



# A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

Înregistrat de către CAPCS  
la data de 25.01.2024

**CONTRACT nr. 21092224/02/05/51**  
**de achiziționare a dispozitivelor medicale**

„16” ianuarie 2024

**mun. Chişinău**  
(localitatea)

<b>Vînzător</b>	<b>Beneficiar</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
<b><u>Tehnomedica SRL</u></b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) <b>reprezentată prin director Tatiana ROIBU</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>statutului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit(ă) în continuare Vînzător</b> <b>IDNO 1002600053256</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<b><u>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</u></b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) <b>reprezentată prin director Vladimir DOLGHI</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit(ă) în continuare Beneficiar</b> <b>IDNO 1003600150602</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) <b>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului de organizare și funcționare</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit în continuare 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: 5 012 648 ( Cinci milioane douăsprezece mii șase sute patruzeci 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.

<b>Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:</b>		
<b>Vînzătorul</b>	<b>Beneficiarul</b>	<b>Autoritatea Contractantă</b>
<b>Tehnomedica SRL</b>	<b>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
Adresa poștală: str. Ciuflea 38/1, MD 2001 Chișinău, Republica Moldova	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: 022 022 601 087 Telefon/Fax: 022 601 102 tehnomedica_md@yahoo.com tehnomedicamd@gmail.com , troibu@yahoo.com; tehnomedica_md@yahoo.com	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.m d office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD65MO2224ASV9831088710 0	IBAN: MD86TRPCCC518430A00077A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC „Mobiasbanca – OTP Groupe” S.A.	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1002600053256	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	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>Adeziv cianocrilat</b>	Bucată	50,00	210,0000	252,0000	10 500,0000	12 600,0000
162	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>Conector Y mono</b>	Bucată	1 000,00	236,0000	254,8800	236 000,0000	254 880,0000
55	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>Conector Yduo-</b>	Bucată	100,00	444,0000	479,5200	44 400,0000	47 952,0000
56	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>Dispozitiv revascularizare cerebrala cu vizibilitate crescuta</b>	Bucată	20,00	40 280,0000	48 336,0000	805 600,0000	966 720,0000
158	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>Mănuși biogel</b>	Bucată	1 000,00	22,7000	24,5200	22 700,0000	24 520,0000
245	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 steril getabil pentru intervenții angiografice diagnostice</b>	Bucată	250,00	377,0000	452,4000	94 250,0000	113 100,0000
125	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 steril getabil pentru intervenții angiografice majore</b>	Bucată	800,00	2 010,0000	2 412,0000	1 608 000,0000	1 929 600,0000
124	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 intracranial autoexpandabil cu cateter cu balon</b>	Bucată	10,00	63 020,0000	68 061,6000	630 200,0000	680 616,0000
261	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 cu vizibilitate crescuta</b>	Bucată	7,00	140 380,0000	140 380,0000	982 660,0000	982 660,0000
144	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>						4 434 310,0000	5 012 648,0000

**Vinzătorul:**

Tehnomedica 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		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
33100000-1	<b>Adeziv cianocrilat</b>		
162	1050052 - fiola 0,5ml ambalaj 5 fiole in cutie 1050044 - fiola 0,5ml, ambalaj 10 fiole in cutie	Spania,B. BRAUN SURGICA L.S.A	DM000528314 DM000528313
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
Compozite - n-butil-2-cianoacrilat; culoare – albastra; rezistent la apa (dupa aplicare); Adeziv pentru sigilarea tesuturilor dupa interventiei chirurgicale sau embolizari cerebrale, Fiole 0,5ml – 50 buc. produsul sa nu necesite conditii de temperatura speciale – sa poate de pastrat la temperatura camerei 22°C. Catalogul anexat BBRAUN - pag.8-12			
33100000-1	<b>Conector Y mono</b>		
55	5 021 693	Germania,Bbraun Melsungen	DM000074983
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
Universal, pentru toate tehnicile intervenționale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohyi Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de inserție. Steril, jetabil. Catalogul anexat BBRAUN - pag.4			
33100000-1	<b>Conector Yduo-</b>		
		Germania,Bbraun Melsungen	DM000074984

56

5 020 743

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

universal, pentru toate tehnicile intervenționale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohy Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de inserție. Steril, jetabil. Catalogul anexat BBRAUN - pag.4

33100000-1

**Dispozitiv revascularizare cerebrala cu vizibilitate crescuta**

158

Aperio  
Hybrid  
01-000704  
01-000705  
01-000706  
01-000707  
01-000708  
01-000709  
01-000710  
01-000711  
01-000712  
01-000713  
01-000715  
01-000716  
01-000717  
01-000718

Germania, ACANDIS GMBH

DM000196418  
DM000196415  
DM000196417  
DM000196416  
DM000345662  
DM000345663  
DM000345664  
DM000345661  
DM000206502  
DM000206500  
DM000206501  
DM000206498  
DM000206499  
DM000206497

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

Dispozitiv pentru trombectomie împletit din fir de nitinol cu celule de diferite dimensiuni cu design hibrid pentru ancorarea fermă a trombului.

Flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radioopacitate pe toată lungimea, capetele dispozitivului - cu bucle închise să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 4 markeri din platina-iridiu, 2 fire radio-opace din nitinol pentru identificare pe toata lungimea.

Compatibil cu microcatetere de 0,0165"; 0,021" sau 0,027".

Referințe la studii clinic - obligatoriu.

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

Dimesiuni obligatorii

Diametre solicitate: 2,5 mm; 3,5 mm; 4,5 mm; 6,0 mm, Lungime solicitată in limitele 16-50 mm.

Catalogul anexat ACANDIS - pag.35-42, inclusiv studii clinice.

33100000-1

**Mănuși biogel**

245

82265  
82270  
82275  
82280  
82285

Suedia, Molnlycke Health Care

DM000375928 DM000375929 DM000375930 DM000375932  
DM000375931

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

Din latex deproteinizat, potențial scăzut pentru inducerea dermatitei alergice de contact sau „alergie de tip IV”, non-pirogene, rezistente la intervenții chirurgicale îndelungate și la

intervenții cu ghiduri metalice; fără pudră, cu strat de biogel aplicat pe interior; rezistența la rupere conform standardului EN455 – nu mai puțin de 18N, confirmată de producător; conținutul de proteine extractibile din latex – nu mai mare de 20 µg/g, confirmată de producător; mărimi la comandă în asortiment: N6,5; N7; N7,5; N8, N8,5.

Catalogul anexat lot 245

33100000-1	<b>Set steril getabil pentru intervenții angiografice diagnostice</b>	Suedia,Molnlycke Health Care/BBraun Melsungen	DM000376020
125	698 220		

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

1. 1 buc.: Câmp angiografie - 240x370cm, integru, impermeabil 100% pe toată suprafața.

a) Zona critică - ranforsat triplu stratificat, cu grad înalt de absorbție, din viscoză și poliester minim 50g/m2, cu capacitate de absorbție nu mai puțin de 4g/dm2, dimensiuni: 70x70cm, cu 2 orificii de 7x10cm, cu bord adeziv impregnat în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe).

b) Zona semi-critică absorbantă, din viscoză minim 25g/m2, dimensiuni minime 100x370cm.

c) Margini laterale transparente, din polietilenă minim 40g/m2, dimensiuni 70x370cm. Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșeitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipească în mediu uscat și/sau lichid.

2. 1 buc.: câmp cu bord adeziv - 50x50cm.

Triplu stratificat pe toata suprafata :

a) strat confort pentru pacient din polipropilenă,

b) strat Impermeabil din polietilenă minim 40 mcm grosime,

c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2; cu bord adeziv impregnat (nu se va accepta lipici cu 2 fețe), bordul adeziv aplicat nemijlocit pe marginea câmpului pentru evitarea acumulării de lichide.

3. 1 buc.: husă tub radiologic C-arm, circulară, 140 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic.

4. 1 buc.: câmp superabsorbant - 34x50cm, extra-absorbant, polistratificat, 6 straturi absorbante din viscoză și poliester minim 50g/m2, cu bandă adezivă, capacitatea de absorbție - minim 500ml lichide.

5. 1 buc.: câmp de masă - 150x190cm, 2 straturi:

a) zona absorbantă – minim 75x190cm, din viscoză minim 20g/m2;

b) strat impermeabil din polietilenă minim 55 mcm grosime.

Catalogul anexat lot 125.

Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare.

33100000-1	<b>Set steril getabil pentru intervenții angiografice majore</b>	Suedia,Molnlycke Health Care/BBraun Melsungen	DM000374812 DM000376129
124	97038757/50 13779		

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

Set steril jetabil pentru intervenții angiografice majore, compus din:

1. 1 buc.: Câmp angiografie - 240x330cm, integru, impermeabil 100% pe toată suprafața.

a) Zona critică: dimensiuni: 240x80cm (+/-5cm), ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție – minim 3g/dm2; cu 4 orificii: 2 orificii de 7x9cm și 2 orificii de 5x7cm, cu bord adeziv impregnat în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe).

b) Zona semi-critică absorbantă, minim 75x240cm.

c) Margini laterale transparente, dim. 70x220cm.

Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșeitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipească în mediu uscat și/sau lichid, câmpul să fie rezistent la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice și instrumentelor ascuțite, conform standardului EN ISO 13938.

2. 1 buc.: câmp superabsorbant - 34x50cm, extra-absorbant, polistratificat, 6 straturi, din viscoză și poliester minim 50g/m2, cu bandă adezivă, capacitatea de absorbție - minim 500ml lichide.

3. 1 buc.: Câmp absorbant 50x50cm.

Polistratificat, minim 3 straturi pe toată suprafața:

a) strat confort pentru pacient din polipropilenă;

b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime,

c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2.

4. 1 buc.: câmp de masă ranforsat pentru instrumentar - 150x190cm, 2 straturi: strat absorbant din polipropilen minim 30 g/m2; strat impermeabil din polietilenă minim 55 mcg; grad de absorbție minim 2,0g/dm2; zonă absorbantă pe toată suprafața.

5. 4 buc.: șervețele pentru mâini, din celuloză, 38x47cm.

6. 2 buc.: Halat chirurgical XL -

a) Din material nețesut, fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre –SMS;

b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m2;

c) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul;

d) Lungimea mâneșilor de 58cm, lungimea halatului (din umeri până la poale) - 127cm, lățimea halatului în zona axilară 72cm.

7.

4 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N7,0 – 1 pereche; N7,5 – 2 perechi; N8,0 – 1 pereche) - din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (conținut de proteine extractibile nu mai mult de 50mcg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).

8. 2 buc.: husă ecran circulară - 140cm din polietilenă, transparentă, cu elastic.

9. 1 buc.: husă tub radiologic C-arm, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic.

10. 1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, gradat, transparent, cu filet și capac, înălțimea minim 7cm, Inscricționat cu eticheta “rise biologic”.

11. 1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, transparent.

12. 1 buc.: Bol 250 ml din polipropilen, color.

13. 1 buc.: Bol renal 800 ml.

14. 1 buc.: Forceps – 15cm (+/-3cm).

15. 1 buc.: Clamă – 10cm (+/-3cm).

16. 1 buc.: Tăviță 2500 ml, rotundă, din polipropilen, color, cu „aripioare“, înălțimea minim 9cm (+/-1cm) – pentru asigurarea poziției ferme a ghidului metalic și prevenirea alunecării acestuia.

17. Y- conector standart - 1 bucata.

18. 1 buc.: Bisturiu E11.

19. 1 buc.: Ghid angiografic – lungimea 175 cm, tip J, cu manevrabilitate avansată de tip constructiv FC-FS (fixed core - Fingerstraightenable), 0,035“, acoperire PTFE, ghid metalic din nickel-crom.

20. 50 buc.: Tampon de tifon, absorbant 10x10cm, 12 straturi.

21. 2 buc.: Ac seringă 18G.

22. 1 buc.: Ac seringă 21G.

23. 1 buc.: Ac seringă 22G

24. 2buc.: Seringă Luer Lock 20 ml.

25. 2 buc.: Seringă Luer Lock 10 ml.

26. 2buc.: Seringă Luer Lock 5 ml.

27. 1 buc.: Seringă Luer Lock 2 ml.

28. 1 buc.: Bol pentru tubulatură – 30x30cm (+/- 3cm).

29. 1 buc.: Câmp steril pentru tubulatură - 100 x 150 cm. 2 straturi: a) absorbant din material nețesut minim 30g/m2; b) impermeabil din polietilenă minim 35g/m2.

Catalogul anexat lot 124.

Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare.

33100000-1	<b>Stent intracranial autoexpandabil cu cateter cu balon</b>		DM000307329
261	Credo 01-000930; 01-000931;	Germania, ACANDIS GMBH	DM000307328 DM000307330 DM000307335

01-000932;  
01-000933;  
01-000940;  
01-000941;  
01-000942;  
01-000943;  
01-000950;  
01-000951;  
01-000952;  
01-000953;  
Neuro Speed  
01-000605;  
01-000600;  
01-000601;  
01-000602;  
01-000603;  
01-000604.

DM000307333  
DM000307331  
DM000307327  
DM000307336  
DM000307325  
DM000307334  
DM000307326  
DM000307332  
DM000196580  
DM000196584  
DM000196581  
DM000196585  
DM000196587  
DM000196582  
DM000196586  
DM000196583  
DM000196577  
DM000196575  
DM000196574  
DM000196576  
DM000196579  
DM000196578

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

Stent taiat cu laser, semi-compliant, celule asimetrice, in cazurile de forta radiala inalta,compatibil cu cateter 0,0165"; virf J tip, capacitate de repositiönare 90%, minim 6 markeri.

Diametre stent: 3.0; 4.0; 5.0.

Lungimi stent: 15mm; 20mm; 25mm; 30mm pentru vase de diametrul cuprins intre 2,0-4,5mm.

Cateter ghid cu balon pentru plasarea stentului taiat cu laser.

Cateter balon OTW semi-compliant, cu capacitate de pasaj al stentului prin cateter.

Dublu stratificat hidrofilic, virf maleabil 10mm, conector transparent pentru vizualizare, minim 3 markeri pentru vizualizare.

Referințe la studii clinice- obligatoriu.

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni 0.0165", lungimea utila - minim 150cm, diametre balon: 1.5; 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4,0mm; lungime balon 8mm.

Catalogul anexat ACANDIS - pag.43-59, inclusiv studii clinice.

33100000-1

Stent tip flow-diverter cu vizibilitate crescuta

144

Derivo  
de la 01-  
000330 până  
la 01-000344;  
de la 01-  
000360 până  
la 01-000367;  
de la 01-  
000381 până  
la 01-000385;  
de la 01-  
000408 până  
la 01-000411;  
01-000415;  
suplimentar:  
de la 01-  
107001 până  
la 01-  
107074;

Germania,ACANDIS GMBH

DM000196474  
DM000196454  
DM000196480  
DM000196476  
DM000196468  
DM000196522  
DM000196483  
DM000196524  
DM000196492  
DM000196482  
  
DM000196486  
DM000196495  
DM000196496  
DM000196523  
DM000196526  
DM000196463  
DM000196506  
DM000196488  
DM000196500  
DM000196508  
  
DM000196525  
DM000196479  
DM000196491  
DM000196503  
DM000196498  
DM000196459  
DM000196457  
DM000196461  
DM000196484  
DM000196497  
  
DM000196517  
DM000196475  
DM000196501  
DM000196521  
DM000196528  
DM000196462

DM000196518  
DM000196494  
DM000196478  
DM000196529

DM000196455  
DM000196530  
DM000196490  
DM000196520  
DM000196477  
DM000196531  
DM000196533  
DM000196507  
DM000196473  
DM000196519

DM000196510  
DM000196451  
DM000196452  
DM000196456  
DM000196469  
DM000196515  
DM000196487  
DM000196481  
DM000196509

DM000196435  
DM000196423  
DM000196424  
DM000196542  
DM000196421  
DM000196446

DM000196550  
DM000196436  
DM000196541  
DM000196428  
DM000196549  
DM000196537



DM000196539  
DM000196445  
DM000196444  
DM000196437

DM000196442  
DM000196431  
DM000196422  
DM000196536  
DM000196439  
DM000196543  
DM000196544  
DM000196426  
DM000196545  
DM000196448

DM000196538  
DM000196447  
DM000196440  
DM000196427  
DM000196420  
DM000196546  
DM000196535  
DM000196547  
DM000196434  
DM000196441

DM000196540  
DM000196438  
DM000196425  
DM000196548  
DM000196430  
DM000196419  
DM000196433  
DM000196429  
DM000196443  
DM000196432  
DM000196423  
DM000196424

DM000196542  
DM000196421  
DM000196446  
  
DM000196485  
  
DM000196489  
DM000196466  
DM000196511  
DM000196467  
DM000196450  
DM000196502  
DM000196512  
DM000196534  
DM000196453  
DM000196449  
  
DM000196527  
DM000196505  
DM000196493  
DM000196514  
DM000196458  
DM000196499  
DM000196504  
DM000196513  
DM000196472  
DM000196465  
  
DM000196516  
DM000196471  
DM000196532  
DM000196470  
DM000196460  
DM000196464

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

Dispozitiv pentru embolizarea aneurismelor, împletit din fir de nitinol și platină, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radioopacitate totală; suprafața firului prelucrată electrochimic (pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă); capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de repoziționare în teacă, minim 3 markeri distali din platină și iridiu, compatibil cu microcateter 0,027".

Lungimi stent - de la 15mm până la 50mm.

Pentru a fi utilizat pentru vase cu diam. 2.5- 6.0mm.

Support in 3D reconstrucție morfologica si alegerea mărimilor. Referințe la studii clinic -obligatoriu.

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

Dimensiuni obligatorii:

Diametre stent solicitate: 3.5; 4.0; 4.5; 5.0; 5.5;6.0. Suplimentar se oferă diam.2.0; 3.0, 7.0, 8.0mm. Pentru a fi utilizat pentru vase cu diam.1,5-8,0mm.

Catalogul anexat ACANDIS - pag.17-34, inclusiv studii clinice.

**Vînzătorul:**

Tehnomedica SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.