

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri**

Obiectul achiziției: **Achiziționarea articolelor angiografice conform  
necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2019**

Cod CPV: 33100000-1

Autoritatea Contractantă: **Centrul pentru Achiziții Publice  
Centralizate în Sănătate**

Procedura achiziției: **licitație deschisă**

**CAPITOLUL I**  
**INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)**  
*[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]*

**Secțiunea 1. Dispoziții generale**

**1. Scopul procedurii de achiziție**

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

**2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție**

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

**3. Sursa de finanțare**

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

**4. Participanții la licitație**

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

**5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție**

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

## 6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

## 7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

## 8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

## 9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigației, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

## Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

### 10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

### 11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale,

pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare

la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

## 12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

## 13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

#### 14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținînd valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci cînd acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

#### 15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde

europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

## 16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

## 17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

## Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

### 18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor



depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

## 19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

## 20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul **3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

## 21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților neciștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul câștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

## 22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

## 23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

## 24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9** prevede altfel.

## 25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

## Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

### 26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

### 27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

### 28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

### 29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

### 30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

## Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

### 31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

## 32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricăruia dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

## 33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

## 34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

## 35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

## 36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

### 37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

### 38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atît încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

## Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

### 40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în **CAPITOLUL IV** pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

### 41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

### 42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în **CAPITOLUL III**, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

### 43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5.**

### 44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea

legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de până la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse până la termenul limită de depunere a ofertelor.

**CAPITOLUL II**  
**FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)**

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

*Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.*

**1. Dispoziții generale**

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, IDNO 1016601000212</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Achiziționarea articolelor angiografice conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2019</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1550747874823 Tipul procedurii de achiziție: Licitație deschisă</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>[bunuri ]</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33100000-1</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>[CNAM] Pentru anul 2019</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>[Denumirea partenerului de dezvoltare]</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, 1016601000212</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Institutul de Medicină Urgentă</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>[limba de stat]</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>[nu]</i>



1.14.	Tipul contractului:	<i>[Vînzare-cumpărare]</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>[nu se aplică]</i>

## 2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33100000-1	Set introducător pentru puncție arterială femurală	Bucată	150	<p>Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid din inox sau nitinol acoperit cu PTFE, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 18G sau 20G și seringă injectare manuală de 2.5 cc</p> <p>Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F, și L: 5, 7, 10, 25 cm</p> <p>Sa aiba valva hemostatică din silicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei</p> <p>Dilatator conic din polipropilena, netraumatic</p> <p>Mini ghid: 0.018", 0.021", 0.025"</p> <p>Acoperire hidrofilică: cu proprietăți similare mucoasei.</p> <p>Sa fie prevăzute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare</p> <p>Sa aiba inel de suturare pentru o mai bună securizare a tecii</p> <p>Sa aiba brat lateral prevăzut cu robinet cu 3 cai cu indicarea poziționării corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor și colectare de sânge</p> <p>Cu sau fără obturator</p> <p>Produs "latex-free"</p> <p>Rezistentă la kinking</p> <p>Toate componentele să fie incluse într-o tavă de plastic</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

2	33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala radial	Bucată	100	<p>Sa contina: teaca. dilalator, mini-ghid din inox sau plastic ac de punctie arteriala arteriala (single sau double-wall) 20G sau 22G si scalpel Teaca din ETFE, cu D: 4, 5, 6 F, si L: 7, 10, 16, 25 cm Sa aiba valva hemostatica din sllicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018", 0.021", 0.025" Acoperire hidrofilica: cu proprietati similare mucoasei. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau fara obturator Produs "latex-free" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	---	--------	-----	--

3	33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale	Bucată	50	<p>Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic</p> <p>Diametre : 4 F(extern:1.40mm, intern :1.03mm), 5F(extern:1.70mm, intern: 1.20mm) si 6 F(extern:2.00mm, intern 1.30mm)</p> <p>Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm</p> <p>Control optim al torsiunii si radioopacitate sporita prin armare interna “double mesh”, cu fire de otel inoxidabil de 50 micrometri</p> <p>Presiunea de lucru 1000 psi, pentru 5 Fr- 750 psi si pentru 4 Fr - 1200 psi. La aceasta presiune fluxurile substantei de contrast la 37 grade Celsius si la un cateter selectiv de 100 cm prin care se injecteaza 60 ml substanta sunt: pentru cateterul de 4F 15.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, air pentru cel de 6F 25.6 ml/s</p> <p>astfel: pentru cateterul de 4F 10.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, iar pentru cel de 6F 25.6 ml/s</p> <p>Lungimi: 80, 100 sau 110 cm</p> <p>Hub din plastic, transparent cu profil de intrare conic, luer-lock</p> <p>Rezistenta la impingere si rascuire</p> <p>Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale:</p> <p>IM</p> <p>EL GAMAL</p> <p>COE 2</p> <p>Yashiro</p> <p>TIG I</p> <p>TIG II</p> <p>BLK *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hirtie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	--	--------	----	--

4	33100000-1	Cateter de suport periferic	Bucată	20	<p>Cateter suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala.</p> <p>Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla</p> <p>Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035" catre varful cateterului.</p> <p>Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm)</p> <p>Compatibilitate teaca: 4 Fr</p> <p>3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm.</p> <p>Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%)</p> <p>Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm</p> <p>Presiunea maxima: 750 psi</p> <p>O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm</p> <p>I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hirtie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	-----------------------------	--------	----	--

5	33100000-1	Cateter pentru suport	Bucată	10	<p>Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal , compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " .</p> <p>Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor .</p> <p>Cateter proiectat pentru trecerea prin ocluziile cronice. Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasati între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasati pe suprafata cateterului nu vor fi acceptate).</p> <p>Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent si sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen.</p> <p>Cateterul trebuie să fie cu vârf conic.</p> <p>Markeri situate :primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful , ulterioară distanță de 15 mm una de alta ( pentru 0.014 " și 0.018 " ) și o distanță de 50 mm pentru (0,035 ").</p> <p>Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu.</p> <p>Forma mâner "guppy" pentru control ergonomic.</p> <p>Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0,018 " - 2.2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0.035 " - 4.8F.</p> <p>Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	-----------------------	--------	----	---

6	33100000-1	Teacă ghid scurt	Bucată	20	<p>Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare</p> <p>Armare spiralata în interiorul tecii</p> <p>Acoperire hidrofilica distală</p> <p>" Lungimea acoperirii hidrofilice</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• pentru teaca de 45 cm: 5 cm</li> </ul> <p>Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr.</p> <p>Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei</p> <p>Strat interior din PTFE</p> <p>5 configurații diferite ale vârfului</p> <p>Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii</p> <p>Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	------------------	--------	----	---

7	33100000-1	Teacă ghid lung	Bucată	50	<p>Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare  Armare spiralata în interiorul tecii  Acoperire hidrofilica distală  " Lungimea acoperirii hidrofilice</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• pentru teaca de 65 cm : 35 cm</li> <li>• pentru teaca de 90 cm : 15 cm</li> </ul> <p>Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr  Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm. 2 configuratii diferite ale varfului.  Strat interior din PTFE  5 configurații diferite ale vârfului  Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii  Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	-----------------	--------	----	--

8	33100000-1	Microcatetere	Bucată	10	<p>Construcție: "jacheta" de poliuratan cu spire de tungsten; pasul spirei de la rar (proximal) către des (distal) conferind flexibilitate crescută țigii și push-abilitate a părții proximale. Structura în 3 straturi: strat intern cu PTFE, strat mediu cu tungsten radioopac și strat extern din poliester cu acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei.</p> <p>Cateter 2.0F: cu sau fără marcaj radioopac, L: 130 sau 150 cm, I.D.: 0.019"/0.49 mm, compatibilitate cu arc ghid de 0,016" marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maximă: 750 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.016", compatibilitate particule de până la 500 micrometri.</p> <p>Cateter 2.4F: cu sau fără marcaj radioopac, L: 130 sau 150cm, I.D.: 0.022"/0.57mm, compatibilitate cu arc ghid 0.016" sau 0.018", marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maximă: 750 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.018", compatibilitate particule de până la 500 micrometri și compatibilitate microsferă de până la 700 micrometri</p> <p>Cateter 2.7F: coaxial, fără marcaj radioopac, L: 110 sau 130cm, I.D.: 0.025"/0.65mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" inclus în set, cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, presiune maximă: 750 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.018", compatibilitate particule de până la 700 micrometri și compatibilitate microsferă de până la 900 de micrometri</p> <p>Cateter 2.8F: coaxial sau nu, cu sau fără marcaj radioopac, L: 130cm, I.D.: 0.027"/0.70mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maximă: 900 psi, compatibilitate coils-uri de până în 0.018" , compatibilitate particule de până la 700 micrometri, compatibilitate microsferă de până la 900 de micrometri</p> <p>Posibilitate de a schimba configurația varfului cu ajutorul mandrenului inclus în set. Angulația dorită se obține prin fixarea mandrenului în poziția dorită și expunerea timp de câteva secunde la abori. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	---------------	--------	----	--



9	33100000-1	Arc ghid de diagnostic standard	Bucată	10	<p>Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretanic și apoi cu un strat extrahidrofilic din polimer "M"</p> <p>Construcție dintr-o singură piesă, permițând torque-control 1:1</p> <p>Varf ușor conic, netraumatic</p> <p>Radioopacitate crescută datorită tungstenului aflat în "jacheta" de poliuretanic</p> <p>Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038"</p> <p>Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm</p> <p>Lungimea părții flexibile : 10, 30, 50, 80 mm</p> <p>Curbura distală : dreaptă / unghiulară / curbura în J 1.5 sau 3 mm / dublu unghiulară (Bolia) *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
---	------------	---------------------------------	--------	----	--

10	33100000-1	Arc ghid de diagnostic lung	Bucată	30	<p>Componente : : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan și apoi cu un strat extrahidrofilic din polimer "M"</p> <p>Construcție dintr-o singură piesă, permițând torque-control 1:1</p> <p>Varf ușor conic, netraumatic</p> <p>Radioopacitate crescută datorită tungsten-ului aflat în "jacheta" de poliuretan</p> <p>Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038"</p> <p>Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm</p> <p>Lungimea părții flexibile : 10, 30 mm</p> <p>Curbură distală : dreaptă / unghiulată *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	-----------------------------	--------	----	--

11	33100000-1	Arc ghid de diagnostic stiff	Bucată	150	<p>Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan și apoi cu un strat extrahidrofobic din polimer "M"</p> <p>Construcție dintr-o singură piesă, permițând torque-control 1:1</p> <p>Varf ușor conic, netraumatic</p> <p>Radioopacitate crescută datorită tungsten-ului aflat în "jacheta" de poliuretan. Rigiditatea în varianta "stiff" de 3 ori mai ridicată față de cea standard și de 1.5 ori mai ridicată în varianta "half-stiff" față de cea standard.</p> <p>Diametre : 0,020"; 0,025"; 0,035"; 0,038"</p> <p>Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm</p> <p>Lungimea părții flexibile : 10, 30 mm</p> <p>Curbură distală : dreaptă / unghiulară / curbura în J de 1.5 mm.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	------------------------------	--------	-----	--

12	33100000-1	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Bucată	60	<p>Construcția hibridă din fir de nitinol, care în partea distală de 25 cm este fabricată din nitinol acoperit cu poliuretan cu conținut de tungsten și un strat hidrofilic cu proprietăți similare mucoasei, partea proximală din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabilă dintre aceste două părți datorită tehnologiei de fuziune.</p> <p>Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelentă a formei (shape memory)</p> <p>Structura hibridă duală care să permită efectuarea a două operațiuni cu un singur ghid: navigarea în artere, trecerea leziunilor și suport pentru livrare a instrumentelor intervenționale.</p> <p>Construcție dintr-o singură piesă</p> <p>Tija proximală: 155 cm sau 235 cm</p> <p>Jacheta radioopacă: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten</p> <p>Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm)</p> <p>Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm</p> <p>Lungime flexibilă distală: conică, 10 mm / 50 mm</p> <p>Partea distală: angulată 45° sau dreaptă. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	----	--

13	33100000-1	Ghid pentru angioplastie utilizat in CTO	Bucată	20	<p>Ghid 0,014” diametru. Proiectare vârful: 35 cm manșon polimer. Miezului de susținere din oțel inoxidabil Scitanium. Acoperire hidrofilica.</p> <p>Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 182 cm si 300 cm,</p> <p>Incarcatura la varf sa fie de 3,6g *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
14	33100000-1	Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Bucată	20	<p>Ghid 0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic.Cu un marker auriu la 4.5mm de la vârful. 3 cm la virful ghidului sa fie radiopac.</p> <p>Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 190 cm si 300 cm, sa aibe minimum 3 tipuri de suport diferit</p> <p>Incarcatura la varf sa fie de 1,1g la 10mm pentru extra suport si de 1 g la 10 pentru mediu suport. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

15	33100000-1	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Bucată	10	<p>Balon Semicompliant RX din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale;  Markeri Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium  Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100 mm  Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm  Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm)  Lungime utila: 135 cm  Plierea balonului: 3 pliuri (Ø 4-6mm), 6 pliuri (Ø 7- 10 mm)  Acoperire: SiLX<sup>2</sup> - 33 cm  "Diametrul Shaftului:  - Distal 5 - 5.2 Fr  - Proximal 2.6 Fr"  Compatibilitate introducător: 6 Fr.  Hypotube: Oțel inoxidabil 304V  Diametrul de trecere prin leziune pentru dimensiunile mari: Ø 7- 10 mm  presiune nominala= 6 atm (608 kPa)  presiune RBP= 11 atm( 1115kPa) - 16 atm (1621 kPa)  *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	----	---

16	33100000-1	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Bucată	20	<p>Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerale și cardiace</p> <p>Compatibilitate ghid: 0,018”</p> <p>Lungime utilă: 150 cm</p> <p>Materialul bașonului: Polyamide</p> <p>Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală</p> <p>Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm</p> <p>Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm</p> <p>Markeri radiopaci: 2 PtIr</p> <p>Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm</p> <p>Diametru shaftului:</p> <p>Distal: 3,8 Fr (1,27 mm)</p> <p>Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm)</p> <p>Diametru vârful: 0,024” (0,6 mm)</p> <p>Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer</p> <p>Presiune nominală: 8 atm</p> <p>Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului</p> <p>Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor</p> <p>Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	---

17	33100000-1	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Bucată	20	<p>Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant  Compatibilitate ghid: 0,014”  Lungime shaft: 100 sau 148 cm  Materialul balonului: Nylon  Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei  Diametre balon: 1,25 – 4,00 mm  Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm  Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din Ptf  Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm  Diametru shaftului:  Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru  Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru  Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului  Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului  Presiune nominală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului  Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonului  Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor  Compatibilitate introducător: 4 Fr  Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	---



18	33100000-1	Cateter cu balon	Bucată	20	<p>Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markerii radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. Lungime shaft 40,80 și 135 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm.</p> <p>diametre=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	------------------	--------	----	--

19	33100000-1	Cateter periferic cu balon	Bucată	30	<p>Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ".</p> <p>Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm)</p> <p>Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofiliă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu.</p> <p>Lungime shaft 90-150cm. Rezistent la răsuciri și ridare.</p> <p>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.</p> <p>lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie să fie disponibilă în mod obligatoriu).</p> <p>Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu.</p> <p>Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99".</p> <p>Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominală până la presiunea de spargere nu mai mult de 7%</p> <p>Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm</p> <p>Deflatarea rapidă a balonului</p> <p>Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter.</p> <p>Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F</p> <p>Diametru virfului distal nu mai mult de 0,016 in.</p> <p>Diametru părții proximale a staffului nu mai mult de 1,24 mm</p> <p>Diametru părții distale a staffului nu mai mult 0,99 mm</p> <p>Ghid compatibil 0,014 *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	----------------------------	--------	----	--

20	33100000-1	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Bucată	20	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 " .</li> <li>• Diametre : 2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm.</li> <li>• Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu).</li> <li>• Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm.</li> <li>• Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.</li> <li>• Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%.</li> <li>• Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm.</li> <li>• Deflatia rapida a balonului.</li> <li>• Posibilitatea de re-pliere a balonului si repositionarea repetata in cateter.</li> <li>• Markerii radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.</li> <li>• Markerii radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase.</li> <li>• Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.</li> <li>• Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.</li> <li>• Lungime shaft 90-150cm.</li> <li>• Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm).</li> <li>• Partea proximală 1.24 " , distală - 0.99".</li> <li>• Compatibil cu introducător de 4F si 5F in dependenta de diametru.</li> <li>• Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in.</li> <li>• Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm.</li> <li>• Diametrul partii distale a shaftului nu mai mult 0,99 mm.</li> </ul> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertații vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	--

21	33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Bucată	15	<p>Balon OTW  Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata  Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm  Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm  Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium  Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului  Diametru shaft 5-7Fr  Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii.  Lungime utilizabila: 80, 130cm  Partea distala shaft acoperita hidrofilic  Ghiduri compatibile maximum 0,035”  Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtire, cu pereti suplii, flrxibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri..  Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii.  2 Markerii radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara  *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hirtie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	--

22	33100000-1	Balon PTA angioplastie periferica	Bucată	10	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.035 ".</li> <li>• Diametre : 3,0-4,0-5,0-6,0-7,0-8,0-9,0,10,0-12,0-14,0 mm.</li> <li>• Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-200-250 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu).</li> <li>• Presiune nominală : 4-8 atm., presiune RBP – 7-28 atm, in functie de diametru.</li> <li>• Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%.</li> <li>• Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm.</li> <li>• Deflatare rapida a balonului.</li> <li>• Posibilitatea de re-pliere a balonului si repositionarea repetata in cateter.</li> <li>• Textura multistratificata a balonului care ii ofera o rezistenta si o presiune RBP inalta in conditiile unui cross-profil mic (&lt; 0,035)</li> <li>• Marker radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.</li> <li>• Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, laser-oformat, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.</li> <li>• Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.</li> <li>• Lungime shaft 80-135cm.</li> <li>• Rezistent la răsuciri și ridare</li> <li>• Compatibil cu introducător de 5F,6F,8F in dependenta de diametru.</li> </ul> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	-----------------------------------	--------	----	--

23	33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Bucată	5	<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 *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hartie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	---	--

24	33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Bucată	5	<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, trifoldat, 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 introducător: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mm *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	---	--

25	33100000-1	Balon pentru artere renale	Bucată	15	<p>Balon Semicompliant RX din poliamida recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor renale sau oricare alte in afara de cele coronare, cervicale sau cerebrale.</p> <p>Markeri Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium</p> <p>Lungimi balon: 20 mm</p> <p>Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0.018" (0.46 mm).</p> <p>Lungime utila: 90 cm sau 150 cm.</p> <p>Plierea balonului: 3 pliuri.</p> <p>"Diametrul Shaftului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Distal 3,6 Fr</li> <li>- Proximal 2.4 Fr.</li> </ul> <p>Compatibilitate introducător: 5 Fr.</p> <p>Hypotube: otel inoxidabil 304V.</p> <p>Diametrul intrare: 0,65 mm</p> <p>Presiune nominala: pentru balon de 4 si 5 mm - 6 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 4 atm.</p> <p>Presiune RBP: pentru balon de 4 si 5 mm - 14 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 12 atm. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Oferanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	----------------------------	--------	----	---



26	33100000-1	Balon angioplastie periferica BTK	Bucată	15	<p>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.</p> <p>Lumenul pentru firul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilatată. 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).</p> <p>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.</p> <p>Lungimea utilă a cateterului, 120cm si 150 cm.</p> <p>Acoperire hidrofilca a balonului si a shaftului in portiunea distala</p> <p>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)</p> <p>Compatibilitate introducător: 4Fr</p> <p>Balon forma tronconica cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm</p> <p>Presiune nominala: 7 atm</p> <p>BRP: 14 atm</p> <p>Diagrama de complianta inclusa in ambalaj</p> <p>Dimensiunea si presiunea inscrise pe record</p> <p>2 markere radioopace distal si proximal de balon</p> <p>Varf cu profil de 0,017 *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	-----------------------------------	--------	----	---

27	33100000-1	Stent expandabil pe balon	Bucată	10	<p>Stent montat pe balon prin sertizare  Stent matrice cu celulele deschise  Rezistență radială înaltă  Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu)  Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm  Markeri tantal la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare  Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu  Lungimea celulelor in mm: 3.5, 3.6, 3.75  Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm  Virf flexibil de forma conica  Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului  Stift flexibil  Cateter de profil scazut  Proful transversal al sistemului 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch.  Balon semicompliant  Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5%  Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm  Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm  Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm  Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm  Minim 5 pliuri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului  Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr  Compatibilitate cu ghid de 0,035  Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficiența tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. Studiul sa evidentieze pastrarea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocluzie. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---------------------------	--------	----	---

28	33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Bucată	20	<p>Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr  Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr.  Compatibilitate pentru ghid de 0,035”  Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor în spirală (tip comutare) pentru distribuirea mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporita. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10.55 g/mm. Markerii din tantal la fiecare 3 varfuri ale coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.  Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .  Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. .  Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079”  Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural .  Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa la locul de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea frictiunii si precizia manevrării.</p> <p>Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila in maner si control auditiv la deschiderea stentului .Valva hemostatica.</p> <p>Performantele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiata de cel putin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate)  *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	--

29	33100000-1	Stent periferic expandabil pe balon	Bucată	10	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stent matrice cu celule deschise</li> <li>• Rezistență radială înaltă (&gt; 40 grame/milimetru)</li> <li>• Conformabilitate optimă (5-10 Newton/milimetru)</li> <li>• 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</li> <li>• Lungimea stentului : 17,27,37,57 mm</li> <li>• Diametrele stentului : 6-7-8-9-10 mm</li> <li>• Scurtarea dimensiunii stentului : zero sau minimă.</li> <li>Lungimea balonului : 20,30,40,60 mm</li> <li>• Balon non-compliant, low-profile</li> <li>• Presiunea nominală a balonului, nu mai mult de 8 atm</li> <li>• Diametrul balonului la presiunea nominală : 5,6,7,8,9,10 mm</li> <li>• Presiunea de spargere : mai mică de 12 atm</li> <li>• Minim 5 pliuri de împachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului</li> <li>• Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5%</li> <li>• Lungimea sistemului de livrare : 75cm și 135cm</li> <li>• Marker proximal și distal pe cateterul de livrare (corespunzător marginilor stentului) pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului</li> <li>• Sistemul de livrare a stentului de profil mic</li> <li>• Profilul transversal al sistemului de livrare 0.076-0.094 inch</li> <li>• Virf flexibil de formă conică. Stift flexibil</li> <li>• Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr și 7Fr și cu ghid de 0,035</li> <li>• Compatibil cu Rezonanță Magnetică Nucleară 1,5 Tesla</li> <li>• 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. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</li> <li>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</li> <li>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</li> </ul> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	-------------------------------------	--------	----	--

30	33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Bucată	15	<p>Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului. Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înaltă a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10.55 g/mm. Putere de dezvăluire nu mai puțin de 6.3, g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Capetele stentului nu se extind la deschiderea</p> <p><b>OBLIGATORIU.</b></p> <p>Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - <b>OBLIGATORIU</b></p> <p>Cantitatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capăt în funcție de mărime.</p> <p>Scurtarea dimensiunii stentului la deschiderea este zero <b>OBLIGATORIU.</b></p> <p>Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul divulgării și divulgării precoce.</p> <p>Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare <b>OBLIGATORIU.</b> Vârful este atașat la cateterul interior, la dezvăluire stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent <b>OBLIGATORIU</b></p> <p>Lungimea sistemului de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiftul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemului de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Vârful flexibil atraumatic în forma de conus. Marker distal pe vârful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului Miner ergonomic la sistemul de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatică Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079” *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	----	---

31	33100000-1	Stent autoexpandabil pentru artere iliace	Bucată	5	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stent periferic autoexpandabil din Nitinol produs dintr-un singur tub prin tăiere cu Laser</li> <li>• Diametre disponibile : 6,7,8,9,10,12 mm. Lungimi disponibile : 20,30,40,50,60,70,80, 100,120 mm.</li> <li>• Toate diametrele sa fie compatibile cu teaca de 6F. Compatibilitate pentru ghid de 0,035”</li> <li>• Capetele stentului in forma de coroana pentru un grad sporit de apozitie si fixare marginala a lui</li> <li>• Polizare si finisaj electrolytic al stentului pentru eliminarea imperfecțiunilor de suprafata, astfel micșorarea trombogenității si creșterea rezistenței lui la fracturare</li> <li>• Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru creșterea flexibilității si apozitiei înalte a stentului</li> <li>• Arhitectura hibrida a stentului din celule cu geometrie deschisa si închisa pentru implantarea uniforma pe toata lungimea lui (evitarea scurtării si/sau alungirii stentului).</li> <li>• Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului</li> <li>• Scurtarea stentului la deschiderea acestuia : zero sau minimala</li> <li>• Cateter cu lungimi disponibile de : 75cm , 120cm</li> <li>• Diametrul extern nominal al cateterului (profilul) &lt; 0,079”</li> <li>• Varful flexibil atraumatic in forma de conus.</li> <li>• Markerii radioopaci pe cateter corespunzatori capetelor stentului pentru poziționarea exacta a lui.</li> <li>• Marker radioopac pe virful tecii de livrare a cateterului pentru poziționarea exacta a locului de deschidere a stentului.</li> <li>• Sistem de siguranță pentru prevenirea săririi stentului din sistemul de livrare la deschiderea parțiala sau totala a acestuia .</li> <li>• Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea poziției mâinii in timpul aplicării stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea poziției acestuia.</li> <li>• Modalitate dubla de deschidere optionala a stentului : cu miner de tragere si cu dispozitiv de rotire pentru police</li> <li>• Sensibilitate tactila a manerului si control auditiv la deschiderea stentului .</li> <li>• Valva hemostatica.</li> <li>• Compatibil cu Rezonanța Magnetica Nucleara 1,5 si 3,0 Tesla, cu gradientul cimpului magnetic static &lt; 19T/m(1900 Gauss/cm)</li> <li>• Performanțele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiate de cel puțin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (TASC C,D) cu patența primara la 12 luni &gt; 90% *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</li> <li>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</li> <li>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</li> </ul>
----	------------	---	--------	---	--

32	33100000-1	Stent pentru artere carotide	Bucată	15	<p>Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm<sup>2</sup>.</p> <p>Sistemul de livrare: RX.</p> <p>Lungimea utila: 143 cm.</p> <p>Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr (pentru toate marimile ale stentului).</p> <p>Diametre: 5 - 10 mm sau 10 - 50 mm.</p> <p>Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere. *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hirtie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	------------------------------	--------	----	---

33	33100000-1	Microsfere pentru embolizare	Bucată	10	<p>Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol)  Design sferic, omogen, pentru evitarea agregării în cateterul de livrare  Sfere compresibile (compresibilitate &gt; 30%) și calibrate pentru o embolizare selectivă în proporție de 90-100%.  Prezentate în seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere și 4 ml soluție salină.  Microsfere codate pe culori:  Portocaliu: microsfere 75 micrometri  Galben: microsfere 200 micrometri  Albastru: microsfere 400 micrometri  Rosu: microsfere 600 micrometri  Verde: microsfere 800 micrometri  Violet: microsfere 1100 micrometri  Caracteristicile avansate de menținere a omogenității suspensiei.  Compatibilitate cu catetere de livrare de 4, 5 F, cu I.D.: 0,040" *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	------------------------------	--------	----	--



34	33100000-1	Set inflator cu manometru tip A	Bucată	50	<p>Conține - Contine:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm.</li> <li>- un robinet cu trei cai</li> <li>- maner tip "pistol"</li> <li>- valva in "Y"</li> <li>- "steering handle" dispozitiv de ghidare</li> </ul> <p>introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
35	33100000-1	Set inflator cu manometru tip "B"	Bucată	50	<p>Contine:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston", valva hemostatica cu sistem "bleedback" cu arc metalic</li> </ul> <p>Indeflator cu presiune de pana la 30 atm  Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm  Varianta cu doua valve pe sistem pentru proceduri cu multiple dispozitive.</p> <p>Setul sa contina si torquerul si introducerul</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

36	33100000-1	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Bucată	20	<p>Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant</p> <p>Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile</p> <p>Dispozitiv compus din:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-ancora intraarteriala</li> <li>-dop din colagen</li> <li>-sutura cu strangere automata</li> <li>-sa nu necesite compresie manuala</li> <li>-Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin.</li> <li>-Inchidere mecanică activa</li> <li>-Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile</li> <li>-procedura rapida</li> <li>-ușor de utilizat</li> <li>-confortabil pentru pacient</li> <li>-timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min</li> <li>-dispozitiv compatibil 6 si 8 F</li> <li>-studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta</li> <li>-complicatii reduse</li> <li>-Marcaj CE</li> </ul> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
37	33100000-1	Set seringă pentru angiomat model Medrad avut în dotare	Bucată	100	<p>Rezistența la presiune nu mai puțin de 1200 psi, din polipropilen de calitate înaltă, transparent (pentru identificarea bulelor de aer), lacăt dublu pentru prevenirea aspirației și scurgerii, cap de protecție pentru evitarea contaminării, conectare la toate standardele Luer posibile.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

38	33100000-1	Filtru vena cava convertibil	Bucată	5	<p>Filtru conic, material - cobalt chromium, non-feromagnetic , radio-opac, testat la 3Tesla.</p> <p>Auto stabilizare centrală, cu 8 cârlige, flexibil, indicat in Vena Cava la diametre până la 28 mm. Dezactivare prin metoda percutană.</p> <p>Accesul vascular: femural pe dreapta și pe stânga, jugular.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	------------------------------	--------	---	--

39	33100000-1	Filtru distal pentru protecție embolică	Bucată	15	<p>Filtru distal pentru protecție embolică Utilizabil pentru arterele carotide, coronare și ale membrelor inferioare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018")</li> <li>• 6Fr Ghid/5Fr Teacă compatibilă</li> <li>• Dispozitiv tip „Rapid exchange”</li> <li>• Fir de capturare încorporat (disponibil de 190cm sau 320cm)</li> <li>• 5 Markeri de vizibilitate</li> <li>• Ac pentru irigare inclus</li> <li>• Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub formă de plasă, disponibil în 5 variante de mărime: 3, 4, 5, 6, 7mm</li> <li>• 3 zone de filtrare; 80μm, 160 μm și 210 μm</li> <li>• Hipotub conector flexibil pentru maximă performanță în zonele tortuoase</li> <li>• Filtrul are libertate de mișcare longitudinală și rotațională pe ghid (filtrul rămâne pe loc în timp ce ghidul avansează, pentru a evita manipulări ce pot induce vasospasm)</li> <li>• Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm</li> </ul> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
40	33100000-1	Dispozitiv de control a ghidului	Bucată	50	<p>Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm).</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

41	33100000-1	Torquer	Bucată	20	<p>Torquer pentru ghiduri metalice, luminiscent, compatibil cu toate diametrele până la 0,022". Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
42	33100000-1	Cateter hidrofilic	Bucată	30	<p>Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

43	33100000-1	Adaptor pentru kissing biballoon	Bucată	10	<p>Pentru dilatarea simultană și/sau segmentară a leziunilor în bifurcații. Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
44	33100000-1	Set steril getabil pentru intervenții diagnostice	Bucată	50	<p>1 buc.: câmp adeziv 50x50cm. Triplu stratificat: strat celuloza confort pentru pacient, strat impermeabil, strat absorbant.</p> <p>Standard de performanță pentru câmpurile sterile EN 13795.</p> <p>1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm. Extra-absorbant, polistratificat, minim 6 straturi, cu bandă adezivă. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795.</p> <p>1 buc.: câmp de masă instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN13795.</p> <p>1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. Zona ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție (nu mai puțin de 6,5 g/100 cm2). 4 orificii cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, dim. 70 cm. Bordurile adezive le câmpului impregnate în țesătură (și nu fie lipici cu 2 fețe) pentru a nu forma cute și a asigura 100% impermeabilitate. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – 13795.</p> <p>1 buc.: cearșaf 100x150 cm. Dublu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795.</p> <p>2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă</p> <p>1 buc.: husă tub radiologic, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic</p> <p>4 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză</p> <p>2 buc.: Halat chirurgical XXL, din fibre depolipropilen, nu mai puțin de 5 tipuri de polipropilen (SMMMS), repelent, cu manjete de poliester, mâneca cusută cu laser, se va exclude maneca cusuta cu acul. Lungimea manecilor - nu mai puțin de 65 cm (±2 cm), lungimea halatului - nu mai puțin de 150 cm (±2 cm) din umeri pana la poale, latimea halatului - nu mai mica de 74 cm in zona axilara.</p> <p>1 pereche:</p> <p>Mănuși sterile, nepudrate N7, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N; grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere.</p>

				<p>3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate N8, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere.</p> <p>1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, gradat, transparent</p> <p>1 buc.: Bol 125 ml cu filet și capac</p> <p>1 buc.: Bol renal</p> <p>1 buc.: Pinceta</p> <p>1 buc.: Forceps</p> <p>1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen, color, cu „aripioare“</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator</p> <p>1 buc.: Bisturiu E11,</p> <p>1 buc.: Ghid angiografic minim 150 cm, J3, 0,034-0,036“</p> <p>10 buc.: Tampon absorbant 10x10 cm minim 8 straturi</p> <p>1 buc.: Ac seringă 18G</p> <p>1 buc.: Ac seringă 21G</p> <p>1 buc.: Ac seringă 22G, 0,7x30 mm</p> <p>1 buc.: Seringă 20 ml 3 componente</p> <p>1 buc.: Seringă 10 ml 3 componente</p> <p>1 buc.: Bol pentru tubulatură.</p> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
--	--	--	--	--

45	33100000-1	Set steril getabil pentru intervenții endovasculare majore	Bucată	200	<p>1 buc.: câmp adeziv 50x50cm. Triplu stratificat: strat celuloza confort pentru pacient, strat impermeabil, strat absorbant.</p> <p>1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm. Extra-absorbant, polistratificat, minim 6 straturi, cu bandă adezivă.</p> <p>1 buc.: 1 buc.: câmp adeziv 50x50cm. Triplu stratificat: strat celuloza confort pentru pacient, strat impermeabil, strat absorbant.</p> <p>1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm. Extra-absorbant, polistratificat, minim 6 straturi, cu bandă adezivă.</p> <p>1 buc.: câmp de masă instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat.</p> <p>1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. Zona ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție (nu mai puțin de 6,5 g/100 cm<sup>2</sup>). 4 orificii cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, dim. 70 cm. Bordurile adezive le câmpului impregnate în țesătură (și nu fie lipici cu 2 fețe) pentru a nu forma cute și a asigura 100% impermeabilitate.</p> <p>1 buc.: cearșaf 100x150 cm. Dublu stratificat.</p> <p>2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă</p> <p>1 buc.: husă tub radiologic, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic</p> <p>4 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză</p> <p>2 buc.: Halat chirurgical XXL, din fibre depolipropilen, nu mai puțin de 5 tipuri de polipropilen (SMMMS), repelent, cu manjete de poliester, mâneca cusută cu laser, se va exclude maneca cusuta cu acul.</p> <p>Lungimea manecilor - nu mai puțin de 65 cm (±2 cm), lungimea halatului - nu mai puțin de 150 cm (±2 cm) din umeri pana la poale, latimea halatului - nu mai mica de 74 cm in zona axilara.</p> <p>1 pereche: Mănuși sterile, nepudrate N7, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere.</p> <p>3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate N8, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere.</p> <p>1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, gradat, transparent</p> <p>1 buc.: Bol 125 ml cu filet si capac</p> <p>1 buc.: Bol renal</p> <p>1 buc.: Pinceta</p> <p>1 buc.: Forceps</p> <p>1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen, color, cu „aripioare“</p> <p>1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator</p> <p>1 buc.: Rampă 3 căi OFF, robineti cu „aripioare“, rezistentă la 35 bar integrată cu: -sistemul de contrast din poliuretan minim 1800 mm, - sistemul de perfuzie din poliuretan minim 1800 mm, - tub din poliuretan, minim 1500 mm, 1,5x2,7 mm.</p> <p>1 buc.: Bisturiu E11,</p> <p>1 buc.: Ghid angiografic minim 150 cm, J3, 0,034-0,036“</p> <p>10 buc.: Tampon absorbant 10x10 cm minim 8 straturi</p>
----	------------	--	--------	-----	---



					<p>1 buc: Ac seringa 18G  1 buc: Ac seringa 21G  1 buc.: Ac seringă 22G, 0,7x30 mm  1 buc.: Seringă 20 ml 3 componente  1 buc.: Seringă 10 ml 3 componente  1 buc.: Seringă 5 ml 3 componente  1 buc.: Seringă 2 ml 3 componente  1 buc.: Bol pentru tubulatura. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
<b>46</b>		<b>Conector injectare sub presiune</b>			
46.1	33100000-1	Conector injectare sub presiune scurt	Bucată	50	<p>Transparent, lungime 120 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil.  *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

46.2	33100000-1	Conector injectare sub presiune lung	Bucată	50	Transparent, lungime 200 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.
<b>47</b>		<b>Conectoare Y</b>			
47.1	33100000-1	Conector Y mono-	Bucată	20	Universal, pentru toate tehnicile intervenționale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohyi Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de inserție. Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.

47.2	33100000-1	Conector Y duo-	Bucată	20	<p>Universal, pentru toate tehnicile intervenționale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohyi Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de inserție. Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
48	33100000-1	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Bucată	20	<p>Contine: seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu aripioare. Inflație/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub cu lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi. Steril, jetabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

49	33100000-1	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Bucată	10	<p>Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil          La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrarii stentului prin microcatheter.</p> <p>Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm</p> <p>Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hirtie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	---

50	33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Bucată	20	<p>Cateter ghid cu doua lumene ,prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hartie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	---	--------	----	---

51	33100000-1	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substanțelor de diagnostic și tratament în sistemul vascular	Bucată	20	<p>Sa fie compatibil DMSO  Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila  Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE  Realizat din oțel inoxidabil ranforsat  Construcția proximală a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distală sa fie flexibilă pentru a permite un bun control și navigabilitate în sistemul vascular  Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o bună vizibilitate  Construcția varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia în prezența aburului – steam-shape.  Dimensiuni :  Microcateter diametru intern 0.015” , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totală 158cm  Microcateter diametru intern 0.017” , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totală 158cm  Microcateter diametru intern 0.021” , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totală 135 sau 158cm  Microcateter diametru intern 0.027” , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totală 115 /135 sau 158cm. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	---

52	33100000-1	Cateter suport intracranial	Bucată	20	<p>Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare.</p> <p>Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.</p> <p>Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm.</p> <p>Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu</p> <p>Dimensiuni cateter 5F  Diametru intern 0.058”  Lungimi disponibile 105 , 115 , 125 , 130mm  Varf drept</p> <p>Dimensiuni cateter 6F  Diametru intern 0.072” , diametru extern 6F  Lungimi disponibile 95 , 105 , 115 , 125 , 130mm  Varf drept sau angulat 25°. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.  *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	-----------------------------	--------	----	---

53	33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	Bucată	20	<p>Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu 4 zone distincte de impletire progresiva.  Diametru intern 0.017” ,  Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F  Lungime de lucru 150cm / lungime totala 155cm  Compatibil cu ghid 0.014”  Varf drept sau angulat 45° / 90°  Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip)  Prezinta maker fluoro safe situat la 90cm de markerul distal  Prezinta 2 markeri distali radioopaci  Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic pentru lubricitate  Rezistenta superioara la kinking si ovalizare  Microcateterul sa fie compatibil DMSO  Suporta o presiune de injectare 600psi. *Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila Participantului. *Catalogul producatorului/prospecte/ broșura/ instructiuni/documente tehnice, pe suport hartie sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>Ofertantii vor garanta un termen de valabilitate si garantie a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
----	------------	--	--------	----	---



54	33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	10	<p>Spirale framing 3D          Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115", 0.0125", 0.0135", 0.0145"          Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa (open-loop) pentru mentinerea formei          Prima bucla formata sa fie cu 25% mai mica fata de diametrul nominal al implantului.          Dimensiuni : diametru 3-25mm , lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile)          Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instanta          Prevazute cu marker pentru detasare manuala.          *Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
55	33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	15	<p>Spirale filling (super-soft) 3D &amp; helical          Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115", 0.0125", 0.0135", 0.0145"          Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile)          Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instanta          Prevazute cu marker pentru detasare manuala. *Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.          Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

56	33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	15	<p>Spirale finishing (extra-soft) 3D &amp; helical  Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115", 0.0125", 0.0135", 0.0145"  Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm (minim 30 dimensiuni disponibile)  Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instanta  Prevazute cu marker pentru detasare manuala. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
57	33100000-1	Dispozitiv de detasare instantanee a spiralelor	Bucată	5	<p>Dispozitiv pentru detasarea instantanee a spiralelor (coilurilor). *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

58	33100000-1	Ghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Bucată	20	<p>Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
59	33100000-1	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Bucată	5	<p>Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

60	33100000-1	Seringi	Bucată	100	Seringa sterila din 3 componente fara ac cu volume de 5 ml si 20 ml cu conexiune de tip Luer Lock , *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.
61	33100000-1	Sistema de perfuzie cu presiune inalta	Bucată	100	Sistema de perfuzie a solutiilor cu ac plastic pentru transfuzie sol sub presiune pina la 4,5 Bar. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.

62	33100000-1	Robinete	Bucată	100	<p>Sistem tripolar cu tre cai. Sistem pentru utilizare in terapia perfuzabila simultana conectori luer-lock, masculi si femele. Steril. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>
63	33100000-1	Spirale (coiluri periferice)	Bucată	5	<p>Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/ broșura/ instrucțiuni/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Ofertanții vor garanta un termen de valabilitate și garanție a produselor de minim 12 luni din momentul livrării.</p>

64	33100000-1	Stent împletit	Bucată	5	<p>Stent pentru aneurisme, împletit din fir de nitinol, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele stentului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; capacitatea de re poziționare în teacă nu mai puțin de 95%, minim 6 markeri distali și minim 1 marker la mijlocul stentului, compatibil cu microcatetere de 0,0165" și 0,017", celulele stentului vor permite pasajul prin ele a microcatetereleor. Diametrul solicitat: 2,5-4,5 mm, pentru vase cu diam.1,5-4,5 mm. Suport în 3D reconstrucție morfologică și alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</p>
65	33100000-1	Stent tăiat cu laser	Bucată	5	<p>Stent pentru aneurisme, tăiat cu laser, din nitinol, cu celule asimetrice, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; suprafața stentului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele stentului să permită apozitia corectă în vas; capacitatea de re poziționare în teacă nu mai puțin de 90%, minim 3 markeri distali din platina și iridiu și minim 2 markeri din aur pe ghidul de transport; compatibil cu microcatetere de 0,0165" - 0,021". Diametrul solicitat: 3,0-6,5 mm, pentru vase cu diam. 1,5-6,0 mm. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b></p>

66	33100000-1	Dispozitiv de embolizare	Bucată	2	Dispozitiv pentru embolizarea aneurismelor, împletit din fir de nitinol și platină, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 3 markeri distali din platină și iridiu, compatibil cu microcateter 0,027". Diametrul solicitat: 3,5-6,0 mm cu incremența de 0,5 mm, lungimea totală în vase 15-80 mm; pentru vase cu diam. 2,5-6,0 mm. Suport în 3D reconstrucție morfologica și alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.
67	33100000-1	Dispozitiv trombectomie	Bucată	10	Dispozitiv pentru trombectomie, împletit din fir de nitinol și platină, cu celule de diferite dimensiuni, cu design pentru ancorarea fermă a trombului în minim 3 segmente funcționale (modular). Flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 3 markeri distali din aur, minim 2 markeri pe ghidul de transport. Compatibil cu microcatetere de 0,0165" - 0,027". Diametre solicitate: 3,5 mm; 4,5 mm; 6,0 mm, lungimea totală 28-50 mm; pentru vase cu diam. 1,5-4,0 mm. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b>
68		Microcatere cerebrale			

68.1	33100000-1	Microcateter pentru transport	Bucată	10	<p>Microcateter din polimer cu minim 6 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul pentru coils; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil. Dimensiuni 0,0165"; 0,021"; 0,027" cu lungimea totală minim 155 mm; markeri incluși. Compatibilitate cu Sublot 18.2. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b></p>
68.2	33100000-1	Microcateter intermediar	Bucată	10	<p>Microcateter intermediar, apt pentru acces periferic, coronarian și cerebral; apt pentru aspirație/suport microcatetere/acces triaxial; minim 5 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil la 25°. Dimensiuni 0,039"; 0,052"; 0,065" cu lungimea totală minim 110 - 150 mm; markeri incluși. Compatibilitate Sublot 18.1. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b></p>
69	33100000-1	Cateter ghid cu balon	Bucată	10	<p>Cateter balon OTW cu capacitate de pasaj al stentului prin cateter. Dublu stratificat, strat intern din PTFE, ranforsat, vîrf maleabil, conector transparent pentru vizualizare. Dimensiuni 0.0165"; 0.021"; 0.027", lungimea totală - minim 155 cm. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</p>



70	33100000-1	Agent embolic	Bucată	5	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Mixtura de polimer de etilen-vinil alcool dizolvat in dimetilsulfoxid. Praf de tantal inclus in componenta agentului pentru vizualizare fluoroscopica. Viscositate de 18, 20, 34. Timpul de solidificare - 3 minute. Viteza de injectare - 0.16 ml/min. Valabilitatea - 3 ani.
----	------------	---------------	--------	---	--

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>[vor fi acceptate] / [nu vor fi acceptate]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><b><i>[forma garanției a/b/c]</i></b></p> <p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><b><i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i></b></p> <p><b><i>Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</i></b></p> <p><b><i>Codul fiscal: 1016601000212</i></b></p> <p><b><i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></b></p> <p><b><i>TREZMD2X: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</i></b></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<b><i>2 % din valoarea ofertei fără TVA.</i></b>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b><i>DDP 2010 [ediția aplicabilă]</i></b>
3.5.	Termenul de livrare:	<b><i>livrarea va avea loc în termen de pînă la 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului.</i></b>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<b><i>IMSP Institutul de Medicină Urgentă</i></b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<b><i>Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare.</i></b> <i>în termen de 30 zile de la recepționarea facturii fiscale și actului de predare – primire.</i> <i>[se indică condițiile de plată către operatorul economic, plățile prealabile, după caz, inclusiv termenul de achitare]</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<b><i>[120 zile]</i></b>

3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>[nu se acceptă]</i>
------	-----------------------------	------------------------

#### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de <b>depunerea ofertelor</b> , este:	<i>[SIA RSAP]</i>
4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<i>Data 29.03.2019, Ora 11:00</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertații sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

#### 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>[lei MD]</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>[sursa ratei de schimb]</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>[data ratei de schimb]</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi la cel mai scăzut preț fără TVA.</i>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>[cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice solicitate]</i>

#### 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare:</b> <i>[cel mai scăzut preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor solicitate]</i>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<i>5 %</i>

6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><b>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</b></p> <p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Beneficiarul plății: <b>CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Codul fiscal: <b>1016601000212</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p style="padding-left: 40px;"><b>TREZMD2X: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p><b>[indicați una din formele de mai jos] _____</b></p> <p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>Altele _____</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<p><b>[5 numărul de zile]</b></p>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.**

**Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_**

**CAPITOLUL III**  
**FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

### Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție Nr.: \_\_\_\_\_

Anunț de participare Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. \_\_\_\_\_.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) \_\_\_\_\_ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri \_\_\_\_\_.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

\_\_\_\_\_  
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

\_\_\_\_\_  
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, \_\_\_\_\_

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: \_\_\_\_\_

Adresa: \_\_\_\_\_

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

## Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

\_\_\_\_\_  
[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]  
**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

### GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ a fost informată că  
[denumirea băncii]

\_\_\_\_\_ (numit în continuare „Ofertant”)  
[numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_ (numită în  
continuare „ofertă”) pentru livrarea \_\_\_\_\_

[obiectul achiziției]  
conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_  
20\_\_.

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezenta,  
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

\_\_\_\_\_ (  
[suma în cifre] [suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_.

\_\_\_\_\_  
[semnătura autorizată a băncii]

### Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție publică Nr.: \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** \_\_\_\_\_  
[introduceți numele complet al garantului]

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[introduceți numele complet al autorității contractante]

## GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. \_\_\_\_\_

Noi, [introduceți numele legal și adresa băncii], am fost informați că firmei [introduceți numele deplin al Furnizorului] (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției, descrieți bunurile] conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ [numărul și data procedurii de achiziție publică] (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește [introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte] la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul],<sup>1</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

<sup>1</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”



*[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]*

#### **CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CP V	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	<b>Bunuri</b>						
	Lotul 1						
	<i>[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>						
	<b>Total lot 1</b>						
	Lotul 2						
	<b>TOTAL</b>						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_  
 Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

## Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	<b>Bunuri</b>								
	Lotul 1								
	<i>[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>								
	<b>Total lot 1</b>								
	Lotul 2								
	<b>TOTAL</b>								

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

**CAPITOLUL V**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model



# A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

## CONTRACT nr. \_\_\_\_\_ de achiziționare a dispozitivelor medicale

„\_\_\_\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_

**mun. Chişinău**  
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător, _____, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____ (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar, _____, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	reprezentat prin director, <b><u>Ivan ANTOCI,</u></b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b><u>Regulamentului de organizare și funcționare,</u></b> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru, <b><u>IDNO 1016601000212,</u></b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

1. **Achiziționarea centralizată de \_\_\_\_\_,**  
(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare *Bunuri*, conform \_\_\_\_\_,  
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „\_\_\_\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_.

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 – anexa nr.2;

c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

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, 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 Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă 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 rîndul 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 **Certificate de calitate / Standarde de referință** 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. Termenele de garanție [valabilitate, după caz] ale Bunurilor, va fi nu mai mic de 12 luni din data livrării/instalării conform Specificației Nr.2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – 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) 2010, cu transportul Vânzătorului, în termen de pînă la 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- **factura fiscală - 3 ex.,**
- **Certificatele de calitate indicate în Specificații;**
- **Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat (rusă).**

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (**factura fiscală**) și Beneficiarului (**factura fiscală**) 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 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: \_\_\_\_\_ 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 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 Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificația Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și Specificația Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

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 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

## 6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul 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 până la recepționarea lor de către Beneficiar;
- e. **Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis.**

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, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;

## 7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile calendaristice) celelalte Părți despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în modul stabilit de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

## 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 Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Vânzător 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 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, 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 la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.**

**11.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2019.**

11.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, \_\_\_\_ \_\_\_\_20\_\_.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

<b>Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:</b>		
<b>Vînzătorul</b>	<b>Beneficiarul</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
<b>Adresa poștală:</b>	<b>Adresa poștală:</b>	<b>Adresa poștală:</b> <b>Oficiul central:</b> <b>MD-2028, Republica Moldova,</b> <b>mun. Chișinău, str. Korolenko</b> <b>2/1</b>  Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu nr.3
Telefon:	Telefon:	Telefon: <b>(022) 88 43 25</b> <b>(022) 88 42 44</b> <b>Fax: (022) 88 42 45</b> <b>Email: <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a></b> <b><a href="mailto:office@capcs.md">office@capcs.md</a></b> <b>Site: <a href="http://capcs.md">http://capcs.md</a></b>
Cont de decontare:	Cont de decontare:	Cont IBAN: <b>MD75TRPCCC518430C01859AA</b>
Banca:	Banca:	Banca: <b>MF-TT Chisinau-bugetul de stat</b> Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod:	Cod:	Cod: <b>TREZMD2X</b>
Cod fiscal:	Cod fiscal:	Cod fiscal: <b>1016601000212</b>
<b>Semnăturile Părților</b>		
<b>Semnătura autorizată:</b>	<b>Semnătura autorizată:</b>	<b>Semnătura autorizată:</b>
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

**SPECIFICAȚIE Nr.1**  
(Lista bunurilor)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
		<b>Bunuri/Servicii:</b>							
		Lotul 1							
		<i>[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>							
		<b>Total lot 1</b>							
		Lotul 2							
		<b>TOTAL</b>							

**Vînzătorul:**

6. L.Ș.

**Beneficiarul:**

L.Ș.

**Centrul:**

L.Ș.

la Contractul nr. \_\_\_\_\_  
din „\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_

## GARANȚIE DE BUNĂ EXECUȚIE

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

**Data:** \_\_\_\_\_

**Numărul și denumirea licitației:** \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** [introduceți numele complet al garantului]

**Beneficiar:** [introduceți numele complet al autorității contractante]

**GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE nr.** \_\_\_\_\_

Noi, [introduceți numele legal și adresa băncii], am fost informați că firmei [introduceți numele deplin al Furnizorului] (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției, descrieți bunurile și serviciile] conform invitației la licitația nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ [numărul și data licitației] (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de licitație.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește [introduceți suma(ele)<sup>2</sup> în cifre și cuvinte] la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul],<sup>3</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

<sup>2</sup> Banca va introduce suma(ele) specificate în Condițiile speciale ale contractului (CSC) și denuminate, după cum este specificat în CSC, în valuta(ele) Contractului sau într-o valută liber convertibilă acceptabilă pentru autoritatea contractantă.

<sup>3</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

la Contractul nr. \_\_\_\_\_  
din „\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_

**SPECIFICAȚIE Nr.2**  
*(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)*

Nr. d/o	Cod CPV	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 / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]	Certificate de calitate / Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
		<b>Bunuri/Servicii:</b>						
		Lotul 1						
		<i>[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>						
		<b>Total lot 1</b>						
		Lotul 2						
		<b>TOTAL</b>						

L.Ș. **Vînzătorul:**

L.Ș. **Beneficiarul:**

L.Ș. **Centrul:**