



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. 21092224/10/03 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chişinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
<u>Data Control SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1003600007935 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Andrei UNCUȚĂ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600150783 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare *Părți*, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:

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 târziu 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: 5 540 417,6(Cinci milioane cinci sute patruzeci mii patru sute șaptesprezece 60) 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 Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 27 37 12 , contact@datacontrol.md; datacontrol@mail.ru	Telefon: 022 022403595, 022403593, 060296966 , scr@ms.md	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail: monitorizare@capcs.gov.md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD24MO2224ASV1219025710 0	IBAN: MD38TRPCCC518430A00076A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca:	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600150783	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	Sistem de închidere percutantă a orificiului de punctie arterială	Bucată	400,00	1 885,0000	2 035,8000	754 000,0000	814 320,0000
50	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 pentru trombaspiratie	Bucată	10,00	7 700,0000	8 316,0000	77 000,0000	83 160,0000
258.1	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	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	3,00	12 800,0000	13 824,0000	38 400,0000	41 472,0000
258.2	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	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Bucată	40,00	2 480,0000	2 678,4000	99 200,0000	107 136,0000
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	300,00	1 977,0000	2 135,1600	593 100,0000	640 548,0000
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 pentru trombaspirație	Bucată	15,00	5 580,0000	6 026,4000	83 700,0000	90 396,0000
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	1 400,00	287,0000	309,9600	401 800,0000	433 944,0000
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	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Bucată	25,00	5 620,0000	6 069,6000	140 500,0000	151 740,0000
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	Microcateter 0.017"	Bucată	3,00	9 390,0000	10 141,2000	28 170,0000	30 423,6000

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	Microsfere pentru embolizare	Bucată	40,00	4 470,0000	4 470,0000	178 800,0000	178 800,0000
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	Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Bucată	700,00	283,0000	305,6400	198 100,0000	213 948,0000
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	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	20,00	2 900,0000	3 480,0000	58 000,0000	69 600,0000
258.3	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	Spirale (coiluri periferice)	Bucată	25,00	10 800,0000	10 800,0000	270 000,0000	270 000,0000
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 pentru artere carotide	Bucată	70,00	18 299,0000	18 299,0000	1 280 930,0000	1 280 930,0000
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	100,00	2 430,0000	2 624,4000	243 000,0000	262 440,0000
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	300,00	2 690,0000	2 905,2000	807 000,0000	871 560,0000
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						5 251 700,0000	5 540 417,6000

Vinzătorul:

Data Control SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

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	Sistem de închidere percutantă a orificiului de punctie arterială	SUA, Terumo Medical Corporation	DM000186936 DM000186937
50	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	Sistem pentru trombaspirație	Germania, Penumbra	DM000359220 DM000359221 DM000359223 DM000226556
258.1	Neuron MAX 088 PNML6F088804 PNML6F088804M PNML6F088904 PNML6F088904M		

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

Cateter dedicat pentru aspirația trombilor proaspeți din bazinul arterei pulmonare (și alte artere periferice), cu minim 4 diametre (obligator diametru de 8F (0,088”).

Sa conțină mai multe zone de tranziție și rigiditate diferită, și radioopacitatea segmentului distal, plus marker -bandă a capătului distal.

Disponibilitatea a minim 4 lungimi diferite (lungimi obligatorii 80, +/-5cm, 100 +/-5cm, 115+/-5cm).

Compatibilitate cu separator dedicat acestui diametru din sublot 84.1.

Prezenta configurarilor “drept” și “angulat” a capătului cateterului.

Rezistența sporită la kinking și ovalizare.

Cateterul furnizat steril.

33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000359383 DM000359379 DM000359378 DM000359377 DM000359384
258.2	Indigo System Separator SEP8 SEP6 SEP5 SEP3 SEPD		

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

Separator dedicat pentru folosire cu cateter de trombaspiratie cu diametru corespunzător din lot 84, separatorul cu construcție pe baza de ghid cu capăt conic.

Separatorul steril de unica folosință.

33100000-1	Balon pentru pre și postdilatare periferică		
27	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	Japonia,KANEKA CORPORATION	DM000139668 ; DM000139806 ; DM000139672 ; DM000139708 ; DM000139677 ; DM000139673 ; DM000139707 ; DM000139709 ; DM000139667 ; DM000139701 ; DM000139656 ; DM000139675 ; DM000139696 ; DM000139700 ; DM000139681 ; DM000139691 ; DM000139674 ; DM000139690 ; 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;

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 introducător: 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	Cateter de suport periferic		
17	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	Japonia, TERUMO CORPORA TION	DM000307877 DM000307875 DM000307876 DM000307880 DM000307873 DM000307879; DM000307874 DM000307878 DM000191087 DM000191085 DM000191089 DM000191086 DM000191083 DM000191084 DM000191088 DM000191090;

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 încastrat 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 hidrofilică: minim 40 cm.

Presiune maximă: 750 psi.

Drept sau angulat.

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 hidrofil 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 introducător 4 si 5F în dependenta de dimensiune.

Marcher radioopac.

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

Shaft cu acoperire hidrofilă, 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 introducător 4 si 5F în dependenta de dimensiune.

Marcher radioopac - minim unul.

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

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

Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluroscopică sporită.

Pushabilitate sporită și rezistență la kinking.

Crosabilitate sporită în vase torturase.

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		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 ; DM000662111 ; 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 RH-BA24110M 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: nylon-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	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Franta,MICROVENTION EUROPE	DM000642614 DM000642616 DM000642615 DM000642626
26	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X GW14100EX		

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

Firul de ghidaj hidrofil cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac.
Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil 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 hidrofil 0,014" cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca, sau construcție hibrida (nitinol și otel inoxidabil) .
Portiunea distala a ghidului este hirofila.
Lungimea ghidului minim 200cm (Prezenta obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie" docking wire") cm.
Vârf formatabil. SAU Ghid hidrofil 0.014"; vârful radioopac 3 cm;
Lungime vârful acoperit cu spirala (coil) 30cm; miez din otel inoxidabil; vârful formatabil, lungime minim 200cm; partea distală acoperită cu polimer 150cm; dedicat pentru neurointerventii.

33100000-1	Microcateter 0.017"	Franta,MICROVENTION EUROPE	DM000641862 ; DM000641867 ; DM000641863 ; DM000641873 ; DM000641865 ; DM000641864 ; DM000641866 ; DM000641874;
73	Headway MC162167S 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 hidrofilic 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	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]

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 ($\leq 0.041''$).

33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala femurala		
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 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	Sistem pentru trombaspiratie		
258.3	Indigo System Aspirating tubing IST3	SUA,PENUMB RA, INC.	DM000226326

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

Tubulatura de aspiratie compatibila cu cateterul de aspiratie din lotul 84, pentru conectarea acestuia la o pompa de aspiratie dedicata.

Prezenta unei supape de debit ce permite inceperea și oprirea fluxului de aspiratie.

Capăt distal cu ler tip masculin, și capăt proximal cu conector la canistra pompei de aspiratie.

33100000-1	Spirale (coiluri periferice)		
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 45-481020 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.	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;

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 pentru artere carotide		
46	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;

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 dependența de diametru vasului și stentului.

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

Repoziționare la până la 50 % după deployment.

Cerințe minime obligatorii:

Lungimea utila obligatorie: 143 cm.

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

33100000-1	Teacă ghid scurt		
18	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

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).

33100000-1	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)		
4	Destination RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001	Japonia, TERUMO CORPORATION	DM000186931

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.

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).

Vînzătorul:

Data Control SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.