



# 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. 21092224/10/05 /55 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chişinău  
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
<b>Data Control SRL</b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<b>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director <b>Alexandru GRABAZEI</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>statutului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.)	reprezentată prin director <b>Vladimir DOLGHI</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.)	reprezentată prin director <b>Gheorghe GORCEAG</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului de organizare și funcționare</b> (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare <b>Vînzător</b> <b>IDNO 1003600007935</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	denumit(ă) în continuare <b>Beneficiar</b> <b>IDNO 1003600150602</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	denumit în continuare <b>Centru</b> <b>IDNO 1016601000212</b> (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: 16 740 558( Șaisprezece milioane șapte sute patruzeci mii cinci sute cincizeci și opt 00 ) 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:**

<b>Vînzătorul</b>	<b>Beneficiarul</b>	<b>Autoritatea Contractantă</b>
<b>Data Control SRL</b>	<b>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. V. Korolenko, 2	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 27 37 12 , contact@datacontrol.md; datacontrol@mail.ru	Telefon: 022 (022) 82-90-15; 82-90-12; 72-32-59, 82-90-16 , inn@ms.md, imspinn.md@gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E- mail:monitorizare@capcs.gov.md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD24MO2224ASV1219025710 0	IBAN: MD86TRPCCC518430A00077A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
<b>Semnăturile Părților</b>		
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	<b>Cateter intracerebral cu balon</b>	Bucată	20,00	21 800,0000	23 544,0000	436 000,0000	470 880,0000
148	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	<b>Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi</b>	Bucată	200,00	3 230,0000	3 488,4000	646 000,0000	697 680,0000
259	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	<b>Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte</b>	Bucată	1 300,00	287,0000	309,9600	373 100,0000	402 948,0000
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	<b>Cateter-ghid intracranian</b>	Bucată	400,00	7 700,0000	8 316,0000	3 080 000,0000	3 326 400,0000
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	<b>Microcateter cerebral</b>	Bucată	125,00	9 390,0000	10 141,2000	1 173 750,0000	1 267 650,0000
137	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	<b>Microghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina</b>	Bucată	450,00	5 450,0000	5 886,0000	2 452 500,0000	2 648 700,0000
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	<b>Microsfere pentru embolizare</b>	Bucată	10,00	4 470,0000	4 470,0000	44 700,0000	44 700,0000



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	<b>Set introducător pentru puncție arterială femurală</b>	Bucată	1 000,00	283,0000	305,6400	283 000,0000	305 640,0000
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	<b>Sistem de închidere percutană a orificiului de puncție</b>	Bucată	900,00	1 845,0000	1 992,6000	1 660 500,0000	1 793 340,0000
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	<b>Stent cerebral auto-expandabil cu celula închisă</b>	Bucată	20,00	44 300,0000	44 300,0000	886 000,0000	886 000,0000
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	<b>Stent pentru artere carotide double layer</b>	Bucată	180,00	18 299,0000	18 299,0000	3 293 820,0000	3 293 820,0000
117	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	<b>Stent tip flow-diverter double layer</b>	Bucată	7,00	185 000,0000	185 000,0000	1 295 000,0000	1 295 000,0000
142	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	<b>Teacă ghid lung</b>	Bucată	100,00	2 850,0000	3 078,0000	285 000,0000	307 800,0000
5	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
<b>TOTAL</b>						15 909 370,0000	16 740 558,0000

**Vinzătorul:**

Data Control SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

## SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		

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

33100000-1	<b>Cateter intracerebral cu balon</b>	SUA, MicroVention Inc.	DM000660186 DM000660187 DM000660188 DM000660185
148	Scepter C Scepter XC BC0410C BC0415C BC0420C BC0411XC		

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

Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea aneurismelor si a malformatiilor cerebrale.

Compatibil DMSO.

Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm,

Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch.

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

Dimesiuni obligatorii

Lungimea balonului trebuie sa fie: 10,11,15,20 mm,

Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm,

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

33100000-1	<b>Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi</b>	SUA, PENUMB RA, INC.	DM000359210 DM000359211 DM000271407 DM000359214 DM000359205 DM000359204 DM000359207 DM000359206
259	Neuron Select Catheter PND6F0701058 PND6F0701058M PNS5F120BER PNS5F130BER PND6F10512 PND6F10512M PND6F1056 PND6F1056M		

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

Cateter format din shaft din otel inoxidabil impletit, Doua straturi de polimeri sunt laminate de-a lungul cateterului spre capatul distal pentru a oferi o tranzitie graduală în rigiditate și profilul acestuia.

Creșterea profilului pornește aproximativ 5cm proximal de la capătul distal.

Cateterul are un diametru exterior maxim de 0,068” (0,173 cm) și un diametru interior minim al vârfului distal (ID) de 0,040” (0,102 cm).

Compatibilitate ghid – 0.035” și 0,038”. Lungimi disponibile: 105 cm ± 2cm și 125 cm ± 2cm. Diametru extern 5F și 6F.

Construit cu rigiditate variabilă datorită shaft-ului reinfortat din otel inoxidabil impletit, marker radioopac, shaft de formă conică spre capătul distal.

Disponibil în următoarele configurații: H1, Simmons, Berenstein și Sim - V.

1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului;

2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului;

3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit;

4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).

33100000-1	<p style="text-align: center;"><b>Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte</b></p>		DM000662157 ; DM000662021 ; DM000662073 ; DM000662090 ; DM000662110 ; DM000662105 ; DM000662117 ; DM000662041 ; DM000662017 ; DM000662154 ; DM000662029 ; DM000662187 ; DM000662175 ; DM000662049 ; DM000662078 ; DM000662003 ; DM000662022 ; DM000662152 ; DM000662018 ; DM000662108 ; DM000662014 ; DM000662201 ; DM000662106 ; DM000662043 ; DM000662080 ; DM000662010 ; DM000662194 ; DM000662196 ; 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 ; 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;
16	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	Belgia, Terumo Europe N.V.	

**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.

33100000-1	<p style="text-align: center;"><b>Cateter-ghid intracranian</b></p>	Germania, Penumbra	DM000359220 DM000359221 DM000359223 DM000226556
------------	---	--------------------	---

114	Neuron MAX 088 PNML6F088804 PNML6F088804M PNML6F088904 PNML6F088904M		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
<p>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.</p> <p>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 optimizata pentru rezistența la îndoire, ovalizare minimă, și flexibilitate sporită.</p> <p>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.</p> <p>Disponibil în forme dreaptă și MP.</p> <p>Cateterul are o bandă de identificare cu o descriere a produsului pe capătul proximal, fiind disponibil în trei configurații de ambalare.</p> <p>Poate fi utilizat ca teacă vasculară 6F independent sau utilizat în combinație cu o teacă de 8F ca un cateter de ghidare.</p> <p>Confectionat din PTFE, coil din stainless steel, acoperit cu SRDX Harmony; marker format din 90% platina si 10% iridiu</p>			
33100000-1	<b>Microcateter cerebral</b>	Franța,MICROVENTION EUROPE	DM000641862 ; DM000641867 ; DM000641863 ; DM000641873 ; DM000641865 ; DM000641864 ; DM000641866 ; DM000641874;
137	Headway MC162167S MC162156S MC172150S MC172150SX MC17215045X MC17215090X MC172150JX MC212156S MC272156S		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
<p>Construcția: împletire hibrid și reinforșare spiralată oferă o integritate și flexibilitate sporită ce oferă un răspuns prin manevrabilitate 1:1; Forme: Straight, vîrf pre-format 45°, vîrf per-format 90°, vîrf pre-format tip "J";</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Diametrul Intern distal 0.0165", 0.017", 0.021", 0.027";</p> <p>Diametrul intern proximal 0.042mm, 0.43mm, 0.53mm, 0.69mm;</p> <p>Diametrul extern distal 1.3Fr, 1.6Fr, 1.7Fr, 2.0Fr, 2.6Fr ;</p> <p>Diametrul extern proximal 2.1Fr, 2.4Fr, 2.5Fr, 3.1Fr;</p> <p>Lungimea totala: 150cm, 156cm, 167cm.</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni).</p>			
33100000-1	<b>Microghid 0.014" cu acoperire hidrofila și insert de platina</b>	Franța,MICROVENTION EUROPE	DM000642614 DM000642615 DM000642616 DM000642626
127	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X GW14100EX		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
<p>Construcția: Nitinol hibrid și stainless steel, acoperire hidrofilică.</p> <p>Sistemul inovativ de conexiune prin andocare permite schimbul de catetere intra-operational cu lungime extinsă pînă 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 pînă la 313 cm.;</p> <p>Lungimea porțiunii hidrofilice: 40, 97 cm;</p> <p>Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele 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>			

Lungimea microghidului este de 200 cm cu posibilitatea de a fi extins pana la 313 cm.;

Lungimea portiunii hidrofilice: 40, 97 cm;

Lungimea capatului distal radioopac: 3cm, 6cm.

33100000 1	<b>Microsfere pentru embolizare</b>	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]**

Microsfere biocompatibile din PEG (polietilenglicol).

Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare.

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

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

Microsfere codate pe culori, cu 6 dimensiuni posibile.

Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei.

Compatibilitate cu microcateter 2.8F (≤0.041").

33100000 1	<b>Set introductor pentru punctie arteriala femurala</b>		
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	Belgia, Terumo Europe N.V.	DM000137002

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

Set introductor pentru punctie arterială femurală compus din: teacă, dilatator, minighid din oțel inoxidabil sau plastic, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de punctie 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 punctie 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 incrustat 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	<b>Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie</b>	SUA, Terumo Medical Corporation	DM000186936 DM000186937
51	Angio-Seal VIP 610132 610133		

**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	<b>Stent cerebral auto-expandabil cu celula inchisa</b>	Franta,MICROVENTION EUROPE	DM000661609 DM000661603 DM000661602 DM000661607 DM000661606 DM000661608 DM000661609 DM000661610 DM000661616 DM000661617 DM000661618 DM000661622 DM000661623
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		

**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 să ramane în sacul anevrismal; se fixează pe vas cu ajutorul a 4, respectiv 3 piciorușe de fixare dispuse la fiecare capăt proximal și distal; extrem de vizibil în rază (2 și respectiv 3 filamente radio-opace dispuse în mijlocul stentului și 4 markeri dispuși proximal și distal); forța radială optimă asigurată de acoperirea metalică între 17% și 28%; permite expunerea redusă a pacientului în rază cu ajutorul unui marker fluorosecur, aflat la 148 cm distanță de vârful distal al stentului; este retractabil (situat până la 3 mm în interiorul microcateterului); se deschide în vase intracraniene de 2mm și până la 5.

5 mm.; se livrează cu ajutorul unui microcateter 0.021" și respectiv 0.017".

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

Dimensiuni obligatorii lungimi de lucru/lungimi totale între 8/12 mm și 54/58 mm.

(suplimentar la cele obligatorii se acceptă și alte dimensiuni).

33100000-1	<b>Stent pentru artere carotide double layer</b>	Franța, Microvention Europe S.A.R.L.	DM000186836 ; DM000186827 ; DM000186837 ; DM000186830 ; DM000186829 ; DM000186823 ; DM000186832 ; DM000186828 ; DM000186821 ; DM000186825 DM000186826 ; DM000186835 ; DM000186831 ; DM000186824 ; DM000186833 ; DM000186834 ; DM000186822;
117	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		

**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, care divizează celule mari în 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm<sup>2</sup>.

Sistemul de livrare: RX.

Compatibilitate: arc ghid 0.014".

Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente.

Sistemul de livrare de 5 Fr rapid exchange (pentru toate mărimile ale stentului).

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

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

Complet reversibil și repositionabil chiar și după ce 50% din lungimea stentului a fost degajată.

Cerințe minime obligatorii:

Dimensiuni obligatorii:

Lungimea utilă: 143 cm.

Diametre: 5,00 – 10,00 mm Lungimi 16;18;20;25;30;40 mm.

33100000-1	<b>Stent tip flow-diverter double layer</b>	Franta,MICROVENTION EUROPE	DM000660144 ; DM000660090 ; DM000660107 ; DM000660117 ; DM000660088 ; DM000660147 ; DM000660139 ; DM000660170 ; DM000660075 ; DM000660140 DM000660159 ; DM000660153 ; DM000660112 ; DM000660093 ; DM000660149 ; DM000660076 ; DM000660061 ; DM000660111 ; DM000660063 ; DM000660082 DM000660166 ; DM000660110 ; DM000660066 ; DM000660067 ; DM000660086 ; DM000660080 ; DM000660053 ; DM000660174 ; DM000660126 ; DM000660162 ; DM000660175 ; DM000660127 ; DM000660156 ; DM000660055 ; DM000660100 ; DM000660105 ; DM000660150 ; DM000660071 ; DM000660058 DM000660077 ; DM000660085 ; DM000660157 ; DM000660073 ; DM000660121 ; DM000660050 ; DM000660103 ; DM000660096 ; DM000660051 ; DM000660064 DM000660083 ; DM000660182 ; DM000660059 ; DM000660137 ; DM000660123 ; DM000660106 ; DM000660054 ; DM000660097 ; DM000660171 ; DM000660151 DM000660180 ; DM000660133 ; DM000660143 ; DM000660168 ; DM000660178 ; DM000660081 ; DM000660131 ; DM000660179 ; DM000660152 ; DM000660167 DM000660172 ; DM000660078 ; DM000660130 ; DM000660104 ; DM000660098 ; DM000660108 ; DM000660154 ; DM000660145 ; DM000660057 ; DM000660115 DM000660065 ; DM000660132 ; DM000660160 ; DM000660184 ; DM000660173 ; DM000660158 ; DM000660128 ; DM000660138 ; DM000660163 ; DM000660181 DM000660069 ; DM000660109 ; DM000660118 ; DM000660176 ; DM000660120 ; DM000660134 ; DM000660155 ; DM000660169 ; DM000660124 ; DM000660094 DM000660079 ; DM000660089 ; DM000660084 ; DM000660092 ; DM000660099 ; DM000660070 ; DM000660052 ; DM000660146 ; DM000660101 ; DM000660091 DM000660068 ; DM000660183 ; DM000660148 ; DM000660113 ; DM000660165 ; DM000660095 ; DM000660074 ; DM000660177 ; DM000660062 ; DM000660102 DM000660049 ; DM000660164 ; DM000660119 ; DM000660161 ; DM000660114 ; DM000660142 ; DM000660136 ; DM000660122 ; DM000660141 ; DM000660060 DM000660125 ; DM000660116 ; DM000660056 ; DM000660135 ; DM000660087 ; DM000660072;
142	Fred & Fred Jr, Fred X FRED3536 FRED4007 FRED4012 FRED4017 FRED4026 FRED4038 FRED4508 FRED4513 FRED4518 FRED4528 FRED4539 FRED5009 FRED5014 FRED5019 FRED5029 FRED5514 FRED5526 FRED3507 FRED3511 FRED3516 FRED3524 FRED3536 FRED4007 FRED4012 FRED4017 FRED4026 FRED4038 FRED4508 FRED4513 FRED4518 FRED4528 FRED4539 FRED5009 FRED5014 FRED5019 FRED5029 FRED5514 FRED5526 FREDJR2508 FREDJR2513 FREDJR2520 FREDJR2526 FREDJR3009 FREDJR3014 FREDJR3021 FREDJR3027 FREDJR2508 FREDJR2513 FREDJR2520 FREDJR2526 FREDJR3009 FREDJR3014 FREDJR3021 FREDJR3027 XFRED2508 XFRED2513 XFRED2520 XFRED2526 XFRED3009 XFRED3014 XFRED3021 XFRED3027 XFRED3507 XFRED3511 XFRED3516 XFRED3524 XFRED3536 XFRED4007 XFRED4012 XFRED4017 XFRED4026 XFRED4038 XFRED4508 XFRED4513 XFRED4518 XFRED4528 XFRED4539 XFRED5009 XFRED5014 XFRED5019 XFRED5029 XFRED5514 XFRED5526		

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

Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite)

Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange

Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exterior

Forta radiala superioara datorita impletiturii de Nitinol

Marker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului

Capacitate de repozitionare si recaptare (80%)

in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021'' cu capacitate sporita de navigare;

Dedicat vaselor intracraniene cu diametre intre 2 mm si 3 mm

Disponibil si in varianta cu profil ingust.

Varianta pentru vase mari: (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului intre 21 mm si 105 mm.

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

Dimesiuni obligatorii:

Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm

Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm.

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

33100000-1	<b>Teacă ghid lung</b>	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000186931
5	Destination RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006		

**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 hidrofiliică distală.  
Lungimea acoperirii hidrofiliice:  
- pentru teacă de 65 cm: 35 cm;  
- pentru teacă de 90 cm: 15 cm.  
Valva de tip "cross-cut" sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru asigurarea hemostazei.  
Strat interior din PTFE. 2 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință).  
Marcaj radiopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii.  
Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr.  
Cerințe minime obligatorii:  
Dimesiuni obligatorii:  
Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr.  
Diametrul intern: 5 Fr – 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – 0,114" (2,9 mm).

**Vînzătorul:**

Data Control SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.