

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

**adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova,
Chișinău str. Cosmescu 3**

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1637662036151 din 10.01.2022, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor pentru cardiologia intervențională și chirurgia endovasculară conform necesităților IMSP SCM Sfânta Treime pentru anul 2022

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 6.1.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE **privind valabilitatea ofertei**

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN **SANATATE**

adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chişinău, mun.Chişinău, MD-2009, Republica Moldova,
Chişinău str. Cosmescu 3

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea consumabilelor pentru cardiologia intervențională și
chirurgia endovasculară conform necesităților IMSP SCM Sfânta
Treime pentru anul 2022"

prin procedura de achiziție - Licitație deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1637662036151 din 10.01.2022

pentru o durată de 160 (una sută şaizeci) zile, respectiv până la data
de 19.06.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 6.1.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1637662036151 din 10.01.2022			
Obiectul achiziției:					Achiziționarea consumabilelor pentru cardiologia intervențională și chirurgia endovasculară conform necesităților IMSP SCM Sfânta Treime pentru anul 2022			
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	Cateter ghid pentru coronare – tip "ballanced support"	Cateter ghid pentru coronare – tip "ballanced support"	Launcher Laxxxxxx	SUA	Medtronic	Tip "balanced support"- atat segmentul distal, cat si cel proximal sunt flexibile , fiind astfel potrivit in cazul leziuni complicate cand avem nevoie de o mai mare flexibilitate. Constructia armata "Full Wall Technology": cateter ghid din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateterele ghid numai din teflon. Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058"; 6F- 0.071"; 7F- 0.081"; 8F- 0.090". Lungime 90 cm. Curburi diferite. Prevazut si in varianta cu gauri laterale. Varf atraumatic, marker radioopac proximal. Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7 Fr. *Pentru dispozitivele medicale Inregistrate In Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de Inregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt Inregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Tip "balanced support"- atat segmentul distal, cat si cel proximal sunt flexibile , fiind astfel potrivit in cazul leziuni complicate cand avem nevoie de o mai mare flexibilitate. Constructia armata "Full Wall Technology": cateter ghid din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateterele ghid numai din teflon. Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058"; 6F- 0.071"; 7F- 0.081"; 8F- 0.090". Lungime 90 cm. Curburi diferite. Prevazut si in varianta cu gauri laterale. Varf atraumatic, marker radioopac proximal. Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7 Fr. *Pentru dispozitivele medicale Inregistrate In Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de Inregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt Inregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
21	Baloane PTCA semicompliante	Baloane PTCA semicompliante	Solarice SC SPLxxxxX	SUA	Medtronic	Baloane tip rapid exchange semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permit utilizarea tehnicii "kissing balloon". Tuburi extern și intern fixate previn încrețirea în cute pe lățimea balonului. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 140-145 cm. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. Diametre balon: 1.5 mm, 2.0 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm. Lungimi balon: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12-14 atm, în funcție de diametrul balonului. Timp dezumflare 1-3 sec. *Pentru dispozitivele medicale Inregistrate In Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de Inregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt Inregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Baloane tip rapid exchange semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permit utilizarea tehnicii "kissing balloon". Tuburi extern și intern fixate previn încrețirea în cute pe lățimea balonului. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 140-145 cm. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. Diametre balon: 1.5 mm, 2.0 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm. Lungimi balon: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12-14 atm, în funcție de diametrul balonului. Timp dezumflare 1-3 sec. *Pentru dispozitivele medicale Inregistrate In Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de Inregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt Inregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

25	Baloane PTCA noncompliance	Baloane PTCA noncompliance	Solarice NC NCSLCxxxxX	SUA	Medtronic	Baloane PTCA RX noncompliance. Compatibilitate ghid: 0,014". Lungime shaft: 135-145 cm. Dimensiuni: diam. disponibile de la 2.0 pına la 5.0 mm. Lungimi disponibile de la 6 pına la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal: 2.5 Fr (0.83 mm) pentru Ø 2.25-3.00 mm; 2.6 Fr (0.87 mm) pentru Ø 3.25-5.00 mm. Diametrul de intrare în leziune: 0,42 mm. Presiune nominală: 10 atm. Presiune RPB: 18-20 atm, în funcție de diametrul balonului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Baloane PTCA RX noncompliance. Compatibilitate ghid: 0,014". Lungime shaft: 135-145 cm. Dimensiuni: diam. disponibile de la 2.0 pına la 5.0 mm. Lungimi disponibile de la 6 pına la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal: 2.5 Fr (0.83 mm) pentru Ø 2.25-3.00 mm; 2.6 Fr (0.87 mm) pentru Ø 3.25-5.00 mm. Diametrul de intrare în leziune: 0,42 mm. Presiune nominală: 10 atm. Presiune RPB: 18-20 atm, în funcție de diametrul balonului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
29	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	In.Pact Falcon FLCPxxxxxB12	SUA	Medtronic	Balon farmacologic activ pt aa. coronare, Rx, impregnat cu Paclitaxel. Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Acțiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile. Disponibil pe cateter cu lungime de 145 cm. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pına la 4.00 mm; lungime de la 15 la 30 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon farmacologic activ pt aa. coronare, Rx, impregnat cu Paclitaxel. Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Acțiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile. Disponibil pe cateter cu lungime de 145 cm. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pına la 4.00 mm; lungime de la 15 la 30 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

34	Stenturi coronariene farmacologic cu eliberare de substanta antirestenzoza- Zotarolimus	Stenturi coronariene farmacologic cu eliberare de substanta antirestenzoza- Zotarolimus	Resolute ONYX RONYXxxxxX	SUA	Medtronic	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: 1-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai buna acoperire a vasului). Compatibil cu cateter ghid de 5F. Sistemul de livrare 140cm. Diametre de la 2.25 pînă la 5.0 mm, cu posibilitatea de supradilatare cu pînă la 1.25 mm de la diametrul nominal.. Lungimi 8-38 mm. Presiunea nominală: 12 atm. RBP: 16-18 atm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	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: 1-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai buna acoperire a vasului). Compatibil cu cateter ghid de 5F. Sistemul de livrare 140cm. Diametre de la 2.25 pînă la 5.0 mm, cu posibilitatea de supradilatare cu pînă la 1.25 mm de la diametrul nominal.. Lungimi 8-38 mm. Presiunea nominală: 12 atm. RBP: 16-18 atm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
38	Cateter pentru aspirare ocluzii temporara	Cateter pentru aspirare ocluzii temporara	Export Advance ADVANCECE	SUA	Medtronic	Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange (20 cm), 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 și rezistența la kinking. Vârful atraumatic radioopac, cu lumina de extragere larg, orientat înainte, în imediata apropiere de ghidului, ce permite aspirarea maselor trombotice. Lungime cateter 140-145 cm, cu porțiunea distală hidrofilică 30-40 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Marker radiopac situate la 2mm de la vârful cateterului. Marker non-radiopaci situați la 90, 100 și 110 cm din distal, pt apreciere poziționarii în adancime. Setul include 2 seringi de aspirație, prelungitor cu robinet și filtru de tip cosulet de 70 microni. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange (20 cm), 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 și rezistența la kinking. Vârful atraumatic radioopac, cu lumina de extragere larg, orientat înainte, în imediata apropiere de ghidului, ce permite aspirarea maselor trombotice. Lungime cateter 140-145 cm, cu porțiunea distală hidrofilică 30-40 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Marker radiopac situate la 2mm de la vârful cateterului. Marker non-radiopaci situați la 90, 100 și 110 cm din distal, pt apreciere poziționarii în adancime. Setul include 2 seringi de aspirație, prelungitor cu robinet și filtru de tip cosulet de 70 microni. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

55	Extensie pentru cate-ghiduri	Extensie pentru cate-ghiduri	Telescope TELEXF	SUA	Medtronic	Folosita in abordari de leziuni complexe. Acoperire distal hidrofilică pentru traumatizm vascular minimal. Shaft proximal inox pentru rezistența. Lungime utilă 150 cm. Lungime segmentului Rx - 25 cm. Dimensiuni disponibile: 5, 6, 7 și 8 F. Flexibil și rezistent la kinking. 2 markeri radioopaci în distalitate și 2 markeri de poziționare situați la aprox 95 și 105 cm pt aprecierea rapida a avansarii cateterului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității și anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantei. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Folosita in abordari de leziuni complexe. Acoperire distal hidrofilică pentru traumatizm vascular minimal. Shaft proximal inox pentru rezistența. Lungime utilă 150 cm. Lungime segmentului Rx - 25 cm. Dimensiuni disponibile: 5, 6, 7 și 8 F. Flexibil și rezistent la kinking. 2 markeri radioopaci în distalitate și 2 markeri de poziționare situați la aprox 95 și 105 cm pt aprecierea rapida a avansarii cateterului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității și anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantei. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
56	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Obtura OBTxF	SUA	Medtronic	Dispozitiv pentru inchiderea vasculara activă efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Componente: o ancoră (poziționată intravascular); un dop din collagen (poziționat extravascular, pe traiecul de puncție); o sutură complet bioabsorbabilă care asigură sigilare sigură, cu o rată mică de complicații. Toate componentele se absorb timp de 60-90 zile. Compatibil cu ghid 0.035" și 0.038". *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității și anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantei. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Dispozitiv pentru inchiderea vasculara activă efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Componente: o ancoră (poziționată intravascular); un dop din collagen (poziționat extravascular, pe traiecul de puncție); o sutură complet bioabsorbabilă care asigură sigilare sigură, cu o rată mică de complicații. Toate componentele se absorb timp de 60-90 zile. Compatibil cu ghid 0.035" și 0.038". *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității și anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantei. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

82	Balon OTW/RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Balon OTW/RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Admiral Extreme SBxxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon disponibil în varianta OTW și RX, utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale segmentelor ilio-femorale, femuro-poplitee; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicat pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate ghid: 0.035". Lungime utilă: 90 sau 135 cm. Markerii vizibili de adâncime la 90 și 100 cm. Material balon: nailon. Lungimi disponibile balon de la 20 pînă la 200 mm. Diametre disponibile balon de la 3 pînă la 12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Core-wire din oțel-inox încorporat în shaf - sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon disponibil în varianta OTW și RX, utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale segmentelor ilio-femorale, femuro-poplitee; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicat pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate ghid: 0.035". Lungime utilă: 90 sau 135 cm. Markerii vizibili de adâncime la 90 și 100 cm. Material balon: nailon. Lungimi disponibile balon de la 20 pînă la 200 mm. Diametre disponibile balon de la 3 pînă la 12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Core-wire din oțel-inox încorporat în shaf - sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
83	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"	InPact Admiral SBxxxxxxxP	SUA	Medtronic	Balon farmacologic activ pentru intervenții periferice femoropopliteale și infrapopliteale. Balon OTW compatibilitate cu ghid 0.014" și 0.035". Diametre disponibile: 2-4 mm (0.014") și 4-8 mm (0.035"). Lungimi disponibile: 40-150 mm. Presiune nominală: 8 atm. RPB: 12-14 atm. Compatibile cu introducător de 5-7 Fr (în funcție de diametrele balonului). Markerii radioopaci platina-iridiu. Lungimi disponibile cateter: 80, 120, 135, 150 cm. Substanța activă Paclitaxel doza de 3.0 µg/mm² pentru inhibiție neointimală. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon farmacologic activ pentru intervenții periferice femoropopliteale și infrapopliteale. Balon OTW compatibilitate cu ghid 0.014" și 0.035". Diametre disponibile: 2-4 mm (0.014") și 4-8 mm (0.035"). Lungimi disponibile: 40-150 mm. Presiune nominală: 8 atm. RPB: 12-14 atm. Compatibile cu introducător de 5-7 Fr (în funcție de diametrele balonului). Markerii radioopaci platina-iridiu. Lungimi disponibile cateter: 80, 120, 135, 150 cm. Substanța activă Paclitaxel doza de 3.0 µg/mm² pentru inhibiție neointimală. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

84	Sistem de protecție împotriva emboliilor	Sistem de protecție împotriva emboliilor	SpiderFX SPD2-xxx-xxx	SUA	Medtronic	Dispozitiv de filtrare a emboliilor cerebrale, indicat ca dispozitiv adjuvant pentru pacienții care necesită stentare carotidiană/coronariană. Dimensiuni vasculare de referință: 4.0-7.00 mm. Material de fabricație pentru sistemul de captare a debrisiului: nitinol. Diametrul standard al porilor: 100 microni. Compatibil cu ghid de 0.014". Lungimea cateterului 190 cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Dispozitiv de filtrare a emboliilor cerebrale, indicat ca dispozitiv adjuvant pentru pacienții care necesită stentare carotidiană/coronariană. Dimensiuni vasculare de referință: 4.0-7.00 mm. Material de fabricație pentru sistemul de captare a debrisiului: nitinol. Diametrul standard al porilor: 100 microni. Compatibil cu ghid de 0.014". Lungimea cateterului 190 cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE
86	Stenturi periferice autoexpandabile	Stenturi periferice autoexpandabile	Pretege Everflex PRP35XXXXXXX	SUA	Medtronic	Stent OTW, autoexpandabil, din nitinol, pentru segm ileo-femorale. Compatibil cu ghidul 0.035" și teaca 6F. Lungimi shaft: 120-135 cm. Diametre disponibile: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm. Lungimi disponibile: de la 40 la 150 mm. Markerii radioopaci pt poziționare precisa. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Stent OTW, autoexpandabil, din nitinol, pentru segm ileo-femorale. Compatibil cu ghidul 0.035" și teaca 6F. Lungimi shaft: 120-135 cm. Diametre disponibile: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm. Lungimi disponibile: de la 40 la 150 mm. Markerii radioopaci pt poziționare precisa. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ISO, CE

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1637662036151 din 10.01.2022										
Obiectul achiziției:		Achiziționarea consumabilelor pentru cardiologia intervențională și chirurgia endovasculară conform necesităților IMSP SCM Sfânta Treime pentru anul 2022										
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
10	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	150	buc.	744.80	804.38	111 720.00	120 657.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
21	Baloane PTCA semicompliante	Baloane PTCA semicompliante	130	buc.	866.40	935.71	112 632.00	121 642.30	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
25	Baloane PTCA noncompliante	Baloane PTCA noncompliante	150	buc.	866.40	935.71	129 960.00	140 356.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
29	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	30	buc.	4 418.64	4 772.13	132 559.20	143 163.90	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
34	Stenturi coronariene farmacologic cu eliberare de substanta antirestenoză Zotarolimus	Stenturi coronariene farmacologic cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus	30	buc.	6 970.15	6 970.15	209 104.50	209 104.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
38	Cateter pentru aspirare ocluzii temporara	Cateter pentru aspirare ocluzii temporara	30	buc.	2 185.00	2 359.80	65 550.00	70 794.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-

55	Extensie pentru cate-ghiduri	Extensie pentru cate-ghiduri	30	buc.	8 778.00	9 480.24	263 340.00	284 407.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
56	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie	50	buc.	1 762.95	1 903.99	88 147.50	95 199.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
82	Balon OTW/RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Balon OTW/RX 0.035" pentru angioplastie periferică	50	buc.	1 835.40	1 982.23	91 770.00	99 111.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
83	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"	10	buc.	6 828.13	7 374.38	68 281.30	73 743.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
84	Sistem de protecție împotriva emboliilor	Sistem de protecție împotriva emboliilor	5	buc.	11 851.44	12 799.56	59 257.20	63 997.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
86	Stenturi periferice autoexpandabile	Stenturi periferice autoexpandabile	10	buc.	8 169.60	8 823.17	81 696.00	88 231.70	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2022 începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							1 414 017.70	1 510 409.70				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1637662036151 din 10.01.2022
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN
SANATATE**

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Oxivit-med”, declara ca:

- Va prezenta mostre in termen de 5 zile de la solicitarea autoritatii contractante
- Va inregistra in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al Agentiei Medicamentului si Dispozitevelor Medicale
- Termenul de valabilitate la momentul livrării va constitui cel puțin 80% din termenul de valabilitate initial

Data completării: 6.1.2022

Cu stimă,

Dmitrii Kojevnikov

Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____

(semnătura)