institutul de Medicina Urgentă
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	Balon intracranian cu dublu-lumen	SUA, MicroVention Inc.	DM000660186 DM000660187 DM000660188 DM000660185
288	Scepter C Scepter XC BC0410C BC0415C BC0420C BC0411XC		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Indicat pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Test de ocluzie cu balon - embolizare cerebrala asistata cu balon (remodelare) - injectare de lichid embolic / compatibil <p>DMSO</p> <ul style="list-style-type: none"> - implantare stent cu profil foarte îngust <p>Caracteristici:</p> <p>Tipul balonului: compliant si extra-compliant</p> <p>a) Balon compliant: diametru 4.0 mm; lungimi totale 16 - 26mm.</p> <p>b) Balon extra-compliant: diametru 4.0 mm cu lungime de lucru 11mm</p> <ul style="list-style-type: none"> - dublu lumen (lumen coaxial) respectiv 2 canale individuale de lucru (unul pentru inflare/deflare si celalalt pentru livrarea de spirale) - lungimea cateterului de lucru: 150 cm - diametrul shaftului proximal: 2.8 F - diametrul varfului distal: 2.1F ; lungimea varfului: 5 mm - compatibil cu orice microghid mai mic sau egal cu 0.014'' <p>Balonul este ambalat intr-un pachet steril impreuna cu urmatorul set de accesorii: (mandren preformabil, teaca introductoare, tabel de complianta).</p>			
33100000-1	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Japonia, KANEKA CORPORATION	DM000139668 ; DM000139806 ; DM000139672 ; DM000139708 ; DM000139677 ; DM000139673 ; DM000139707 ; DM000139709 ; DM000139667 ; DM000139701 ; DM000139656 ; DM000139675 ; DM000139696 ; DM000139700 ; DM000139681 ; DM000139691 ; DM000139674 ; DM000139690 ;

27	<p>Metacross OTW/RX BD-L30020MW BD-L30040MW BD-L30060MW BD-L30080MW BD-L30100MW BD-L30120MW BD-L30150MW BD-L30200MW BD-L40020MW BD-L40040MW BD-L40060MW BD-L40080MW BD-L40100MW BD-L40120MW BD-L40150MW BD-L40200MW BD-L50020MW BD-L50040MW BD-L50060MW BD-L50080MW BD-L50100MW BD-L50120MW BD-L50150MW BD-L50200MW BD-L60020MW BD-L60040MW BD-L60060MW BD-L60080MW BD-L60100MW BD-L60120MW BD-L60150MW BD-L60200MW BD-L70020MW BD-L70040MW BD-L70060MW BD-L70080MW BD-L70100MW BD-L70120MW BD-L70150MW BD-L70200MW BD-L80020MW BD-L80040MW BD-L80060MW BD-L80080MW BD-L90020MW BD-L90040MW BD-L90060MW BD-L90080MW BD-LX0020MW BD-LX0040MW BD-LX0060MW BD-LX0080MW BD-LX2020MW BD-LX2040MW BD-L30020CW BD-L30040CW BD-L30060CW BD-L30080CW BD-L30100CW BD-L30120CW BD-L30150CW BD-L30200CW BD-L40020CW BD-L40040CW BD-L40060CW BD-L40080CW BD-L40100CW BD-L40120CW BD-L40150CW BD-L40200CW BD-L50020CW BD-L50040CW BD-L50060CW BD-L50080CW BD-L50100CW BD-L50120CW BD-L50150CW BD-L50200CW BD-L60020CW BD-L60040CW BD-L60060CW BD-L60080CW BD-L60100CW BD-L60120CW BD-L60150CW BD-L60200CW BD-L70020CW BD-L70040CW BD-L70060CW BD-L70080CW BD-L70100CW BD-L70120CW BD-L70150CW BD-L70200CW BD-L80020CW BD-L80040CW BD-L80060CW BD-L80080CW</p>		<p>DM000139704 ; DM000139680 ; DM000139695 ; DM000139795 ; DM000139688 ; DM000139662 ; DM000139694 ; DM000139703 ; DM000139702 ; DM000139698 ; DM000139686 ; DM000139660 ; DM000139670 ; DM000139815 ; DM000139805 ; DM000139663 ; DM000139824 ; DM000139684 ; DM000139671 ; DM000139697 ; DM000139666 ; DM000139689 ; DM000139692 ; DM000139699 ; DM000139669 ; DM000139658 ; DM000139676 ; DM000139657 ; DM000139706 ; DM000139705 ; DM000139678 ; DM000139682;</p>
----	---	--	---

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

Balon de tip RX/OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infrapoplitee și renale; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă.

Indicat pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică.

Compatibilitate ghid:0,035” (0,89 mm).

Lungime utilă: 90 cm sau 135 cm.

Materialul balonului: nailon.

Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200 mm.

Diametre disponibile balon: 3,00, 4,00, 5,00, 6,00, 7,00, 8,00, 9,00, 10, 12 mm.

Presiune nominală = minim 8 – 10 atm. RPB: 12 – 20 atm.

Balon RX: lungimea utilă – 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.

Marker vizibili de adâncime.

Balon OTW: lungimea utilă – 90 sau 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.

Diametrul shaftului compatibil cu 5 Fr, 6 sau 7 Fr în dependenta de diametrul balonului.

Compatibilitate introductor: Ø 3 – 5 mm – 5 Fr; Ø 6 – 7 mm – 5 sau 6 Fr în funcție de lungimea balonului; Ø 8 mm – 6 sau 7 Fr în funcție de lungimea balonului; Ø 9 – 12 mm – 7 Fr.

Core wire din oțel inoxidabil încorporat în shaft sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni.

33100000-1	<p align="center">Cateter de suport periferic</p>		
17	<p align="center">NaviCross WS*NS350G3HM WS*NA350G3HM PN*NS180G3HM PN*NA180G3HM WS*NS35093HM WS*NA35093HM PN*NS18093HM PN*NA18093HM WS*NS350N3HM WS*NA350N3HM PN*NS180N3HM PN*NA180N3HM WS*NS35153HM WS*NA35153HM PN*NS18153HM PN*NA18153HM</p>	<p align="center">Japonia,TERUMO CORPORA TION</p>	<p>DM000307877 DM000307875 DM000307876 DM000307880 DM000307873 DM000307879; DM000307874 DM000307878 DM000191087 DM000191085 DM000191089 DM000191086 DM000191083 DM000191084 DM000191088 DM000191090;</p>

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

Cateter de suport periferic de tip OTW; recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină.

Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală.

Shaft - oțel inoxidabil, împletitură dublă.

Vârf conic - drept sau angulat la 30°.

Lungimea părții conice ale vârfului - 12 mm pentru trecere ușoară a ghidului de 0,035" spre vârful cateterului.

Lungimi disponibile: 65 cm, 90 cm, 135 cm, 150 cm. Compatibilitate cu ghid: 0,035" (0,89 mm).

Compatibilitate teacă: 4 Fr.

3 markeri radiopaci: 1 marker încadrat în shaft poziționat la 1 mm de vârf, 1 marker la 40 mm de vârf, 1 marker la 60 mm.

Material markeri:

Platinum- Iridium.

Acoperire hidrofobică: minim 40 cm.

Presiune maximă: 750 psi.

Drept sau angulat.

Cateter de support periferic de tip OTW; recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină.

Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală.

Shaft hidrofobil 40cm distal, cu un strat din împletitură (braided) ce redă suport și pushabilitate. Vârf conic - drept sau angulat la 25 și 30°. Diametre: 0.030"(2.3F), compatibil cu ghid 0.014", cu lungimi 90,135,150cm; 0.034"(2.6F), compatibil cu ghid 0.018", cu lungimi 90,135,150 cm; 0.056"(4F), compatibil cu ghid 0.035", cu lungimi 65,90, 135,150 cm.

Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F in dependenta de dimensiune.

Marcher radioopac.

Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală.

Shaft cu acoperire hidrofobilă, împletitură dublă din oțel inoxidabil;

Vârf conic;

Diametre: 1.9F, compatibil cu ghid 0.014", cu lungimi 135, 150 cm; 2.1F, compatibil cu ghid 0.018", cu lungimi 90,135,150 cm; 3.2F, compatibil cu ghid 0.035", cu lungimi 65,90, 135,150cm.

Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F în dependența de dimensiune.

Marcher radioopac - minim unul.

33100000-1	Cateter de trombaspirație activa	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000359319
284.1	Indigo System CAT3		

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

Cateterul de aspirație 3 [CAT3] este un cateter de rigiditate variabilă.

Cateterul de aspirație 3F este disponibil în oferte de lungime multiplă.

Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP].

Cateterul de aspirație 3 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă.

Odată amplasat, cateterul de aspirație 3 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.

Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath).

33100000-1	Cateter de trombaspirație activa	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000226195
284.2	Indigo System CAT6		

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

Cateterul de aspirație 6 [CAT6] este un cateter de rigiditate variabilă.

Cateterul de aspirație 6F este disponibil în oferte de lungime multiplă.

Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP].

Cateterul de aspirație 6 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă.

Odată amplasat, cateterul de aspirație 6 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.

Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath).

33100000-1	Cateter de trombaspirație activa	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000359374 DM000359375; DM000359376; DM000359365; DM000359366; DM000359367; DM000359373; DM000359370; DM000359368; DM000359372; DM000359369; DM000359371
284.3	Indigo System CAT8		

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

Cateterul de aspirație 8 [CAT8] este un cateter cu rigiditate variabilă de 0,088 ”[2,24 mm] cu un singur lumen.

Cateterul de aspirație 8F utilizează mai multe straturi (2 straturi de-a lungul axului și 3 straturi la vârful distal) de polimeri care sunt lminați deasupra arborelui împletit pentru a realiza o tranziție treptată a rigidității de la axul proximal la cel distal și sunt optimizați în ceea ce privește rezistența la îndoire, ovalizarea minimă și flexibilitatea.

Segmentul distal al cateterului de aspirație 8 utilizează trei polimeri diferiți cu caracteristici radio-opace și este acoperit hidrofil.

Segmentul distal are, de asemenea, o bandămarker care este încapsulată.

Cateterul de aspirație 8 este disponibil în oferte cu lungimi multiple.

Cateterul de aspirație 8 este disponibil în configurații cu vârf drept și vârf în formă (multifuncțional, TORQ, XTORQ).

Cateterul de aspirație 8 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă.

Odată plasat, cateterul de aspirație 8 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.

Odată plasate, cateterul de aspirație 8 și cateterul de aspirație INHALE oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.

33100000-1	Cateter pentru trombaspirație	Japonia, Terumo Clinical Supply Co. LTD.	DM000613850 DM000613851 DM000208418
81	Eliminate EG1602 EG1652 EG1401		

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

Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluoroscopică sporită.

Pushabilitate sporită și rezistență la kinking.

Crosabilitate sporită în vase torturate.

Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului.

Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014”).

Acoperire hidrofilă a capătului distal 40 cm.

Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite.

Lungime shaft 140 cm, RX (rapid exchange).

Diametre shaft: 6F, 7F, 8F.

33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte	Belgia, Terumo Europe N.V.	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 ; DM000662085 ; DM000662079 ; DM000662160 ; DM000662082 ; DM000662206 ; DM000662200 ; DM000662024 ; DM000662177 ; DM000662002 ; DM000662077 ; DM000662019 ; DM000662064 ; DM000662186 ; DM000662055 ; DM000662048 ; DM000662169 ; DM000662183 ; DM000661991 ; DM000662076 ; DM000662161 ; DM000662008 ; DM000662026 ; DM000662157 ; DM000662021 ; DM000662073 ; DM000662090 ; DM000662110 ; DM000662105 ; DM000662117 ; DM000662041 ; DM000662017 ; DM000662154 ; DM000662189 ; DM000662057 ; DM000662171 ; DM000662103 ; DM000662099 ; DM000662060 ; DM000662197 ; DM000662068 ; DM000662016 ; DM000662025 ; DM000662193 ; DM000662156 ;
------------	---	----------------------------	---

Radifocus Optitorque RH-4AL1000M RH-5AL1000M RH-6AL1000M RH-4AL2000M RH-5AL2000M RH-6AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL3000M RH-6AL3000M RH-4AR1000M RH-5AR1000M RH-6AR1000M RH-4AR2000M RH-5AR2000M RH-6AR2000M RH-5AR3000M RH-5ARJP00M RH-4CL3500M RH-5CL3500M RH-6CL3500M RH-4CL4000M RH-5CL4000M RH-6CL4000M RH-5CL4001M RH-5CL4500M RH-6CL4500M RH-4CL5000M RH-5CL5000M RH-6CL5000M RH-5CL6000M RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-5CR3500M RH-6CR3500M RH-5CR3521M RH-6JR4000M RH-4CR4000M RH-5CR4000M RH-6CR4000M RH-6CR4100M RH-6CR4500M RH-4CR5000M RH-5CR5000M RH-6CR5000M RH-4MP2520M RH-5MP2520M RH-4MP3020M RH-4SP006GM RH-5SP006GM RH-4SP0068M RH-4SP0069M RH-4SP0061M RH-5SP0061M RH-6SP0061M RH-4AP4561M RH-5AP4561M RH-6AP4561M RH-4AP5561M RH-5AP5561M RH-6AP5561M RH-4APR241M RH-BA14110M RHBA24110M RH-BA25110M RH-BA34110M RH-BA35110M RH-BH14110M RH-BH15110M RH-BHB5110M

DM000662054 ; DM000662006 ; DM000662005 ; DM000662174 ; DM000662081 ; DM000662067 ; DM000662023 ; DM000662101 ; DM000661999 ; DM000662109 ; DM000662098 ; DM000662096 ; DM000662094 ; DM000662185 ; DM000662107 ; DM000662192 ; DM000662195 ; DM000662102 ; DM000662162 ; DM000662052 ; DM000662095 ; DM000661997 ; DM000662015 ; DM000662084 ; DM000662027 ; DM000662037 ; DM000662153 ; DM000662066 ; DM000662004 ; DM000662159 ; DM000661990 ; 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 ; DM000662040 ; DM000662058 ; DM000662045 ; DM000662074 ; DM000662063 ; DM000662182 ; DM000662047 ; DM000662104 ; DM000662039 ; DM000662179 ; DM000662112 ; DM000662158 ; DM000662086 ; DM000662062 ; DM000662168 ; DM000662036 ; DM000662181 ; DM000662053 ; DM000662056 ; DM000662167 ; DM000662009 ; DM000662044 ; DM000662178 ; DM000662116 ; DM000662007 ; DM000662198 ; DM000662170 ; DM000662088 ; DM000662075 ; DM000662093 ; DM000662205 ; DM000662042 ; DM000662013 ; DM000661993 ; DM000662065 ; DM000662061 ; DM000662190 ; ; DM000662091 ; DM000662034 ; DM000662087 ; DM000662000 ; DM000662163 ; DM000662030 ; DM000661998 ; DM000662033 ; DM000662100 ; DM000662035 ;

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

Cateter de diagnostic pentru abord radial și/sau femural.

Material: nailon-poliuretan cu meșa internă din oțel inoxidabil cu împletire dublă, vârf conic atraumatic din poliuretan.

Hub transparent cu întrarea conică pentru manipulare ușoară și prevenire de kinking.

Meșa cu împletire dublă asigură radiopacitate sporită și control al torsiunii.

Pereți ultra subțiri asigură flux sporit a substanței de contrast și reduce timpul de injectare.

Presiune de lucru pentru 4 Fr – 750 psi, pentru 5 Fr și 6 Fr – 1000 psi.

Orificii laterale în unele configurații pentru stabilizarea cateterului și livrarea omogenă a substanței de contrast sau a agenților terapeutici.

Compatibilitate cu ghid: 0,038” (0.97 mm).

Forme obligatorii: AL, AR, JL, JR, MP, Pigtail drept, angulat, Simmons, Vertebral.

Cerințe minime obligatorii:

Dimesiuni obligatorii:

Diametre: 4 Fr ,5 Fr, 6 Fr.

Lungime : 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm.

33100000-

Cateter-ghid intracranian

Germania, Penumbra

DM000359220 DM000359221 DM000359223 DM000226556

114 Neuron MAX 088 PNML6F088804 PNML6F088804M PNML6F088904 PNML6F088904M

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

Cateter ghid intracranian este construit având rigiditate variabilă, diametru intern 0. 088” (0. 224 cm), reinforsat cu strat de oțel inoxidabil împletit, acoperire internă din PTFE și construcție polimerică multi-stratificată.

Constituit din mai multe straturi (2 straturi de-a lungul shaft-ului și 3 straturi la capătul distal) de polimeri care sunt laminati deasupra porțiunii reinforsate pentru a realiza o tranziție treptată în rigiditate de la shaft-ul proximal la cel distal, fiind optimizat pentru rezistența la îndoire, ovalizare minimă, și flexibilitate sporită.

Segmentul distal al cateterului este format din trei polimeri diferiți cu caracteristici radioopace și acoperire hidrofilă. Segmentul distal are, de asemenea o bandă radioopacă încapsulată.

Disponibil în forme dreaptă și MP.

Cateterul are o bandă de identificare cu o descriere a produsului pe capătul proximal, fiind disponibil în trei configurații de ambalare.

Poate fi utilizat ca teacă vasculară 6F independent sau utilizat în combinație cu o teacă de 8F ca un cateter de ghidare.

Confectionat din PTFE, coil din stainless steel, acoperit cu SRDX Harmony; marker format din 90% platina și 10% iridiu

33100000 1	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Franta,MICROVENTION	DM000642614 DM000642616 DM000642615 DM000642626
26	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X GW14100EX	EUROPE	

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

Firul de ghidaj hidrofил cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac.

Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofил pe portiunea distala.

In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza.

Ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027.

Marker radioopac pe coil din platina. varf remodelabil: minim 2cm, capac din PTFE.

Să ofere suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic.

Miezul firului de ghidaj ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg”.

Marcher radioopac de minim 5 cm pentru vizualizarea vârfului.

Diametru - 0,014”.

Lungime minim 205 cm.

SAU Ghid hidrofил 0,014” cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca, sau constructie hibrida (nitinol și otel inoxidabil) .

Portiunea distala a ghidului este hidrofila.

Lungimea ghidului minim 200cm (Prezenta obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie”docking wire”) cm.

Vârf formatabil. SAU Ghid hidrofил 0.014”; vârф radioopac 3 cm;

Lungime vârф acoperită cu spirala (coil) 30cm; miez din otel inoxidabil; vârф formatabil, lungime minim 200cm; partea distală acoperită cu polimer 150cm; dedicat pentru neurointerventii.

33100000 1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Japonia,TERUMO	DM000190910 DM000186952
177	Runthrough® NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	CORPORATION	

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

Miez construit din Nitinol (40cm distal) + otel inoxidabil (proximal), ofera un excelent suport si rezistenta la kinking.

Virful împletit cu fire din platină.

Ghidul acoperit cu material PTFE.

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

Acoperit cu polimer hidrofилic tip M-coating.

Fără a se desprinde spire de metal în timpul schimbarii unghiului.

Radioopacitate: 3cm.

Incarcatura la vârф până la 1,0 gr.

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

Dimesiuni obligatorii

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

Diametru nu mai mare de 0,014",

(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000	Microcateter 0.017"	Franta,MICROVENTION	DM000641862 ; DM000641867 ; DM000641863 ; DM000641873 ; DM000641865 ; DM000641864 ;
----------	----------------------------	---------------------	---

1		EUROPE	DM000641866 ; DM000641874;
73	Headway MC 162167S MC162156S MC172150S MC172150SX MC17215045X MC17215090X MC172150JX MC212156S MC272156S		

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

Varf drept sau preformat, Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofobic pentru lubricitate sporita,
 Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil),
 zona mediana tranzitie - filament si coil (braid /coil) si zona distala – coil (coil), Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm (+/-3cm) si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu
 Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni):
 Diametru intern obligatorii 0.027”, 0.021”, 0.017” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),
 Lungime de lucru minim obligatorie 150cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni);

33100000-1	Microcateter cerebral	Franta,MICROVE NTION EUROPE	DM000641874 ; DM000641866 ; DM000641864 ; DM000641865 ; DM000641873 ; DM000641863 ; DM000641867 ; DM000641862;
292	Headway MC162167S MC162156S MC172150S MC172150SX MC17215045X MC17215090X MC172150JX MC212156S MC272156S		

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

Microcateter destinat procedurilor neuro, utilizat pentru livrarea de spirale intracraniene si sau lichid embolic.
 Constructie hibrida, prin spiralare si impletire.
 Special conceput pentru tratarea malformatiilor si fistulelor arterio-venoase.
 Compatibil cu microghid 0.014”, are profil foarte ingust 2.1F proximal si 1.6F distal si lumen intern generos: 0.0165”.
 Lungime: 156 cm, 167 cm.
 Compatibil DMSO, spirale, si particule nBCA
 RBP 700 psi
 Varf drept moale, atraumatic, preformabil la abur. Prevazut cu 2 markeri pentru o vizualizare optima.

33100000-1	Microcatetere periferice	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000226021 DM000192203 DM000192204 DM000226020 DM000192205 DM000192206 DM000192208 DM000226022 DM000226023 DM000192207 DM000192209 DM000192210 DM000192212 DM000192213 DM000192214
88	Progreat Micro Catheter System MC-PC2013 MC-PC2015 MC-PP24131ZB MC-PC2413 MC-PB2413 MC-PX2413 MC-PP24151ZV MC-PP24151ZW MC-PC2415 MC-PV2415Y MC-PP27111 MC-PE27115 MC-PC2813 MC-PE28131ZB MC-PV2815Y		

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

Construcție: "jacheta" de poliuratan cu spire de tungsten; pasul spirei de la rar (proximal) către des (distal) conferind flexibilitate crescuta tije și push-abilitate a părții proximale.
 Structura în 3 straturi: strat intern cu PTFE, strat mediu cu tungsten radioopac și strat extern din poliester cu acoperire hidrofobică cu proprietăți similare mucoasei.
 Cateter 2.0F: cu sau fara marcaj radioopac, L: 130 sau 150 cm, I.D.: 0.019"/0.49 mm, compatibilitate cu arc ghid de 0,016" marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capătul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.016", compatibilitate particule de până la 500 micrometri.
 Cateter 2.4F: cu sau fără marcaj radioopac, L: 130 sau 150cm, I.D.: 0.022"/0.57mm, compatibilitate cu arc ghid 0.016" sau 0.018", marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maximă: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de până la 500 micrometri și compatibilitate microsferă de până la 700 micrometri.
 Cateter 2.7F: coaxial, fără marcaj radioopac, L: 110 sau 130cm, I.D.: 0.025"/0.65mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" inclus in set, cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de până la 700 micrometri și compatibilitate microsferă de până la 900 de micrometri.
 Cateter 2.8F: coaxial sau nu, cu sau fără marcaj radioopac, L: 130cm, I.D.: 0.027"/0.70mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capătul distal, presiune maxima: 900 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.018", compatibilitate particule de până la 700 micrometri, compatibilitate microsferă de până la 900 de micrometri.
 Posibilitate de a schimba configurația vârfului cu ajutorul mandrenului inclus în set.
 Angulatia dorita se obtine prin fixarea mandrenului in pozitia dorita si expunerea timp de cateva secunde la abori.

33100000-1	Microhid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina	Franta,MICROVENTION EUROPE	DM000642614 DM000642615 DM000642616 DM000642626
127	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X GW14100EX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Constructia: Nitinol hibrid si stainless steel, acoperire hidrofilica.</p> <p>Sistemul inovativ de conexiune prin andocare permite schimbul de catetere intra-operational cu lungime extinsa pina la 313 cm;</p> <p>Tipuri: Soft, Support;</p> <p>Diametrul extern distal 0.012" (0.30mm);</p> <p>Diametrul extern proximal 0.014" (0.36mm).</p> <p>Lungimea microghidului este de 200 cm cu posibilitatea de a fi extins pana la 313 cm.;</p> <p>Lungimea portiunii hidrofilice: 40, 97 cm;</p> <p>Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Diametrul extern distal 0.012" (0.30mm);</p> <p>Diametrul extern proximal 0.014" (0.36mm).</p> <p>Lungimea microghidului este de 200 cm cu posibilitatea de a fi extins pana la 313 cm.;</p> <p>Lungimea portiunii hidrofilice: 40, 97 cm;</p> <p>Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm.</p>			
33100000-1	Microsfere pentru embolizare	Franta, Microvention Europe S.A.R.L.	DM000206542 ; DM000206545 ; DM000206541 ; DM000206540 ; DM000206544 ; DM000206543;
49	HydroPearl 8HP2S75 8HP2S200 8HP2S400 8HP2S600 8HP2S800 8HP2S1100		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Microsfere biocompatibile din PEG (polietilenglicol).</p> <p>Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare.</p> <p>Sfere compresibile (compresibilitate > 30%) și calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90-100%.</p> <p>Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere și 4 ml soluție salină.</p> <p>Microsfere codate pe culori, cu 6 dimensiuni posibile.</p> <p>Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei.</p> <p>Compatibilitate cu microcateter 2.8F (≤0.041").</p>			
33100000-1	Separator pentru trombaspiratie	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000359378 DM000359383 DM000359379 DM000359377 DM000359384
283	Indigo System Separator SEP8 SEP6 SEP5SEP3 SEPD		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Separatoarele sunt disponibile în trei configurații suplimentare, care se potrivesc dimensiunilor pentru cateterul de aspirație 3, 6 și respectiv 8.</p> <p>Dispozitivele sunt furnizate steril și includ un torquer și introducer.</p> <p>Separator 8 este, de asemenea, disponibil într-o lungime de 90 cm [SEPD].</p>			
33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Belgia, Terumo Europe N.V.	DM000137002
1	Radifocus Introducer II Standard Kit R Kit B Kit A RS*R40K10MQ RS*R50N10MQ RS*R60N10MQ RS*R70N10MQ RS*R80N10MQ RS*R90N10MQ RS*B40K10AQ RS*B40G10SQ RS*B40K10SQ RS*B50N10AQ RS*B50N10SQ RS*B50N25AQ		

	RS*B60N10SQ RS*B60N25AQ RS*B70N10SQ RS*B70N25AQ RS*B80N10SQ RS*B80N25AQ RS*B90N10SQ RS*B90N25AQ RS*B11N10SQ RS*A40K10AQ RS*A40G10SQ RS*A50K10AQ RS*A50K10SQ RS*A60K10AQ RS*A70K10SQ RS*A80K10SQ RS*A90K10SQ RS*A10K10SQ RS*A11K10SQ		
--	--	--	--

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

Set introductor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, minighid din oțel inoxidabil sau plastic, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterială.

Mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic de 0,035” sau 0,038” drept, angulat sau în forma de J; valvă hemostatică din silicon cu designcross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii; ac de puncție arterială de 18 G sau 20 G. acoperire hidrofilică; dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; teacă conține un inel radiopac încrustat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex.

Setul este amplasat într-un suport de plastic.

Material: teacă – EPTFE

Dimesiuni obligatorii:

Teacă cu diametru de: 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr.

Lungimi obligatorii: 10 cm, 25 cm

33100000-1	Set introductor pentru puncție arteriala radiala cu pereti subtiri		DM000192190 ; DM000192188 ; DM000192165 ; DM000192192 ; DM000192161 ; DM000192179 ; DM000192171 ; DM000192189 ; DM000192184 ; DM000192186 DM000192187 ; DM000192173 ; DM000192180 ; DM000192167 ; DM000192175 ; DM000192183 ; DM000192163 ; DM000192169 ; DM000192202 ; DM000192200 DM000192201 ; DM000192172 ; DM000192185 ; DM000192177 ; DM000192168 ; DM000192193 ; DM000192197 ; DM000192164 ; DM000192196 ; DM000192162 ; DM000192181 ; DM000192174 ; DM000192191 ; DM000192182 ; DM000192199 ; DM000192170 ; DM000192194 ; DM000192195 ; DM000192198 DM000192178 ; DM000192176;
85	Glidesheath Slender RM*RS5J10PQ RM*ES5J10SQ RM*RS5F10PQ RM*ES5F10SQR RM*RSSC10PQ RM*RSSF16PQ RM*ES6J10HQS RM*RS6J10PQ RM*ES6J10SQ RM*ES6J10SQ RM*ES6J10PQ RM*RS6F10PQ RM*ES6F10SQ RM*ES6F10SQR RM*RS6C10PQ RM*ES6J16HQS RM*RS6J16PQ RM*ES6J16SQ RM*RS6F16PQ RM*RS7J10PQ RM*ES7J10SQ	Japonia,TERUMO CORPORATION	

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

Conține: teacă, dilatator, mini-ghid din polimer acoperit cu PTFE sau nitinol, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 20 G, 21 G sau 22 G și scalpel.

Teaca din PTFE, cu profil ultra subțire și reducerea diametrului extern cu 1 Fr față de diametrul intern, concepută pentru a minimiza iritația mecanică a arterei, astfel.

Valva hemostatică din silicon design ”crosscut” pentru prevenirea hemoragiei. Dilatator ascuțit, conic din polipropilenă, netraumatic.

Forma vârfului conic TIF (integrarea totală a formei).

Mini ghid: 0,018”, 0,021”, 0,025”.

Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei.

Cu sau fără marcator radiopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare.

Cu inel de sutura pentru o mai bună securizare a tecii.

Cu braț lateral prevăzut cu robinet cu 3 căi cu indicarea poziționării corecte printr-un click, folosit pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor, colectare de sânge, etc.

Cu sau fără obturator. Produs ”latex-free”.

Rezistente la kinking.

Toate componentele sunt incluse într-o tăviță de plastic.

Cerințe minime obligatorii:

Dimensiuni obligatorii:

D disponibile sunt: D extern – 4 Fr cu D intern de 5 Fr; D extern – 5 Fr cu D intern de 6 Fr; D extern – 6 Fr cu D intern de 7 Fr.

Lungime: 10 sau 16 cm.

33100000-1	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie		
51	Angio-Seal VIP 610132 610133	SUA, Terumo Medical Corporation	DM000186936 DM000186937

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

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

Componente complet absorbabile în maxim 60-90 de zile.

Dispozitiv compus din:

- ancora intraarterială;
- dop din colagen;
- sutura cu strângere automată;
- să nu necesite compresie manuală.

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

Închidere mecanică activă:

- procedura rapidă,
- ușor de utilizat,
- confortabil pentru pacient,
- timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min,
- dispozitiv compatibil cu 6 și 8 F, în set inclus:

ghid de 70 cm tip „J” cu îndreptător.

Dispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035” și 0.038”.

33100000-1	Spirale (coiluri periferice)		DM000192302 ; DM000192291 ; DM000192311 ; DM000192289 ; DM000192301 ; DM000192299 ; DM000192290 ; DM000192315 ; DM000192313 ; DM000192309 ; DM000192308 ; DM000192304 ; DM000192310 ; DM000192314 ; DM000192300 ; DM000192292 ; DM000192312 ; DM000192297 ; DM000192293 ; DM000192307 ; DM000192306 ; DM000192288 ; DM000192295 ; DM000192303 ; DM000192296 ; DM000192294 ; DM000192287 ; DM000192298 ; DM000192305 ; DM000192326 ; DM000192332 ; DM000192318 ; DM000192328 ; DM000192319 ; DM000192336 ; DM000192321 ; DM000192322 ; DM000192334 ; DM000192317 ; DM000192324 ; DM000192331 ; DM000192335 ; DM000192325 ; DM000192329 ; DM000192323 ; DM000192330 ; DM000192327 ; DM000192333 ; DM000192320 ; DM000192316 ; DM000192365 ; DM000192358 ; DM000192357 ; DM000192349 ; DM000192355 ; DM000192354 ; DM000192371 ; DM000192340 ; DM000192364 ; DM000192368 ; DM000192352 ; DM000192359 ; DM000192356 ; DM000192348 ; DM000192362 ; DM000192369 ; DM000192373 ; DM000192339 ; DM000192347 ; DM000192351 ; DM000192346 ; DM000192372 ; DM000192345 ; DM000192353 ; DM000192338 ; DM000192360 ; DM000192367 ; DM000192342 ; DM000192363 ; DM000192350 ; DM000192370 ; DM000192343 ; DM000192375 ; DM000192366 ; DM000192361 ; DM000192344 ; DM000192337 ; DM000192341 ; DM000192374 ; DM000196902 ;
61	Azur Peripheral Hydrocoil Coil 45-480202 45-480204 45-480302 45-480305 45-480310 45-480405 45-480410 45-480415 45-480420 45-480610 45-480615 45-480620 45-480810 45-480815 45-480820 45-481010 45-481015 45-48102 45-481215 45-481220 45-481515 45-481520 45-481530 45-482020 45-482030 45-450305 45-450405 45-450410 45-450415 45-450505 45-450510 45-450515 45-450610 45-450615 45-450620 45-450815 45-450820 45-451015 45-451020 45-451215 45-451220 45-451230 45-451530 45-452030 45-4001 45-280202 45-280302 45-280304 45-280402 45-280404 45-280406 45-280504 45-280506 45-280510 45-280514 45-280606 45-280610 45-280614 45-280620 45-280810 45-280814 45-281014 45-281020 45-250404 45-250506 45-250510 45-250610 45-250614 45-250810 45-250814 45-250820 45-251014 45-251020 45-251514 45-251520 45-251620	SUA, Microvention INC.	

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

Spire din platina acoperite cu polimer expandabil. 2 tipuri de sisteme: detașare/împingere pe ghid.

Sistemul cu detașare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm și lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detașare a spirelor.

Sistemul cu împingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm și lungimi de 2-4-6-10-14 cm.

Creșterea volumului după activarea polimerului.

33100000-1	Stent cerebral auto-expandabil cu celula închisă		DM000661609 DM000661603 DM000661602 DM000661607 DM000661606 DM000661608 DM000661609
150	LVIS® 212517-CAS 212525-CAS 212912-CAS 212917-CAS 212922-CAS 212928-CAS 212931-CAS 213015-CAS 213025-CAS 213041-CAS 214035-CAS 214049-CAS	Franta, MICROVENTION EUROPE	DM000661610 DM000661616 DM000661617 DM000661618 DM000661622 DM000661623

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

Stent endovascular dedicat tratamentului bolilor intracraniene neurovasculare.

Construcție flexibilă din 16 fire, respectiv 12 fire din Nitinol, ce se conformează peretelui vasului; celula compliantă de 0.8 mm, respectiv 1.

5 mm, ce permite celor mai mici spirale de finishing sa ramana in sacul anevrismal; se fixeaza pe vas cu ajutorul a 4, respectiv 3 picioruse de fixare dispuse la fiecare capat proximal si distal; extrem de vizibil in raza (2 si respectiv 3 filamente radio-opace dispuse in mijlocul stentului si 4 markeri dispusi proximal si distal); forta radiala optima asigurata de acoperirea metalica intre 17% si 28%; permite expunerea redusa a pacientului in raza cu ajutorul unui marker fluorosecur, aflat la 148 cm distanta de varful distal al stentului; este retractabil (situat pana la 3 mm in interiorul microcateterului); se deschide in vase intracraniene de 2mm si pana la 5.

5 mm.; se livreaza cu ajutorului unui microcateter 0.

021" si respectiv 0. 017".

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)

Dimesiuni obligatorii lungimi de lucru/lungimi totale intre 8/12 mm si 54/58 mm.

(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000	Stent pentru artere carotide		
1	Roadsaver RDS-0520-143RX 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	Franta, Microvention Europe S.A.R.L.	DM000186836 ; DM000186827 ; DM000186837 ; DM000186830 ; DM000186829 ; DM000186823 ; DM000186832 ; DM000186828 ; DM000186821 ; DM000186825 DM000186826 ; DM000186835 ; DM000186831 ; DM000186824 ; DM000186833 ; DM000186834 ; DM000186822;
46			

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

Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micro-meșă internă.

Sistemul de livrare: RX.

Compatibilitate: arc ghid 0.014".

Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente.

Compatibilitate teacă: 5 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).

Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).

Lungimi ale micro-mesei între 20 și 40 mm, în dependenta de diametru vasului și stentului.

Structura din meșe impletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată.

Repoziționare la pană la 50 % după deployment.

Cerințe minime obligatorii:

Lungimea utila obligatorie: 143 cm.

Diametre stent obligatorii: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm.

33100000	Teacă ghid scurt		
1	Destination GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16	Japonia, TERUMO CORPORATION	DM000186931
18			

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

Concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare.

Armare spirală în interiorul tecii.

Acoperire hidrofilică distală.

Lungimea acoperirii hidrofilice: - pentru teacă de 45 cm: 5 cm. Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr.

Valva de tip "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei.

Strat interior din PTFE.

Minim 5 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință).

Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la maxim 5 mm de la vârful distal al tecii.

Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr.

Diametrul intern: 5 Fr – nu mai mic de 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – nu mai mic de 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – nu mai mic de 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – nu mai mic de 0,114" (2,9 mm).

33100000	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)		
1		Japonia, TERUMO	DM000186931
4	Destination RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5STIT90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006	CORPORATION	

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

Concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare.

Armare spiralată în interiorul tecii.

Acoperire hidrofilică distală.

Lungimea acoperirii hidrofilice:
- pentru teacă de 65 cm: 35 cm; - pentru teacă de 90 cm: 15 cm.

Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr. Valva de tip "cross-cut" sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru asigurarea hemostazei.

Strat interior din PTFE.

Minim 2 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință).

Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la maxim 5 mm de la vârful distal al tecii.

Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr.

Diametrul intern: 5 Fr – nu mai mic de 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – nu mai mic de 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – nu mai mic de 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – nu mai mic de 0,114" (2,9 mm).



Vinzătorul:

Data Control SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.