



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

ÎNREGISTRAT

Nr. NFP 06/ 01

DATA 30 mai 2022

ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

CONTRACT nr. NFP 06/DM de achiziționare a dispozitivelor medicale

**Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP
Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022 (repetat 3)**

„25” mai 2022

mun. Chișinău
(localitatea)

<p>Vînzător SRL „Oxivit-med”, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Dmitrii Kojevnikov, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Statutului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare <i>Vînzător</i>, 1007600044280, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>Beneficiar IMSP Institutul de Medicină Urgentă, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Mihail Ciocanu, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare <i>Beneficiar</i>, 1003600152606, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin director, <u>Gorceag Gheorghe,</u> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <u>Regulamentului de organizare și funcționare,</u> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare <i>Centru</i>, <u>IDNO 1016601000212,</u> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>
---	--	--

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

1. Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP
Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022 (repetat3),
(denumirea bunurilor)

denumite în continuare *Bunuri*, conform **NFP 06/DM din 16.05.2022**

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „24” mai 2022.

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

- a) Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- b) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
- c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
- d) declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și încadrarea 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.
- f) Formularul tipizat de prezentare a informației statistice privind livrările pe contractul de achiziții publice,

lunar, în termen de 10 zile, a următoarei luni, în varianta electronică pe adresa de e-mail: monitorizare@capcs.md, conform anexei nr. 5

3. Prezentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepante 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, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile certificate cu Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității și Certificat ISO 13485, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vînzătorului, 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. Vînzătorul 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 rîndul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vînzător 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 de valabilitate al produsului. conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr. 3.

1.4. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vînzătorului, începînd cu data de 01.01.2022 în termen de pînă la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.

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 Vînzătorul 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:

542 923.35 (*cinci sute patruzeci și două mii nouă sute douăzeci și trei lei și treizeci și cinci bani*) lei MDL.

(*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, Centrul 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;
- 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. Rezilierea 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 inițitoare 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 inițitoare 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 întârziere 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 întârziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice de întârziere, penalitatea constituie 0,1% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere;

b) pentru următoarele zile de întârziere, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 30% din suma Bunurilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

9.10. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul 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.

9.11. Pentru achitarea cu întârziere a mijloacelor financiare către Vânzător, 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, cîte 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. 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, 25 mai 2022.

11.8. Prezentul contract este valabil pînă la 31.12.2022.

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	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
SRL „Oxivit-med”	IMSP Institutul de Medicina Urgenta	
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: MD-2004, mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă, 1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grigore Vieruu 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu nr.3
Telefon: 022 808 002	Telefon: (022) 250-808	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 Email: <u>dispozitive@capcs.md</u> <u>office@capcs.md</u> Site: <u>http://capcs.md</u>
Cont de decontare: MD09MO2224ASV23488147100	Cont de decontare: MD87TRPCCC518430A00172AA	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF TR Chișinău bugetul de stat	Banca: MF-TT Chisinau-bugetul de stat Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod: MOBBMD22	Cod: TREZMD2X	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: 1007600044280	Cod fiscal: 1003600152606	Cod fiscal: 1016601000212
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV
7	Cateter periferic cu balon Nanocross Elite	20	buc	2 731.25	2 949.75	54 625.00	58 995.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
8	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO Nanocross Elite	20	buc	2 731.25	2 949.75	54 625.00	58 995.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
9	Balon PTA angioplastie periferica Admiral Extreme	10	buc	1 835.40	1 982.23	18 354.00	19 822.30	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1

10	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil Pacific Plus	5	buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
11	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse Pacific Plus	5	buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
13	Balon angioplastie periferica BTK Amphirion Deep	30	buc	3 408.60	3 681.29	102 258.00	110 438.70	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
14	Stent periferic expandabil pe balon VisiPro	5	buc	7 182.00	7 756.56	35 910.00	38 782.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1

18	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic și tratament în sistemul vascular Rebar	35	buc	6 056.25	6 540.75	211 968.75	228 926.25	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 30 zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1
TOTAL						502 706.75	542 923.35		

Vînzătorul:

L.Ș.

Beneficiarul:

L.Ș.

Centrul:

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
7	Cateter periferic cu balon	<p>Nanocross Elite AB14W015020090 / AB14W015040090 / AB14W020020090 / AB14W020040090 / AB14W020080090 / AB14W020100090 / AB14W020120090 / AB14W020150090 / AB14W020210090 / AB14W025020090 / AB14W025040090 / AB14W025080090 / AB14W025100090 / AB14W025120090 / AB14W025150090 / AB14W025210090 / AB14W030020090 / AB14W030040090 / AB14W030080090 / AB14W030100090 / AB14W030120090 / AB14W030150090 / AB14W030210090 / AB14W035020090 / AB14W035040090 / AB14W035080090 / AB14W035100090 / AB14W035120090 / AB14W035150090 / AB14W035210090 / AB14W040020090 / AB14W040040090 / AB14W040080090 / AB14W040100090 / AB14W040120090 / AB14W040150090 / AB14W040210090 / AB14W015020150 / AB14W015040150 / AB14W020020150 / AB14W020040150 / AB14W020080150 / AB14W020100150 / AB14W020120150 / AB14W020150150 / AB14W020210150 / AB14W025020150 / AB14W025040150 / AB14W025080150 / AB14W025100150 / AB14W025120150 / AB14W025150150 / AB14W025210150 / AB14W030020150 / AB14W030040150 / AB14W030080150 / AB14W030100150 / AB14W030120150 / AB14W030150150 / AB14W030210150 / AB14W035020150 / AB14W035040150 / AB14W035080150 / AB14W035100150 / AB14W035120150 / AB14W035150150 / AB14W035210150 / AB14W040020150 / AB14W040040150 / AB14W040080150 / AB14W040100150 / AB14W040120150 / AB14W040150150 / AB14W0402101</p>	SUA	Medtronic	<p>Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofila pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 90-150cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoze (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie să fie disponibilă în mod obligatoriu). Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominală până la presiunea de spargere nu mai mult de 7% Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflatarea rapidă a balonului Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F Diametru virfului distal nu mai mult de 0,016 in. Diametru părții proximale a staffului nu mai mult de 1,24 mm Diametru părții distale a staffului nu mai mult de 0,99 mm Ghid compatibil 0,014 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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 (în termen de 10 zile).</p>	ISO, CE	

8

Cateter
periferic cu
balon
utilizat în
CTO

Nanocross Elitte AB14W020020090 /
AB14W020040090 / AB14W020060090 /
AB14W020080090 / AB14W020100090 /
AB14W020120090 / AB14W020150090 /
AB14W025020090 / AB14W025040090 /
AB14W025060090 / AB14W025080090 /
AB14W025100090 / AB14W025120090 /
AB14W025150090 / AB14W030020090 /
AB14W030040090 / AB14W030060090 /
AB14W030080090 / AB14W030100090 /
AB14W030120090 / AB14W030150090 /
AB14W035020090 / AB14W035040090 /
AB14W035060090 / AB14W035080090 /
AB14W035100090 / AB14W035120090 /
AB14W035150090 / AB14W040020090 /
AB14W040040090 / AB14W040060090 /
AB14W040080090 / AB14W040100090 /
AB14W040120090 / AB14W040150090 /
AB14W050020090 / AB14W050040090 /
AB14W050060090 / AB14W050080090 /
AB14W050100090 / AB14W050120090 /
AB14W050150090 / AB14W050200090 /
AB14W060020090 / AB14W060040090 /
AB14W060060090 / AB14W060080090 /
AB14W060100090 / AB14W060120090 /
AB14W060150090 / AB14W060200090 /
AB14W020020150 / AB14W020040150 /
AB14W020060150 / AB14W020080150 /
AB14W020100150 / AB14W020120150 /
AB14W020150150 / AB14W025020150 /
AB14W025040150 / AB14W025060150 /
AB14W025080150 / AB14W025100150 /
AB14W025120150 / AB14W025150150 /
AB14W030020150 / AB14W030040150 /
AB14W030060150 / AB14W030080150 /
AB14W030100150 / AB14W030120150 /
AB14W030150150 / AB14W035020150 /
AB14W035040150 / AB14W035060150 /
AB14W035080150 / AB14W035100150 /
AB14W035120150 / AB14W035150150 /
AB14W040020150 / AB14W040040150 /
AB14W040060150 / AB14W040080150 /
AB14W040100150 / AB14W040120150 /
AB14W040150150 / AB14W050020150 /
AB14W050040150 / AB14W050060150 /
AB14W050080150 / AB14W050100150 /
AB14W050120150 / AB14W050150150 /
AB14W050200150 / AB14W060020150 /
AB14W060040150 / AB14W060060150 /
AB14W060080150 / AB14W060100150 /
AB14W060120150 / AB14W060150150 /
AB14W060200150

SUA

Medtronic

- Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ".
- Diametre : 2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm.
- Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu).
- Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm.
- Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.
- Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%.
- Cantitatea pliurilor pentru microrarea profilului nu mai putin de 3 mm.
- Deflatia rapida a balonului.
- Posibilitatea de re-pliere a balonului si repositionarea repetata in cateter.
- Markerii radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.
- Markerii radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase.
- Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.
- Acoperire hidrofila pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.
- Lungime shaft 90-150cm.
- Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm).
- Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99".
- Compatibil cu introducător de 4F si 5F in dependenta de diametru.
- Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in.
- Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm.
- Diametrul partii distale a staffului nu mai mult 0,99 mm.

Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 10 zile).

ISO, CE

9

Balon PTA
angioplastie
periferica

Admiral Extreme SBI030020080 / SBI030040080 /
SBI030080080 / SBI030100080 / SBI030120080 /
SBI040020080 / SBI040040080 / SBI040060080 /
SBI040080080 / SBI040100080 / SBI040120080 /
SBI040150080 / SBI040200080 / SBI040250080 /
SBI050020080 / SBI050040080 / SBI050060080 /
SBI050080080 / SBI050100080 / SBI050120080 /
SBI050150080 / SBI050200080 / SBI050250080 /
SBI060020080 / SBI060040080 / SBI060060080 /
SBI060080080 / SBI060100080 / SBI060120080 /
SBI060150080 / SBI060200080L / SBI060250080L
/ SBI070020080 / SBI070040080 / SBI070060080 /
SBI070080080 / SBI070100080 / SBI070120080L
/ SBI070150080L / SBI070200080L / SBI070250080
/ SBI080020080 / SBI080040080 / SBI080060080 /
SBI080080080 / SBI090020080 / SBI090040080 /
SBI090060080 / SBI090080080 / SBI100020080 /
SBI100040080 / SBI120020080 / SBI120040080 /
SBI030020130 / SBI030040130 / SBI030080130 /
SBI030100130 / SBI030120130 / SBI040020130 /
SBI040040130 / SBI040060130 / SBI040080130 /
SBI040100130 / SBI040120130 / SBI040150130 /
SBI040200130 / SBI040250130 / SBI050020130 /
SBI050040130 / SBI050060130 / SBI050080130 /
SBI050100130 / SBI050120130 / SBI050150130 /
SBI050200130 / SBI050250130 / SBI060020130 /
SBI060040130 / SBI060060130 / SBI060080130 /
SBI060100130 / SBI060120130 / SBI060150130 /
SBI060200130L / SBI060250130L / SBI070020130
/ SBI070040130 / SBI070060130 / SBI070080130 /
SBI070100130 / SBI070120130L / SBI070150130L
/ SBI070200130L / SBI070250130 / SBI080020130
/ SBI080040130 / SBI080060130 / SBI080080130 /
SBI090020130 / SBI090040130 / SBI090060130 /
SBI090080130 / SBI100020130 / SBI100040130 /
SBI120020130 / SBI120040130

SUA

Medtronic

• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.035". • Diametre : 3,0-4,0-5,0-6,0-7,0-8,0-9,0,10,0-12,0-14,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-200-250 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală : 4-8 atm., presiune RBP – 7-28 atm, in functie de diametru. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflatia rapida a balonului. • Posibilitatea de re-pliere a balonului si repositionarea repetata in cateter. • Textura multistratificata a balonului care ii ofera o rezistenta si o presiune RBP inalta in conditiile unui cross-profil mic (< 0,035). • Marker radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, laser-oformat, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 80-135cm. • Rezistent la răsuciri și ridare • Compatibil cu introducător de 5F,6F,8F in dependenta de diametru. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 10 zile).

ISO, CE

10	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	<p>Pacific Plus PCE 0 20 0 20 0 90 / PCE 0 20 0 40 0 90 / PCE 0 20 0 60 0 90 / PCE 0 20 0 80 0 90 / PCE 0 20 0 120 0 90 / PCE 0 20 0 150 0 90 / PCE 0 25 0 20 0 90 / PCE 0 25 0 40 0 90 / PCE 0 25 0 60 0 90 / PCE 0 25 0 80 0 90 / PCE 0 25 0 120 0 90 / PCE 0 25 0 150 0 90 / PCE 0 30 0 20 0 90 / PCE 0 30 0 40 0 90 / PCE 0 30 0 60 0 90 / PCE 0 30 0 80 0 90 / PCE 0 30 0 120 0 90 / PCE 0 30 0 150 0 90 / PCE 0 35 0 20 0 90 / PCE 0 35 0 40 0 90 / PCE 0 35 0 60 0 90 / PCE 0 35 0 80 0 90 / PCE 0 35 0 120 0 90 / PCE 0 35 0 150 0 90 / PCE 0 40 0 20 0 90 / PCE 0 40 0 40 0 90 / PCE 0 40 0 60 0 90 / PCE 0 40 0 80 0 90 / PCE 0 40 0 120 0 90 / PCE 0 50 0 20 0 90 / PCE 0 50 0 40 0 90 / PCE 0 50 0 60 0 90 / PCE 0 50 0 80 0 90 / PCE 0 50 0 120 0 90 / PCE 0 60 0 20 0 90 / PCE 0 60 0 40 0 90 / PCE 0 60 0 60 0 90 / PCE 0 60 0 80 0 90 / PCE 0 60 0 120 0 90 / PCE 0 70 0 20 0 90 / PCE 0 70 0 40 0 90 / PCE 0 70 0 60 0 90 / PCE 0 20 0 20 1 30 / PCE 0 20 0 40 1 30 / PCE 0 20 0 60 1 30 / PCE 0 20 0 80 1 30 / PCE 0 20 0 120 1 30 / PCE 0 20 0 150 1 30 / PCE 0 25 0 20 1 30 / PCE 0 25 0 40 1 30 / PCE 0 25 0 60 1 30 / PCE 0 25 0 80 1 30 / PCE 0 25 0 120 1 30 / PCE 0 25 0 150 1 30 / PCE 0 30 0 20 1 30 / PCE 0 30 0 40 1 30 / PCE 0 30 0 60 1 30 / PCE 0 30 0 80 1 30 / PCE 0 30 0 120 1 30 / PCE 0 30 0 150 1 30 / PCE 0 35 0 20 1 30 / PCE 0 35 0 40 1 30 / PCE 0 35 0 60 1 30 / PCE 0 35 0 80 1 30 / PCE 0 35 0 120 1 30 / PCE 0 35 0 150 1 30 / PCE 0 40 0 20 1 30 / PCE 0 40 0 40 1 30 / PCE 0 40 0 60 1 30 / PCE 0 40 0 80 1 30 / PCE 0 40 0 120 1 30 / PCE 0 50 0 20 1 30 / PCE 0 50 0 40 1 30 / PCE 0 50 0 60 1 30 / PCE 0 50 0 80 1 30 / PCE 0 50 0 120 1 30 / PCE 0 60 0 20 1 30 / PCE 0 60 0 40 1 30 / PCE 0 60 0 60 1 30 / PCE 0 60 0 80 1 30 / PCE 0 60 0 120 1 30 / PCE 0 70 0 20 1 30 / PCE 0 70 0 40 1 30 / PCE 0 70 0 60 1 30</p>	SUA	Medtronic	<p>Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4.0 Fr Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 10 zile).</p>	ISO, CE
----	---	---	-----	-----------	--	---------

11	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	<p>Pacific Plus PCE 0 20 0 20 0 90 / PCE 0 20 0 40 0 90 / PCE 0 20 0 60 0 90 / PCE 0 20 0 80 0 90 / PCE 0 20 0 120 0 90 / PCE 0 20 0 150 0 90 / PCE 0 25 0 20 0 90 / PCE 0 25 0 40 0 90 / PCE 0 25 0 60 0 90 / PCE 0 25 0 80 0 90 / PCE 0 25 0 120 0 90 / PCE 0 25 0 150 0 90 / PCE 0 30 0 20 0 90 / PCE 0 30 0 40 0 90 / PCE 0 30 0 60 0 90 / PCE 0 30 0 80 0 90 / PCE 0 30 0 120 0 90 / PCE 0 30 0 150 0 90 / PCE 0 35 0 20 0 90 / PCE 0 35 0 40 0 90 / PCE 0 35 0 60 0 90 / PCE 0 35 0 80 0 90 / PCE 0 35 0 120 0 90 / PCE 0 35 0 150 0 90 / PCE 0 40 0 20 0 90 / PCE 0 40 0 40 0 90 / PCE 0 40 0 60 0 90 / PCE 0 40 0 80 0 90 / PCE 0 40 0 120 0 90 / PCE 0 50 0 20 0 90 / PCE 0 50 0 40 0 90 / PCE 0 50 0 60 0 90 / PCE 0 50 0 80 0 90 / PCE 0 50 0 120 0 90 / PCE 0 60 0 20 0 90 / PCE 0 60 0 40 0 90 / PCE 0 60 0 60 0 90 / PCE 0 60 0 80 0 90 / PCE 0 60 0 120 0 90 / PCE 0 70 0 20 0 90 / PCE 0 70 0 40 0 90 / PCE 0 70 0 60 0 90 / PCE 0 20 0 20 1 30 / PCE 0 20 0 40 1 30 / PCE 0 20 0 60 1 30 / PCE 0 20 0 80 1 30 / PCE 0 20 0 120 1 30 / PCE 0 20 0 150 1 30 / PCE 0 25 0 20 1 30 / PCE 0 25 0 40 1 30 / PCE 0 25 0 60 1 30 / PCE 0 25 0 80 1 30 / PCE 0 25 0 120 1 30 / PCE 0 25 0 150 1 30 / PCE 0 30 0 20 1 30 / PCE 0 30 0 40 1 30 / PCE 0 30 0 60 1 30 / PCE 0 30 0 80 1 30 / PCE 0 30 0 120 1 30 / PCE 0 30 0 150 1 30 / PCE 0 35 0 20 1 30 / PCE 0 35 0 40 1 30 / PCE 0 35 0 60 1 30 / PCE 0 35 0 80 1 30 / PCE 0 35 0 120 1 30 / PCE 0 35 0 150 1 30 / PCE 0 40 0 20 1 30 / PCE 0 40 0 40 1 30 / PCE 0 40 0 60 1 30 / PCE 0 40 0 80 1 30 / PCE 0 40 0 120 1 30 / PCE 0 50 0 20 1 30 / PCE 0 50 0 40 1 30 / PCE 0 50 0 60 1 30 / PCE 0 50 0 80 1 30 / PCE 0 50 0 120 1 30 / PCE 0 60 0 20 1 30 / PCE 0 60 0 40 1 30 / PCE 0 60 0 60 1 30 / PCE 0 60 0 80 1 30 / PCE 0 60 0 120 1 30 / PCE 0 70 0 20 1 30 / PCE 0 70 0 40 1 30 / PCE 0 70 0 60 1 30</p>	SUA	Medtronic	<p>Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 10 zile).</p>	ISO, CE
----	---	---	-----	-----------	---	---------

13

Balon
angioplastie
periferica
BTK

Amphirion Deep AMD / AMD 0 20 0 80 00 2 / AMD
0 20 120 00 2 / AMD 0 20 150 00 2 / AMD 0 25
120 00 2 / AMD 0 25 150 00 2 / AMD 0 30 120 00
2 / AMD 0 30 150 00 2 / AMD 0 35 120 00 2 / AMD
0 35 150 00 2 / AMD 0 40 120 00 2 / AMD 0 40
150 00 2 / AMD 225 210 00 2 / AMD 253 210 00
2 / AMD 335 210 00 2 / AMD 354 210 00 2 / AMD
0 15 0 20 151 / AMD 0 15 0 20 152 / AMD 0 20 0
80 152 / AMD 0 20 120 152 / AMD 0 20 150 152
/ AMD 0 25 120 152 / AMD 0 25 150 152 / AMD 0
30 120 152 / AMD 0 30 150 152 / AMD 0 35 120
152 / AMD 0 35 150 152 / AMD 0 40 120 152 /
AMD 0 40 150 152 / AMD 225 210 152 / AMD
253 210 152 / AMD 335 210 152 / AMD 354
210 152

SUA

Medtronic

Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat trecerii firului de ghidare iar celălalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru firul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilatăta. Portul de acces al firului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al firului de ghidare este de 0,014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului firului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Lungimea utilă a cateterului, 120cm și 150 cm. Acoperire hidrofilă a balonului și a shaftului în porțiunea distală. Diametru: proximal 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (120 mm shaft); proximal 3.9 Fr, mijloc 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (150 mm shaft) Compatibilitate introducător: 4Fr Balon forma tronconică cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm Presiune nominală: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianță inclusă în ambalaj Dimensiunea și presiunea înscrise pe record 2 markere radioopace distal și proximal de balon Varf cu profil de 0,017. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 10 zile).

ISO, CE

14

Stent periferic expandabil pe balon

VisiPro PXP35-06-17-080 / PXP35-06-27-080 / PXP35-06-37-080 / PXP35-06-57-080 / PXP35-07-17-080 / PXP35-07-27-080 / PXP35-07-37-080 / PXP35-07-57-080 / PXP35-08-17-080 / PXP35-08-27-080 / PXP35-08-37-080 / PXP35-08-57-080 / PXP35-09-17-080 / PXP35-09-27-080 / PXP35-09-37-080 / PXP35-09-57-080 / PXP35-10-17-080 / PXP35-10-27-080 / PXP35-10-37-080 / PXP35-10-57-080 / PXP35-06-17-135 / PXP35-06-27-135 / PXP35-06-37-135 / PXP35-06-57-135 / PXP35-07-17-135 / PXP35-07-27-135 / PXP35-07-37-135 / PXP35-07-57-135 / PXP35-08-17-135 / PXP35-08-27-135 / PXP35-08-37-135 / PXP35-08-57-135 / PXP35-09-17-135 / PXP35-09-27-135 / PXP35-09-37-135 / PXP35-09-57-135 / PXP35-10-17-135 / PXP35-10-27-135 / PXP35-10-37-135 / PXP35-10-57-135

SUA

Medtronic

- Stent matrice cu celule deschise
- Rezistență radială înaltă (> 40 grame/milimetru)
- Conformabilitate optimă (5-10 Newton/milimetru)
- Structura mixtă a stentului din microelemente, ce asigură flexibilitatea și conformabilitatea înaltă a stentului și din macroelemente, ce asigură radioopacitatea și rezistența radială mare a stentului
- Lungimea stentului : 17,27,37,57 mm
- Diametrele stentului : 6-7-8-9-10 mm
- Scurtarea dimensiunii stentului : zero sau minimală. Lungimea balonului : 20,30,40,60 mm
- Balon non-compliant, low-profile
- Presiunea nominală a balonului, nu mai mult de 8 atm
- Diametrul balonului la presiunea nominală : 5,6,7,8,9,10 mm
- Presiunea de spargere : mai mică de 12 atm
- Minim 5 pliuri de împachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului
- Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5%
- Lungimea sistemului de livrare : 75cm și 135cm
- Markeri proximal și distal pe cateterul de livrare (corespunzător marginilor stentului) pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului
- Sistemul de livrare a stentului de profil mic
- Profilul transversal al sistemului de livrare 0.076-0.094 inch
- Virf flexibil de formă conică. Stif flexibil
- Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr și 7Fr și cu ghid de 0,035
- Compatibil cu Rezonanța Magnetică Nucleară 1,5 Tesla
- Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficiența tratamentului leziunilor arterelor iliace externe și comune. Studiul să evalueze păstrarea permeabilității de minim 95% după mai mult de 12 luni și 90% după mai mult de 24 luni de la implant. Leziunile incluse în studiu să fie de tip complex ca lungime, grad de stenoza sau restenoza și ocluzie. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice; 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 (în termen de 10 zile).

ISO, CE

18	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic și tratament în sistemul vascular	Rebar 105-5078-153, 105-5078-153C, 105-5081-153, 105-5082-130, 105-5080-153	SUA	Medtronic	<p>Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic și tratament în sistemul vascular- Sa fie compatibil DMSO- Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE- Realizat din otel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control și navigabilitate în sistemul vascular- Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia în prezenta aburului – steam-shape. Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic și tratament în sistemul vascular- Sa fie compatibil DMSO- Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE- Realizat din otel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control și navigabilitate în sistemul vascular- Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia în prezenta aburului – steam-shape. Microcateter diametru intern 0.015” , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.017” , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.021” , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm. Microcateter diametru intern 0.027” , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 10 zile).</p>	ISO, CE
----	--	---	-----	-----------	--	---------

Vinzătorul:

L.Ș.

Beneficiarul:

L.Ș.

Centrul:

L.Ș.

APROBAT
prin Ordinul
Ministrului Finanțelor
nr. 145 din 24 noiembrie 2020

DECLARAȚIE

**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.**

Subsemnatul, Dmitrii Kojevnikov reprezentant împuternicit al S.C. OXIVIT-MED S.R.L în calitate de ofertant/ofertant asociat desemnat câștigător în cadrul procedurii de achiziție publică Nr. NFP 06/DM din 16.05.2022 declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Numele și prenumele beneficiarului efectiv	IDNP al beneficiarului efectiv
Dmitrii Kojevnikov	0972305012362

Data completării: 25.5.2022

Semnat: _____

Nume/prenume: Dmitrii Kojevnikov

Funcția: Administrator

Denumirea operatorului economic: S.C. OXIVIT-MED S.R.L

IDNO al operatorului economic: 1007600044280

