

**ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE
NEGOCIATE**

**Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor
pentru anul 2025 (repetat 2)
prin procedura de achiziție: Licitatie publică**

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV : 33100000-1

Nr. or.	Denumirea lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de masura	cantitatea	Valoarea estimativă fără TVA
1	Balon „cutting” spiral sau „scoring”	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon „cutting” spiral sau „scoring” Cu spiral propretăți de aterotomie, prevăzut cu lame pentru disecție controlată Pentru leziuni intens calcificate si restenoza intrastent. Cateter ghid 6F. NP de 8 atm si RBP de 16-20atm Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Diametru balon: 2.0-4,0 mm (+/- 0.5mm). Lungime balon 9 - 15 mm (+/- 1mm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)	bucată	150	848763
2	GHID 0.018 PROCEDURI PERIFERICE SUPORT SPORIT SI OCLUZII CRONICE	GHID 0.018 PROCEDURI PERIFERICE SUPORT SPORIT SI OCLUZII CRONICE Diametru 0.018” , lungimi de 145, 195 si 300 cm, material otel inoxidabil, Lungime radiopaca de 3cm, material radiopac tungsten platinum, Acoperire proximala : Hydrophobica, acoperire distala : Hydrophilica de 16 cm, Gama de sarme oferita sa aiba 3 greutate ale varfului diferit : 4 g pentru suport sporit, 12 g pentru leziuni torturoase, 30 g pentru ocluzii cronice	bucată	100	170000
3	Dispozitiv utilizat pentru tratamentul vazospasmului cerebral	Dispozitiv tratarea pentru vazospasmul cerebral, cu vizibilitatea crescută prin acoperirea Noble Alloy Coating . Constructie flexibila, radio-opacitate totală iar proximale ale plasei sunt prevăzute cu 2 markeri radioopac din Platinium. Compatibilitatea cu: 0.021” ID microcatheter Indicat pentru vase cu diametrul: 2.5 - 4.0 mm. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime stentului disponibil: 29 mm Lungimea utilizabilă 20 mm. Lungimea ghidului 180 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	10	340000
4	Microsferere	Microsfere biocompatibile din acrylic polimer. Design sferic, omogen, pentru evitarea agregării în cateterul de livrare. Sfere compresibile 20-33% și calibrate pentru o embolizare selectivă în proporție de 90-100%. Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsferes si 4 ml solutie salina. Microsfere codate pe culori: Portocaliu: microsferes 40-120 micrometri Galben: microsferes 100-300 micrometri Albastru: microsferes 300-500 micrometri Rosu: microsferes 500-700 micrometri Verde: microsferes 700-900 micrometri Violet: microsferes 900-1200 micrometri. Compatibilitate cu catetere de livrare cu diametrul intern ≤ 0,038" pentru toate mărimile.	bucată	35	98000
5	Adeziv lichid pentru malformatii vasculare 0.50 ml	Adeziv sintetic chirurgical, biodegradabil, steril, copolimer steril pe baza de cianoacrilat cu formula chimica N-Butyl 3 Cynoacrylate (NBCA)+ Methacryloxysulfolane (MS) utilizare intravasculara (printre altele) gata de utilizare, nu necesita preparare cand intra in contact cu tesuturi, polimerizeaza rapid intr-un film impermeabil subtire, elastic, care are o rezistenta ridicata la tractiune si adera la tesuturi Polimerizarea se produce in contact cu lichide umane, dar doar peste temperatura de 45°C odata polimerizat actioneaza ca o bariera antimicrobiana impotriva celor mai comune bacterii infectioase proprietati antimicrobiene fiole de 0.50 ml	bucată	17	27846
6	Set introductor radial	Set introductor pentru puncție arterială radială compus din: teacă, dilator, mini-ghid, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterial, bisturiu. Material: teacă –PTFE. Acoperire hidrofilică; dilator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru re ducere posibilității de traumare a vaselor sanguine; mini-ghid din oțel inoxidabil de 0,018”, 0,021” sau 0,025”; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor,	bucată	20	7400

		injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii; ac de puncție arterială de 18 G, 20 G sau 21 G.. Teacă cu diametru de 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr Lungime: 8 cm, 11 cm, 23cm. Ghid ului 45cm si 80cm. Teacă acoperire hidrofilică 70%.			
7	GHID ANGIOPLASTIE PERIFERIC suport intermediar si inalt dedicat pentru leziuni sub genunchi	GHID ANGIOPLASTIE PERIFERIC suport intermediar si inalt dedicat pentru leziuni sub genunchi lungimi 190,200,235,300 cm - greutate varf 3 sau 4 gf -varf drept, preshaped - jacheta polimer varf plus tehnologie hidrofila Slip Coat pe 41 cm sau 10 cm, in distalitate - varf radiopac 3 cm - lungime spirale in partea distala a ghidului de 8.5 cm sau 10.8 cm - acoperire PTFE in partea proximala -Tehnologie de constructie ‘rope coil- Act One’ in partea distala pentru o tracabiliata si crosabilitate crescuta a leziunilor	bucată	20	70000
8	GHID 0.014” CTO calcificari excesive	GHID 0.014” CTO calcificari excesive Ghid cu varf „tapperd” (subtiat) pentru posibilitatea selectarii si traversarii microcanalelor intracoronariene, micro con hidrofof Greutate varf 9,12 sau 20 g Lungime de 180 cm Segment radiopac la varf 20 cm Lungime invelis hidrofilic de 20 cm Slip Coat Material otel inoxidabil raanforsat cu 20 cm de spirale in distalitate Diametru distal subtiat de la 0.014” la 0.009 la varf Varf Micro con preformat de 1 mm, unghi de 45 * la toate versiunile Tehnologie „rope coil” ACT ONE pentru responsivitate optima a ghidului	bucată	20	48000
9	GHID ANGIOPLASTIE PERIFERIC suport echilibrat	GHID ANGIOPLASTIE PERIFERIC suport echilibrat 0.014” sau 0.018” ghid hidrofilic - varful ghidului nu este acoperit de tehnologia hidrofila pentru o accesare mai eficienta a leziunii - 20 gf, 30 gf sau 40 gf greutate varf - varf tapered si hidrofofob - lungime de 15 cm sau 17 cm spring coil in partea distala a ghidului pentru un control crescut al ghidului - radiopacitate 15 sau 17 cm - 1:1 torque - diametru varf mai mic de 0.014” - Disponibil in: 180,200 cm si 300 cm lungime - Tehnologie de constructie ‘rope coil- Act One’ in partea distala pentru o tracabiliata si crosabilitate crescuta a leziunilor	bucată	20	70000
10	Filtru pentru vena cava	Filtru pentru vena cava, cu opțiunea permanent și temporar , pentru diametru caval maxim de 30mm; lungime maximala a dispozitivului 54 mm; Diametru intern a shaftului carrier de 6F; material-nitinol; design double basket; abord: femural, jugular, antecubital.	bucată	5	130000
11	Stent arterial autoexpandabil periferic, marimi mari	Stent autoexpandabil periferic cu celulă deschisă , din nitinol, cu acoperire impletita, markeri radio-opaci, capacitate anti-jump, virf moale, dispozitiv de aplicare 5F, compatibil cu ghid 0,018”. Cerinte minime obligatorii: diametre 6, 7, 8, 9, 10mm. Lungimi stent obligatorii: 40, 60, 80mm.	bucată	7	128100
12	Endograft aortic	Endograft aortic un stent graft expandabil pe balon, dedicat implantarii in coarctatia aortei native sau recurente, la pacienti adulti sau adolescenti sau in arterele iliace pentru restabilirea sau imbunatatirea fluxului sanguin. Construit dintr-o singura bucata, platforma cu dublu-strat de Co-Cr, acoperita cu o micro membrana poroasa din PTFE. Sistem de livrare de tip OTW. Shaftul de livrare pe cateter de 75 cm sau 120 cm(+/-5cm). Balonul este prevazut cu 2 markeri radioopaci din Platina/Iridium.	bucată	6	231000

		Compatibilitate cu ghid 0.035'' si teaca introductoare de maxim 9F (diametru 12mm), maxim 11F (diametre 14 mm, 16 mm) si respectiv maxim 14F (diametre 18, 20, 22, 24 mm). Dimensiuni disponibile: 12mm, 14mm, 16mm, 18mm, 20mm, 22mm, 24mm. Posibilitatea de a depăși diametrul nominal cu minim 5 mm la creșterea presiunii peste presiunea nominală. Lungimi: de la 19 pana la 59 mm (+/-2mm) în dependenta de diametru.SAU Stent acoperit, balonexpandabil, din oțel inoxidabil și PTFE, compatibil cu ghid 0,035''; Diametru 12mm, compatibil cu teaca 9F, lungimi disponibile 29,41,61cm. Shaft 80, 120cm. SAU Stent acoperit, balonexpandabil, din oțel inoxidabil și PTFE, compatibil cu ghid 0,035''; Compatibil cu teaca 6,7,8F, în dependenta de dimensiunea stentului; Diametre: 5-10mm și 12 mm; Lungimi - 16,26,37/38,58; Lungime shaft - 80,135cm.			
13	Set presiune invaziva	Set linie presiune invaziva compatibil cu sistemul "mack-lab GE R3 6.9.6" compus din fir ce se uneste la Mack-lab si 5 camere de presiune.	bucată	4	1692
14	Set linie ECG	Set linie ECG compatibil cu sistemul "mack-lab GE R3 6.9.6" prevazuta cu fire ce se uneste la Mack-lab de la care porneste fire pentru patru derivatii standarte cu conexiuni la capat pentru electrozi de o singura folosinta.	bucată	4	4938
15	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis Structura din Nitinol, impletita de tip "cos" . Prevazut cu 2 sau 3 zone de colectare a trombilor de diferite forme. Varful distal maleabil, forma conica, realizat dintr o spirala platina pozitionata pe un miez de Nitinol. Varful distal sa fie inchis pentru a nu permite iesirea trombului din interiorul stentului in timpul retragerii dispozitivului .Sa existe cel putin 3 modele de dispozitiv care sa acopere diametrul vaselor in intervalul 2.0- 5.5 mm si lungimi cuprinse intre 22 si 37mm. Sa fie compatibil cu fir de ghidare de minim 180 cm, confectionat din Nitinol, care sa fie prevazut cu cel putin 10 benzi fluorescente, pozitionate la un centimetru distanta una de cealalta. Compatibil cu microcatheter 0,021 pentru diametrele 4-4.5 mm si 0.027 pentru diamtreul 5.5mm	bucată	4	296296
16	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml	bucată	5	9013,75
17	Balon Shockwave pentru artere periferice calcificate cronic cu ultrasunete	Balon Shockwave pentru artere periferice calcificate cronic cu ultrasunete Configuratie consola Artere Periferice a-generator IVL b-catetere IVL-balon pentru proceduri de litotritie a arterelor periferice c-cabluri de conectare IVL si alte accesorii necesare procedurii A. sa fie prevazut cu generator IVL, echipat cu baterii Litiu-ion reincarcabile, tensiune nominala 14.4V, 6.6Ah, timp de incarcare maxim 12 ore, 12p/incarcare, sa prezinte 1-4 canale emitatoare, in functie de cateter, durata pulsatiei sa fie de aproximativ 1 microsecunda, frecventa puls sa fie de 1, 2, 4 Hz in functie de modelul de cateter conectat, sa aiba iesire voltaj 1.000-3.000V peak to peak (varf-varf). B. Catetere IVL-balon pentru proceduri de litotritie a arterelor periferice: sa aiba diametre de 3.5mm, 4mm, 4.5mm, 5mm, 5.5mm, 6mm, 6.5mm, 7mm cu lungime de 60mm, tehnologia IVL sa fie litotritie a arterelor periferice, expandarea balonului sa se faca la 4atm, pentru un transfer eficient de energie, 30 pulsatii/ciclu, 300 number total de pulsatii, teaca compatibila : 6F, 7F . c. Cabluri conectare IVL: cabluri si alte accesorii necesare pentru functionarea in conditii optime a Consolei pentru litotritie a arterelor periferice	bucată	2	134000
18	Cateterul de reintrare pentru crossing	Cateterul de reintrare pentru crossing Cateter pentru ocluzii totale cronice (CTO) Cateterul de traversare este dispozitiv manevrabil pentru leziunile (re)stenotice intra-luminal, precum și sub-intimal. Din Nitinol cu rotație acului de 360°, complet control orientabil și direcționare capacitate de reintrare. Lungimi shaftului de 80 cm și 120 cm. Diametru 2.9F si 4 F.	bucată	5	160000
19	Stent arterial/venos autoexpandabil periferic, marimi mari	Stent arterial/venos autoexpandabil periferic, marimi mari. Stent autoexpandabil periferic cu celulă închisă, din nitinol, cu acoperire impletita, cu forta radiala înaltă, markeri de tantal, capacitate anti-jump, virf moale, dispozitiv de aplicare 10F cu lungimea 100cm, compatibil cu ghid 0,035''. Cerinte minime obligatorii: diametre 16-34mm cu pasul 2mm;. Lungimi stent obligatorii: 30, 40, 50, 60, 80, 100mm.	bucată	4	78400
20	Balon „cutting” spiral	Balon „cutting” spiral Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Cu proprietăți de aterotomie, prevăzut cu lame pentru disecție controlată Pentru leziuni intens calcificate si restenoza intrastent. Cateter ghid 6F. NP de 8 atm si RBP de 16-20atm	bucată	10	56584,2

		Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Diametru balon: 2.0-4,0 mm. Lungime balon 9 - 15 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)			
21	Stenturi coronariene Platinum Crom de dimensiuni lungi cu eliberare de substanta antiestenozo- Everolimus polimer	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stenturi coronariene Platinum Crom de dimensiuni lungi cu eliberare de substanta antiestenozo- Everolimus polimer Material Aliaj Platinum Crom. Compatibil RMN. Substanta active-EVEROLIMUS polimer >100 µg/cm2. Polimerul utilizat PVDF-HFP polymer ce ofera o distributie uniforma a substantei medicamentoase. Balonul pe care este plasat stentul este dublu strat. Forta radiala sporita, vizibilitate sporita in timpul implantarii. Restenoza mica prin vindecarea neointimei. Rata cea mai mica de tromboza intrastent intraspital si la 30 zile postinterventie. Indicată la pacientii cu risc înalt de sîngerare. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimi obligatorii 8-48mm Diametre obligatorii 2,25- 5,0 mm cu posibilitatea de postdilatare de la 0,5 mm pina la 1,75 mm de la diametrul initial. Lungime efectiva obligatorii 140-150 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	344	2117732,8
22	Ghid coronarian CTO in leziuni calcificate	Ghid coronarian CTO in leziuni calcificate Ghid cu varf „tapperd” (subtiat) pentru posibilitatea selectarii si traversarii microcanalelor intracoronariene, micro con inelis de polimer care asigura lubrificare si traversare adecvata in vase tortuoase Greutate varf 1,7g, 3.5g, 4.5g sau 2, 4 si 6 gf Lungime de 190, 300 cm Diametru extern la varianta 2.0 gf varf de 0.27” Diametru extern la varianta 4.0 gf varf de 0.30” Diametru extern la varianta 6.0 gf varf de 0.30” Segment radiopac la varf 15 cm Lungime inel hidrofilic de 40 cm Slip Coat Material otel inoxidabil raanforsat cu 15 cm de spirale Diametru distal subtiat de la 0.014” la 0.010”, 0.011” si 0.012” la varf Varf Micro con preformat de 1 mm, unghi de 45 * la toate versiunile Ultima tehnologie Xtrand Spirala Tehnologie „rope coil” pentru responsivitate optima a ghidului	bucată	20	46000
23	Extensie pentru cate-ghiduri	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Extensie pentru cate-ghiduri Folosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. Tija de împingere din otel inoxidabil pentru putere și rezistență la îndoire. Acoperire distal hidrofilică pentru traumatism vascular minimal. Marcher radioopac la 2 mm de la vîrf și la 4 mm de la capatul distal al tubului. Prezența încă a doi marcheri radioopaci în porțiunea proximala a dispozitivului de livrare la distanța de 90-95 cm și la 100-105 cm Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Dimensiune disponibila 145 -150cm Lungime segmentului de tub distal 25-30 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).	bucată	210	1390200
24	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor.	bucată	30	78000

25	Stent pentru artere carotide cu celule inchise	Stent pentru artere carotide cu celule inchise Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide. Stent autoexpandabil din Elgiloy, cu miez de tantal. Tip RX. Indicat in tratamentul stenozelor arterelor: carotida comuna (CCA), carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide. Design tip celula închisa/ inchisa. Compatibilitate set introductor: 5F (6 si 8mm), 6F(10mm). Compatibilitate ghid: 0,014" Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Marimi disponibile (diametru*lungime)- 6*20mm, 8*20, 8*29,8*36, 10*24, 10*30, 10*35 cu o marja de +/- 2cm pe parametrul lungime. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	107	1070000
26	Balon non-compliant de dimensiuni mari	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". sistem de livrare Rx. Markeri radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Presiune nominală: 12 atm. Presiune RPB: 20-22 atm, în funcție de diametrul balonului. Performanța non-compliării: creșterea cu până la 3% de la diametrul nominal al balonului la presiuni de 12-18 atm. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm Diametre disponibile balon de la 4.0 pina la 6.0 mm. Lungime de la 6 pina la 30 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	334	292250
27	Sistem de rotatie	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe . Sistem de rotatie Foloseste aer comprimat sau azot pentru a rula turbina cu presiunea intre 90 PSI si 110 PSI. Sistem usor de utilizat de un sigur operator Vârful diamantat cu 2 000-3000 cristale microscopice de diamant pe vârful distal. Partea proximală din alamă nichel. Sistemul pentru rotatie are urmatoarele componente: sistemul de ghidare (1 buc ghid 0,010" compatibil cu burr), avansator pentru a controla miscarea burului, comenzile usor de utilizat incorporate pe avansator, design ergonomic Dynaglide- demontare simpla a sistemului, cablaj hibrid, cateter și consola, 1 buc burr și arborele de antrenare elicoidal, teaca, conectarea cateterului și corpul cateterului. Sistemul este capabil să transmită mișcarea rotativă la viteze de până la 190.000 RPM, care are ca rezultat ablația fină a particulelor de țesut ateromat de către burr acoperit cu diamant. Teaca este de 1,4 mm (0,058 in) in diametru si este tivita la varf pentru a permite trecerea usoara în navă. Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 interventii gratis Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Burrurile sunt disponibile în următoarele dimensiuni: 1,25, 1,5, 1,75, 2,0, 2.15, 2,5 mm Cateterul are o lungime de 135 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	30	4500000
28	Stent coronarian farmacologic activ	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stent coronarian farmacologic activ. Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului)	bucată	115	713000

		Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Sistema de delivrare 140 cm. Dimensiuni: 2.0-5.0 mm cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, lung. 8-38 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
29	Filtru distal pentru protectie embolica	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Filtru distal pentru protectie embolica Utilizabil pentru arterele carotide, coronare si ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018") • 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatible • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat (disponibil de minim 190cm sau 320cm) • 5 Markeri de vizibilitate • Ac pentru irigare inclus • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 5 variante de marime: 3, 4, 5, 6, 7mm • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm si 210 µm • Hipotub conector flexibil pentru maxima performanta in zonele tortuoase • Filtrul are libertate de miscare longitudinala si rotationala pe ghid (filtrul ramane pe loc in timp ce ghidul avanseaza, pentru a evita manipulari ce pot induce vasospasm) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	140	1596000
30	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm² pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Sistema de delivrare 140 cm. Dimensiuni obligatorii: 2.0-5.0 mm, cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, Lungimea 8-38 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	500	3009255
31	Ghid rotawire	Ghid coronarian de dimensiune 0,009" capabil sa navigheze leziuni calcificate oferind acces pentru sistem de aterectomie rotatională RotaPro.	bucată	30	270000

32	Lot 1.1 Kit complet închidere a defectului septal atrial (DSA) si FOP Dispozitiv pentru ocluzia defectului septal atrial (sublot)	Kit complet închidere a defectului septal atrial (DSA) si FOP Dispozitiv pentru ocluzia defectului septal atrial Dispozitivul autoexpandabil, confecționat din nitinol Discurile să fie umplute cu patch-uri din poliester pentru a promova creșterea țesutului Tratament prin etching chimic pentru reducerea cu mai mult de 95% a nichelului eliberat în sânge Strat subțire de oxid care să acopere firele din nitinol fără a afecta proprietățile mecanice ale dispozitivului Dispozitivul să conțină în interior material poliesteric cusut cu fir din poliester, pentru închiderea eficientă a defectului Dispozitivul să prezinte marker distal și proximal pentru a fi ușor de vizualizat Compus din două discuri ce promovează poziționarea sigură în defectul atrial Să fie ușor de recapturat și retras Conexiunea dispozitivului cu cablul de livrare să se efectueze prin înșurubare încât să dispozitivul să fie ușor de eliberat Diametrul discului atrial stâng să fie cuprins între 16 și 56 mm Diametrul discului atrial drept să fie cuprins între 12 și 50 mm Diametrul taliei dispozitivului să fie cuprins între 4 și 40 mm Dispozitivul să fie disponibil în cel puțin 27 de mărimi astfel încât să fie fiabil pentru anatomii diverse SI PENTRU PFO: Dispozitivul să fie autoexpandabil, confecționat din nitinol Tratament prin etching chimic pentru reducerea cu mai mult de 97% a nichelului liber din sange Dispozitivul să nu provoace eroziuni aortice, trombi sau evenimente de embolizare, demonstrate prin studii clinice Compus din două discuri ce promovează poziționarea sigură în defectul septal Dispozitiv preasamblat și gata de utilizare pentru reducerea timpului de pregătire. Să fie ușor de recapturat și retras Conexiunea dispozitivului cu cablul de livrare să se efectueze prin înșurubare încât să dispozitivul să fie ușor de eliberat Diametrul discului atrial stâng să fie cuprins între 18 și 25 mm Diametrul discului atrial drept să fie cuprins între 18 și 35 mm Lungimea taliei dispozitivului să fie de 3 mm Modele cu design simetric și asimetric	bucată	5	343000
32	Lot 1.2 Kit complet închidere a defectului septal atrial (DSA) SI FOP Set sistem de livrare (sublot)	Sistemul de livrare să reducă șansele de deformare a dispozitivului în timpul poziționării și eliberării , curba sub unghi de 45 grade Cablul pentru livrare să prezinte vârf distal ultraflexibil pentru o plasare optimă a dispozitivului Conexiune cu dispozitivul prin înșurubare pentru a promova siguranța procedurii Poziția tecii să se mențină stabilă pe parcursul procedurii Marker pentru indicarea poziției dispozitivului după încărcare Compatibil cu teacă de 6-12 F Setul să conțină teacă și dilatator Ghid cu diametru 0.035” cu vârf în J modificat de 1.5 mm și cu lungime utilă minim 260 cm Balon de masurare cu 3 dimensiuni disponibile, ce permit masurarea unor defecte de pana la 20, 27, 40 mm.	bucată	5	0
33	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu usurinta a stenozelor, Construit din Nitinol, ofera un excelent suport si rezistenta la Kinking drepte sau “in J” Varf atraumatic disponibil in varianta soft-pentru mentinerea formei in vas. Fara a se desprinde spire de metal in timpul schimbarii unghiului. Radioopacitate: 3 cm. Prezenta de 2 marcheri la mijlocul ghidului ce permite o orientare usoara a localizarii lui.	bucată	1000	11316680

		Incarcatura la vîrf pînă la 1,0 gr. Fara a se desprinde spire de metal in timpul modelarii unghiului Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimi obligatorii 190cm și 300cm Diametru nu mai mare de 0,014".(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
34	Stent coronarian farmacologic cu profil foarte subțire	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent coronarian farmacologic cu profil foarte subțire -Material stent: Cobalt crom L605. - Substanta activa: Biolute bioabsorbabil Poly-L-Lactide eluting limus, nu mai puțin de 1,4-2,0 μgm /mm². -Profil foarte subțire: 60-70 μg la stenturi cu diametrul <3 mm. -Lungime shaft obligatorii: 140 sau 145 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). -Prezența de 2 marcheri din platinium-iridium la nivel de balon. - Material balon: Semi cristalin polimer. -Acoperire hidrofilică sau combinată (hidrofilică + hidrofobă), cu condiția ca stratul hidrofilic să fie prezent pe suprafața externă (partea în contact cu endoteliul vascular). Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii -Diametru stent: 2,25-4,0 mm -Lungimi stent : 9– 40 mm Cateter ghid: 5 F (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).	bucată	300	2400000
35	Filtru distal pentru protecție embolică	Filtru distal pentru protecție embolică Utilizabil pentru arterele carotide, coronare și ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: 0.014" • 8Fr Ghid/6Fr Teaca compatible • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat de 180 cm • 4 markeri radioopaci • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 4 variante de marime: 5, 6, 7. 8 mm • filtru cu pori de 100μ • Crossabilitate excelentă - Ușor de traversat anatomii tortuoase cu o profil de traversare de la o valoare de până la 3,2F	bucată	15	202500
36	Sistem de protecție embolică	Prefiltrul uniform de minim 110 microni conceput pentru a permite fluxul continuu de sânge în timp ce se menține eficiența capturii embolice. Bucula de filtru destinată pentru o apozitie de 360° în anatomie dreaptă sau tortuoasă, Vârf și buclă radiopacă. Compatibilitate cu cate-ghid de 6F Suprafața ghidului cu PTFE de 0.014" Profil de trecere: 3.2 F (1.1 mm, 0.042") Profil de recuperare : 4.3 F / 0.056 inch/ 1.42 mm Diametrul vasului de referință : 3.5 mm – 5.5 mm	bucată	15	156000
37	Stenturi Platinum	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stenturi Platinum Crom de dimensiuni lungi cu eliberare de substanta antiestenoza- Everolimus polimer	bucată	15	110000

	Crom de dimensiuni lungi cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Material Aliaj Platinum Crom. Compatibil RMN. Substanta active-EVEROLIMUS polimer >100 µg/cm². Polimerul utilizat PLGA [poly(DL-lactide-co-glycolide)] polymer ce ofera o distributie uniforma a substantei medicamentoase. Balonul pe care este plasat stentul este dublu strat. Forta radiala sporita, vizibilitate sporita in timpul implantarii. Restenoza mica prin vindecarea neointimei. Rata cea mai mica de tromboza intrastent intraspital si la 30 zile postinterventie. Indicat la pacientii cu risc inalt de sangerare. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii si alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungimi obligatorii 8-48mm Diametre obligatorii 2,25- 5,0 mm cu posibilitatea de postdilatare de la 0,5 mm pina la 1,75 mm de la diametrul initial. Lungime efectiva obligatorii 140-150 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
38	Dispozitiv de aterectomie si trombectomie rotationala	Dispozitiv de aterectomie si trombectomie rotationala disponibil in 3 lungimi diferite : 50, 70 si 95 cm. Compatibil cu ghid: ≤ 0.035” Compatibil cu teacă: ≥ 6F Dispozitiv de unica folosinta alimentat de baterii fara necesitatea unei console suplimentare, cateterul este coaxial cu arbore rotativ si o aripa de taiere extensibila. Dispozitivul poate fi utilizat si fara trecerea ghidului prin ocluzie. Dispozitivul este indicat pentru tratarea vaselor periferice , a arterelor native,a ocluziei in stent si a ocluziei grefelor.	bucata	5	225000
39	Teaca ghid scurt	Teaca ghid scurt Vârf flexibil si atraumatic. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, cu impletirea din otel inoxidabil incorporat si amestec optim de nailon durabil, rezistenta ridicata la kinking si raspuns optim la torsiune. radiopacitate sporta, Segment de aliniere coaxiala Forme: STR,MPA,MPC,MPD,HS,RDC,J,JR,IM,VTBL,Contra,H Diametre interne obligatorii: 6 Fr - 0,070”; 7 Fr- 0,078-0.080” ; 8 Fr 0.088-0.090”. 9Fr - 0,098” Lungime obligatorii: 55cm, 90 cm sau 95	bucata	20	17250
40	Balon cateter pentru angioplastie periferica cu presiune ultra inalta utilizat in segmente de vase ingustate.	Balon cateter pentru angioplastie periferica cu presiune ultra inalta utilizat in segmente de vase ingustate. Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) in segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introductor 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018”. Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului.	bucata	20	46666,67
41	Balon OTW pentru proceduri periferice	Balon periferic OTW recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femorale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee si renale, in vasculatura nativa sau in fistule arteriovenoase sintetice dedicate procedurilor de dializa. Este indicat si pentru post-dilatarea stenturilor in vasculatura periferica. Lungime utila: 90 cm si 150 cm. Marcheri de adancime: 2 marcheri situate la 90 cm si 100 cm de la capatul distal. Lungimi disponibile: 20 mm, 40mm, 60 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm, 150 mm, 200 mm. Diametre disponibile: 2.00 mm, 2.50 mm, 3.00 mm, 4.00 mm, 5.00 mm, 6.00 mm. Plierea balonului: 2 sau 3 pliuri, in functie de diametru. Compatibilitate introductor: 4 Fr sau 5 Fr, in functie de diametru. Compatibilitate ghid: 0.018”.	bucata	20	91666,67

		Acoperire hidrofilica: 31 cm. Presiune nominala: 8 ATM. Presiune RPB: 14 ATM.			
42	Cateter cu balon tip RX	Cateter cu balon tip Rx , compatibil cu cateter ghid de 0,014" (0,36mm), destinat dilatarii stenozele din arterele iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale, precum si in tratamentul leziunilor obstructive. Destinat pentru patrunderea in leziuni distale din vasele mici, situate mai jos de genunchi. balonul are 2 markeri radioopaci ce permite pozitionarea acestuia la stenoza. Diametru proximal balon 2,0mm - 4,0mm; diametru distal 1,5mm - 3,5mm; Compatibil cu teci de 4Fr. Presiunea nominala 8 ATM, Presiunea RBP 14 ATM. Lungime cateter 90cm si 170 cm. Diametre balon 2,0mm, 2,5mm, 3,0mm, 3,5mm, 4,0mm. Lungime Balon 20mm, 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm, 150mm, 210mm.	bucată	20	58333,33
43	Balon angioplastie periferica 0.018	Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) în segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introducător 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018". Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului.	bucată	30	70000
44	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu usurinta a stenozele, Construit din Nitinol, ofera un excelent suport si rezistenta la Kinking drept sau "in J" Varf atraumatic disponibil in varianta soft-pentru mentinerea formei in vas. Fara a se desprinde spire de metal in timpul schimbarii unghiului. Radioopacitate: 3 cm. Prezenta de 2 marcheri la mijlocul ghidului ce permite o orientare usoara a localizarii lui. Incarcatura la vârș până la 1,0 gr. Fara a se desprinde spire de metal in timpul modelarii unghiului Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungimi obligatorii 190cm și 300cm Diametru nu mai mare de 0,014".(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	30	27500
45	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar Acoperit cu polimer hidrofilic în porțiunea distală. Ghidul sa fie drept sau in forma de J si Incarcatura la varș sa fie de la 1,0g până la 2,0 g pentru mediu suport. Radioopacitate: 3 cm Prin constructia sa se asigura o buna manevrare in interventii pe vase de anatomie variata. Miezul construit din otel inoxidabil. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Ghidul de lungime obligatorii 190 si 300 cm Diametru de 0,014" (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),	bucată	30	27500

46	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Ghiduri pentru angioplastie Tip soft Miez construit din Nitinol (40cm distal) + oțel inoxidabil (proximal), ofera un excelent suport si rezistenta la kinking. Virful împletit cu fire din platină. Ghidul acoperit cu material PTFE. forma: dreaptă, varf atraumatic disponibil in varianta soft-pentru mentinerea formei in vas. Acoperit cu polimer hidrofilic tip M-coating. Fără a se desprinde spire de metal în timpul schimbarii unghiului. Radioopacitate: 3cm. . Incarcatura la vârful până la 1,0 gr. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime:180cm Diametru: 0.014" (0.36 mm + 0.00 mm). Diametru nu mai mare de 0,014", (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	30	27500
47	Cateter de trombaspiratie activa	Cateter de trombaspiratie activa Cateter periferic cu lumen intern mare, dedicat tratamentului trombilor/embolurilor prin aspiratie, de asemenea cu indicatie venoasa si Embolism Pulmonar. Dimensiune maximizată (0,131"=3,33 mm ID) și disponibilitatea „curatarii” circumferențiale (pentru acoperirea unei suprafețe mari): - Hypotube dintr-o bucată din oțel inoxidabil, cu mai multe pasuri, design tăiat cu laser, - structură formată din 3 zone de tranziție, tranziție lină între capătul distal și cel proximal, - Control de torsiune 1:1 și capacitate de livrare avansată, - 12/12 F diametru exterior proximal/distal, 0,131"/9,98F/3,33 mm diametru interior distal, - Lungimi de 100 si 115 cm, cu varf HTORQ (dublu indoit) si XTORQ (indoit).	bucată	5	300833,33
48	Separator de trombi/emboluri	Separator” de tromb/embol în formă de picătură de polimer la capătul firului de ghidare din oțel, care este compatibil cu cateterul Lightning 12, - lungimi totale: 150 cm, lungime flexibila 20 cm, - diametre proximale/distale ale firelor de ghidare: 0,025” / 0,021”, - diametrele „bulbilor” separatorului: 0,110”.	bucată	5	108333,33
49	Micro-ghid cateter coronarian	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Micro-ghid cateter coronarian Compatibil ghid de 0,014”, Forma conică pt a facilita traversarea: incepand cu diametrul vârfului de 1.3 F (0.42 mm), Construcie shaft din 10 spire otel-inox împletite, pentru asigurarea forței de traversare și permite manipulare rotativă în ocluziile cronice și intervențiile coronariene complexe. Protector în spirală proximal.Vârf radiopac și vizibilitate sporită. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii lungimi obligatorie de 135 si 150 cm (shaft-ului distal de 2.6 F (0.87 mm) si shaft-ului proximal de 2.8 F (0.93 mm). suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),.	bucată	5	51250
50	Stenturi coronariene cu eliberare de	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer Material Aliaj Cobalt Crom L-605.	bucată	10	68333,33

	substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Compatibil RMN . Substanta active-EVEROLIMUS >1 µg/mm². Dovada clinică a ratei de tromboză tardivă foarte mică. Restenoza mică prin vindecarea neointimei. Profil ultrasubțire. Lipsa de scurtare la etapa dilatării maxime, fără deplasare a marginii stentului de la marker în timpul expansiunii. Material balon: Pebax. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungimi 8-38mm. pentru toate diametrele existente. Diametre de la 2,0-4,0 mm cu posibilitate de postdilatare cu pînă la 1,75 mm de la diametrul inițial. Lungime shaft obligatorii 140-145 cm (suplimentar la cele obligatorii se acceptă și alte dimensiuni).			
51	Cateter pentru trombaspirație	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter de trombaspirație rapidă, tip rapid exchange (12 cm). Construcția din oțel inoxidabil împletit, rezistent la răsucire, fără necesitatea stiletului. Vârful conic, cu acoperire hidrofilică distală de 20-30 cm, pentru o înaintare ușoară a cateterului, cu lumen de extragere larg, orientat frontal în imediată apropiere de lumenul ghidului, pentru facilitarea aspirației. 1 marker radiopac situat la 2 mm de la vârful cateterului. 3 markeri non-radiopaci la 90, 100 și 110 cm pt o apreciere rapidă a poziționării în adâncime. compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014”. Setul include: cateterul de aspirație, 2 serigi vacuum de 30 ml, 1 seringă <5 ml pt spălarea lumenului, 2 coșulețe-filtre de 70 microni, tub extensie de 20-25 cm cu robinet. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime utilă 140-145 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta și alte dimensiuni),	bucată	5	30416,67
52	Cateter pentru trombaspirație biluminal	Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange, premontat cu stilet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire. Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă. Sistemul este format din : - Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid și lumenul de aspirație, larg ,orientat înainte în imediată apropiere de lumenul ghidului. Doi marcheri la distanța de 90 și 100 cm de la virf. Sistemul conține două seringi și filtrele tip cosulet. Compatibilitate ghid: 0,014”. Rezistent la răsucire. Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu porțiunea distală hidrofilică pînă la 40 cm.	bucată	5	11666,67
53	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarde	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Cateter de diagnostic pentru abord radial și/sau femural. Material: nailon-poliuretan cu meșă internă din oțel inoxidabil cu împletire dublă, vîrf conic atraumatic din poliuretan.	bucată	250	59791,67

		Hub transparent cu întrarea conică pentru manipulare ușoară și prevenire de kinking. Meșa cu împletire dublă asigură radiopacitate sporită și control al torsiunii. Pereți ultra subțiri asigură flux sporit a substanței de contrast și reduce timpul de injectare. Presiune de lucru pentru 4 Fr – 750 psi, pentru 5 Fr și 6 Fr – 1000 psi. Orificii laterale în unele configurații pentru stabilizarea cateterului și livrarea omogenă a substanței de contrast sau a agenților terapeutici. Compatibilitate cu ghid: 0,038” (0.97 mm). Forme obligatorii: AL, AR, JL, JR, MP, Pigtail drept, angulat, Simmons, Vertebral. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Diametre: 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr. Lungime : 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm (+/-5cm) (suplimentar la cele obligatorii se va accepta și alte dimensiuni)			
54	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie Dispozitiv activ pentru închiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant. Componente complet absorbabile in maxim 60-90 de zile. Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala -dop din collagen -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala. Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. Inchidere mecanică activă - procedura rapidă -ușor de utilizat - confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min - dispozitiv compatibil 6 si 8 F, in set inclus ghid de 70 cm (+/-5cm) tip „J” cu indreptator. Dispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035” si 0.038”.	bucată	100	153750
55	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Spirale metalice dedicate pentru embolizari cerebrale construite din aliaj de platina, compatibile RM Volumul de umplere al spiralelor interiorul sacului anevrismal poate fi calculat printr-o formula speciala. Spiralele sunt prevazute cu un sistem rapid de detasare (sistem electro-mecanic), ce nu necesita cabluri de conectare. Controlerul de detasare se actioneaza dintr-un singur buton, ofera semnale luminoase si auditive cand spirala este gata de detasare. Spiralele sunt disponibile intr-o gama variata ce indeplinesc functiile de “framing“, „filling“ si „finishing“, cu grade de duritate multiple: regular, regular stretch resistant, soft, soft stretch resistant, hipersoft, hipersoft stretch resistant. Disponibile si in varianta soft 3D. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Construite pe sistem 18 si pe sistem 10, nomenclatorul de dimensiuni acopera diametre de la 1 mm si pana la 24 mm cu lungimi de la 1 cm si pana la 68 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	bucată	30	318750

Valoarea estimativă totală: 34 215 192,42 lei

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternativă.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele de bază trebuie să le respecte sunt toate cerințele tehnice indicate pentru fiecare lot în parte.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele alternative trebuie să le respecte sunt marcate cu roșu pentru fiecare lot în parte.

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2025

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

16. Documente OBLIGATORII care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează	DA

		actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea	
--	--	---	--

		oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător, după caz.	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2% din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din <i>Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>, valabilă 160 zile, - de: 2 % din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

11	Declarație cu privire la termenul de valabilitate	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
12	Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
14	Dovada înregistrării în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

16	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
17	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2026 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS.	DA

19. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2% din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. __din__.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

20. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2026.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

21. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

22. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică).

23. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

24. Ofertele se prezintă: în lei.

25. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

26. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot cu corespunderea tuturor cerințelor.

27. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

28. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

29. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

30. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

31. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

32. Ofertele întârziate vor fi respinse.

33. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

34. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

35. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

36. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

37. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).

38. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2025.

Data publicării anunțului de intenție: BAP nr. 81 din 11.10.2024

https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr.81_0.pdf

39. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 21.02.2025.

40. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

41. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG