

REPUBLICA MOLDOVA

DOCUMENTAȚIA STANDARD
pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri/servicii/lucrări

Obiectul achiziției:

Cod CPV: 33100000-1

Achiziționarea consumabilelor angiografice
necesare IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta
Treime pentru anul 2020

Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Procedura achiziției: Licitație publică

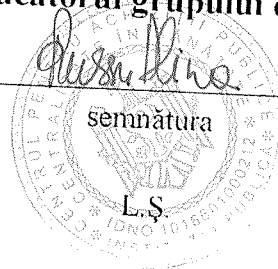
Procedura nr. 20/00047 **din** 18.05.2020

Nr. BAP și data publicării: 17 **din** 10.04.2020

Data deschiderii: 18.05.2020 , **ora** 11:00

Prezenta documentație este identică cu cea aprobată și postată în cadrul Sistemului Informațional Automatizat "Registrul de Stat al Achizițiilor Publice", fapt pentru care autoritatea contractantă poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru



Chișinău 2020



Buletin Nr 17 din 10.04.2020

Tip anunțuri: Invitație de prezentare a ofertelor

Licitație publică Nr. 20/00047

Autoritatea contractantă	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Adresa	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Telefon/fax	022-88-43-25 (48)
Membrii al grupului de lucru, responsabil de procedura de achiziție	BALTA SERGIU
Obiectul achiziției	Achiziționarea consumabilelor angiografice necesare IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime pentru anul 2020
Cod CPV	33100000-1
Locul eliberării documentelor/caietului de sarcini	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Locul desfășurării procedurii de achiziție publică	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Limba în care vor fi întocmite documentația standard/caietul de sarcini	De stat
Pentru ridicarea documentelor de licitație pe suport de hârtie taxa de achitare constituie	0,00
Rechizitele contului de achitare pentru documente:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a ofertei:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a contractului:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Termenul de depunere a ofertelor	18.05.2020 11:00
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	18.05.2020 11:00

Date suplimentare privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=32131628>

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip LICITAȚIE PUBLICĂ
nr. 20/00047 din 10.04.2020

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Licitație publică
Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor angiografice necesare IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime pentru anul 2020
Cod CPV: 33100000-1

Data publicării anunțului de intenție: Nu e specificată

Această invitație la procedura de achiziție este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul Achizițiilor Publice Nr.: 17 din 10.04.2020.

În scopul achiziționării "Achiziționarea consumabilelor angiografice necesare IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime pentru anul 2020 "

conform necesităților autorității contractante (în continuare – Cumpărător), pentru perioada bugetară: 2020 este alocată suma necesară din sursa alocațiilor: CNAM

Cumpărătorul invită operatorii economiei interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor Bunuri:

Listă: Bunuri și specificații tehnice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
I		Set introducător puncție radială scurt			
I.1	33100000-1	Set introducător puncție radială scurt	Bucată	250.00	Ac de puncție (single sau double-wall) de 20, 21 sau 22 G și bisturiu. Mini-ghid metalic sau polimer cu acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei ce reduce riscul spasmului vascular, diametrul 0.018", 0.021", 0.025". Teaca din PTFE cu profil ultra subțire, lungime 10 sau 16 cm, diametre extern/intern: 4/5 F, 5/6 F, 6/7 F, rezistentă la kinking, prevăzută cu valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pt prevenirea hemoragiilor, robinet tridirecțional pt luarea probelor sau injecție de soluții diverse, cu inel de suturare pt o mai bună securizare a teei. Dilator ascuțit, conic, din polipropilenă, atraumatic, cu forma vârfului conică. Toate componentele sunt „latex-free” și sunt incluse într-o tăviță din plastic. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1.1	33100000-1	Set introducător puncție radială scurt	Bucată	250.00	ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
2		Set introducător puncție radială lung			
2.1	33100000-1	Set introducător puncție radială lung	Bucată	250.00	Ac de puncție de 21G, lungime de 4 cm. Mini-ghid din oțel inoxidabil sau de nitinol/platinum cu lungimi de 50/80cm, cu diametre de 0.018” sau 0.025”, cu varf în „J” de 3mm la un capăt și dreapta în capatul opus. Teaca de lungime 11/23cm, lungimea canulei utile până în 7cm, cu marimi disponibile de 4-8 F, rezistentă la kinking, prevăzută cu robinet tridirecțional. Toate componentele vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedură. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
2.1	33100000-1	Set introducător puncție radială lung	Bucată	250.00	care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
3		Set introducător puncție femural scurt			
3.1	33100000-1	Set introducător puncție femural scurt	Bucată	50.00	Dimensiuni: 5-11 F. Lungime: 7-13 cm. Ac de puncție de 21G, lungime de 4-5 cm. Mini-ghid de oțel inoxidabil sau plastic de 0,035" sau 0,038" drept, angulat sau în forma de J și 35-40 cm lungime. Teaca este rezistentă la kinking, se poate spăla și steriliza ușor, "Side port" cu robinet cu trei cai, conține valva siliconată hemostatică, care previne hemoragia și dilatarea. Introducătorul trebuie să fie prevăzut cu marcaj color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și șampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
3.1	33100000-1	Set introducător puncție femural scurt	Bucată	50.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
4		Set introducător puncție femural lung			
4.1	33100000-1	Set introducător puncție femural lung	Bucată	50.00	<p>Dimensiuni: 5-11 F. Lungime: 23 cm. Ac de puncție arterială de 18 G sau 20 G. Mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic de 0,035" sau 0,038", drept, angulat sau în forma de J. Teacă conține un inel radiopac încastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Teele sunt rezistente la kinking. Dilator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii; Toate componentele nu conțin latex. Setul este amplasat într-un suport de plastic. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33100000-1	Set introducător puncție femural lung	Bucată	50.00	confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
5		Teacă-ghid armată			
5.1	33100000-1	Teacă-ghid armată	Bucată	100.00	Servește în calitate de cateter de ghidare și/sau teacă introductoare. Material: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală cu fir din oțel inox. Vârf conic, atraumatic. Lungime: 45 și 90 cm. Diametre disponibile: 5, 6, 7 și 8 Fr. Acoperire hidrofilică cu proprietăți asemănătoare mucoasei. Compadibilitate ghid: 0,038". Valva hemostatică de tip "cross-cut". Configurații: Straight, Hockey Stick, MP, RIDC, LIMA. Diametrul exterior: 2,4 Fr. Diametrul intern: 5 Fr – 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – 0,114" (2,9 mm). *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
6		Support cateter periferic			
6.1	33100000-1	Support cateter periferic	Bucată	40.00	Cateter de support periferic de tip

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33100000-1	Suport cateter periferic	Bucată	40.00	<p>OTW; recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină. Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală. Shaft - oțel inoxidabil, împletitură dublă. Vârf conic - drept sau angulat la 30°. Lungimea părții conice ale vârfului - 12 mm pentru trecere ușoară a ghidului de 0,035" spre vârful cateterului. Lungimi disponibile: 65 cm, 90 cm, 135 cm, 150 cm. Compatibilitate cu ghid: 0,035" (0,89 mm). Compatibilitate teacă: 4 Fr. 3 markeri radiopaci: 1 marker încastrat în shaft poziționat la 1 mm de vârf, 1 marker la 40 mm de vârf, 1 marker la 60 mm. Material markeri: Platinium (90%), Iridium (10%). Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 40 cm. Presiune maximă: 750 psi. O.D.: proximal - 1,39 mm; distal - 0,95 mm. I.D.: proximal - 1,05 mm; distal - 0,92mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33100000-1	Suport cateter periferic	Bucată	40.00	Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
7		Catetere diagnostice angiografice			
7.1	33100000-1	Catetere diagnostice angiografie	Bucată	600.00	<p>Lungimea cateterelelor va fi de: 110-125 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire împletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. La capătul proximal dotat cu hub din policarbonat cu "aripioare" pentru o manipulare facilă. Lumen intern larg ce asigură un flux crescut de substanță de contrast la injecție. Diametrele interioare vor fi după cum urmează: la cateterul de 4 F = 1.07 mm, la cel de 5 F = 1.17 mm și la cel de 6 F = 1.37 mm. Compatibilitate cu ghid: 0,038". Se oferă generic cateterele, oferta subînțelegând toate varietățile de forme folosite. Forme: AI., AR, JI., JR, MP, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
8		Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan			
8.1	33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	600.00	<p>Lungimea cateterelelor va fi de: 100-110 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire împletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. Fabricat din poliuretan. Varf atraumatic radioopac. Diametre diferite și prin culoare. Lumen ce asigură un flux crescut de substanță de contrast la injecție. Diametrele interioare vor fi după cum urmează: la cateterul de 4 F = 1.03 mm, la cel de 5 F = 1.2 mm și la cel de 6 F = 1.3 mm. Limita de presiune pentru un cateter de 4 F – la 750 PSI și la 5-6 F - la 1000 PSI. Compatibil cu ghid de 0.038". Se oferă generic cateterele, oferta subînțelegând toate varietățile de forme folosite. Forme: AL, AR, JL, JR, MP, ST, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°, Tiger, B.K. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
8.1	33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	600.00	pentru produsele oferite.
9		Ghid hidrofilic moale tip standard			
9.1	33100000-1	Ghid hidrofilic moale tip standard	Bucată	100.00	Ghid din nitinol, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram. Lungimi: 50-300cm. Diametre: 0.018", 0.020", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038". Configurații vârf: straight, angled, J (1,50 mm sau 3.00 mm). Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm, 50 mm, 80 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
10		Ghid periferic hidrofilic, de tip stiff			
10.1	33100000-1	Ghid periferic hidrofilic, de tip stiff	Bucată	40.00	Ghid moale de tip stiff din nitinol, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram. Lungimi: 220, 260cm. Diametre: 0.020", 0.025", 0.035", 0.038".

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
10.1	33100000-1	Ghid periferic hidrofilic, de tip stiff	Bucată	40.00	<p>Configurații vârf: straight, angled, J (1.50 mm). Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm, 80 mm.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
11		Ghid periferic hidrofilic, extrastiff			
11.1	33100000-1	Ghid periferic hidrofilic, extrastiff	Bucată	60.00	<p>Construcție: hybrid – shaft proximal din PTFE spiralat extra rigid, distal – nitinol cu poliuretan îmbogățit cu Wolfram și acoperire hidrofilică: conexiune prin tehnologie dual core. Vârf conic, atraumatic. Acoperire hidrofilică. Lungimi: 180 cm, 260 cm, 300 cm. Diametre: 0,014", 0,018", 0,035". Configurații vârf: angled, straight. Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 50 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
11.1	33100000-1	Ghid periferic hidrofiliic, extrastiff	Bucată	60.00	dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
12		Ghid periferic schimb dispozitive			
12.1	33100000-1	Ghid periferic schimb dispozitive	Bucată	60.00	Shaft de susținere. Diametrul 0,035" cu vârf atraumatic moale. Control de torsiune – 1:1. Acoperire hidrofila cu un strat de acoperire microglide pentru micșorarea fricției,cu un vârf moale deformabil. Lungimea de 300 cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
12.1	33100000-1	Ghid periferic schimb dispozitive	Bucată	60.00	ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
13		Ghid pentru navigarea și traversarea leziunilor stenozate deasupra și dedesubtul genunchiului			
13.1	33100000-1	Ghid pentru navigarea și traversarea leziunilor stenozate deasupra și dedesubtul genunchiului	Bucată	40.00	Ghid cu virf drept, manșon de polimer de 35 cm, suport din oțel inoxidabil, acoperire hidrofila, diametru de 0.014 și 0.018, opțiuni multiple de încărcare gram, conic scurt și lung, lungimea de 300cm.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
13.1	33100000-1	Ghid pentru navigarea și traversarea leziunilor stenozate deasupra și dedesubtul genunchiului	Bucată	40.00	studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
14		Cateter ghid pentru coronare			
14.1	33100000-1	Cateter ghid pentru coronare	Bucată	70.00	<p>Cateter-ghid pentru abord radial și/sau femural destinat livrării instrumentelor intervenționale, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, meșa plată 2x2 cu împletirea dublă pentru radiopacitate sportă, rezistență ridicată la kinking și răspuns optim la torsiune. Tehnologie de 6 zone cu flexibilitate diferită pentru asigurarea suportului și manipulării optime. Vârf conic atraumatic. Acoperire hidrofilică cu excepția părții distale (7 cm) și părții proximale (25 cm). Permite utilizarea tehnicii "kissing balloon". Diametre interne: 5 Fr – 0,059" (1.50 mm); 6 Fr – 0,071" (1.80 mm); 7 Fr – 0,081" (2.08 mm); 8 Fr – 0,091" (2.31 mm). Lungime: 100 cm sau 125 cm. Forme: AL, AR, JL, JR, Backup Left, Ikari Left, Ikari Right, IMA, MP, Bypass Left, Bypass Right, EBU, Tiger. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
14.1	33100000-1	Cateter ghid pentru coronare	Bucată	70.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
15		Catetere ghid pentru abord radial			
15.1	33100000-1	Catetere ghid pentru abord radial	Bucată	70.00	Acoperire cu nylon la exterior și teflonate în interior, armate cu 10-16 fire împletite de oțel inoxidabil, varf atraumatic, marker radioopac proximal. Diametrele interioare vor fi nu mai mici decât: la cateterul de 5F-0.056", 6F-0.070", 7F-0.080", 8F-0.090". Oferite sub toate formele uzuale mai ales cele cu back-up sporit, pentru acces radial. Este prevăzut și cu gauri laterale pt evitarea damping-ului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
16		Cateter ghid pentru coronare – tip "balanced support"			
16.1	33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip "balanced support"	Bucată	70.00	Tip "balanced support"- atat segmentul distal, cat si cel proximal sunt flexibile , fiind astfel potrivit in cazul leziuni complicate cand

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
16.1	33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Bucată	70.00	<p>avem nevoie de o mai mare flexibilitate. Constructia “Full Wall Technology”: cateter ghid din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateterul ghid numai din teflon. Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090”. Lungime 90/ 100cm. Curbură diferite. Poate fi prevazut si cu gauri laterale. Armat, varf atraumatic, marker radioopac proximal. Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7 Fr.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
17		Ghiduri pentru angioplastie Tip soft			
17.1	33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	100.00	<p>Varf de tip “coil design” cu spire matisate pe un centru de elastinita cu o manevrare sporită în cazurile complicate, drept sau în J. Diametrul nu mai mare de 0.014”. Lungimi de 180/300cm Radioopacitate distala: 3 cm. Distalitatea ghidului cu</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
17.1	33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	100.00	manevrabilitate sporită. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
18		Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart			
18.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Bucată	100.00	Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu usurinta a stenozelor, sau in varianta Pro/Pel pentru situatii in care nu este necesara o lubrifiere crescuta. Construit din Nitinol, ofera un excelent suport si rezistenta la Kinking. Diametrul nu mai mare de 0.014". Lungime de 180/300cm: drepte sau "in J". Varf atraumatic disponibil in varianta soft-pentru mentinerea formei in vas. Radioopacitate distala: 3 cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
18.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Bucată	100.00	de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
19		Ghid tip extrasuport			
19.1	33100000-1	Ghid tip extrasuport	Bucată	30.00	Ghid cu suport sporit, miezul pana la varf sa fie puternic, de 0,014” in diametru, acoperit cu polimer hidrofilic. Disponibil la lungimi de 180 si 300cm, in forma de J sau drept. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
19.1	33100000-1	Ghid tip extrasuport	Bucată	30.00	oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
20		Ghiduri hidrofiliice pentru angioplastie coronariana cu support intermedia			
20.1	33100000-1	Ghiduri hidrofiliice pentru angioplastie coronariana cu support intermedia	Bucată	30.00	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute. Diametrul nu mai mare de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport intermediar. Disponibil la lungimi de 180 și 300cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
20.1	33100000-1	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu support intermedia	Bucată	30.00	echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
21		Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu support inalt			
21.1	33100000-1	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu support inalt	Bucată	30.00	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute. Diametrul nu mai mare de 0,014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport înalt. Disponibil în lungimi de 180 și 300cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
22		Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar			
22.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Bucată	30.00	Diametrul 0,014" cu nucleul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 190 cm, Incarcatura la varf

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
22.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Bucată	30.00	<p>sa fie de la 1,0 pînă la 4,0 g pentru suport intermediar. Prin constructia sa se asigura o buna manevrarea in interventii pe vase de anatomie variata, inclusiv cele ocluzionate.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
23		Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat in CTO			
23.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat in CTO	Bucată	20.00	<p>Diametrul 0,014". Constructia: miez compozit, 0.5-08 g încălețura vârfului, cuplu 1:1, confiera control si rezistenta la rasucire. Segment radioopac distal: 3 cm. Disponibil în lungimi de 180 și 300 cm; varf drept sau in J. Înveliș hidrofilic de până la 40 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
23.1	33100000-1	Ghid pentru angioplastie coronariană utilizat în CTO	Bucată	20.00	<p>medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
24		Micro-ghid cateter			
24.1	33100000-1	Micro-ghid cateter	Bucată	10.00	<p>Construcție: "jachetă" de poliuretan. Structura în 3 straturi. Cateter de 2,4 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,022" (0,57 mm). compatibilitate cu ghid de 0,016" sau 0,018". marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până 0,018"; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 500 microni și microsferă de embolizare de până la 700 microni. Cateter de 2,7 Fr: coaxial, fără marcaj radiopac; L: 110 sau 130 cm; I.D.: 0,025" (0,65 mm), în set cu ghid 0,021" și spirală de aur cu lungime de 3 cm cu care vine preambalat; presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018"; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsferă de embolizare de până la 900 microni. Cateter de 2,8 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,027" (0,70 mm), în set cu ghid 0,021" și spirală de aur cu lungime de 3 cm cu care vine preambalat; marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
24.1	33100000-1	Micro-ghid cateter	Bucată	10.00	<p>maximă – 900 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018"; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsferă de embolizare de până la 900 microni. Stopper pentru ghid inclus în set cu catetere coaxiale (permite penetrarea ghidului la lungime dorită, la fel, ajută și la menținerea stabilității a cateterului). *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăseseră în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
25		Micro-ghid cateter coronarian			
25.1	33100000-1	Micro-ghid cateter coronarian	Bucată	5.00	<p>Compatibil categhid de 4 Fr și ghid de 0,014", lungimi de 130 și 150 cm. Diametrul distal extern 1.8 Fr (0.60 mm), diametrul distal intern 0.018" (0.45 mm). Diametrul proximal extern 2.6 Fr (0.87 mm), diametrul proximal intern 0.021" (.55 mm). Strat intern din PTFE (Politetrafluoretilen). Marker radioopac situat la 0.7 mm de la capatul distal. Acoperire hidrofilică 80 cm distal. Flexibilitate crescută</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standard de referință
25.1	33100000-1	Micro-ghid cateter coronarian	Bucată	5.00	<p>În ultimii 13 de cm ai cateterului și compatibil cu sfere embolice $\leq 700\mu\text{m}$. Impletire armata pe toata lungimea pentru o mai înalta performanta de parcurgere și suport. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
26		Micro-ghid cateter coronarian cu dublu lumen			
26.1	33100000-1	Micro-ghid cateter coronarian cu dublu lumen	Bucată	5.00	<p>Acoperire hidrofilica, partea distal ofera o manevrabilitate și parcurgere sporita, virf conic atraumatic. Rigiditatea shaft-ului asigurata prin impletire de otel inoxidabil. Lungimi disponibile: 130 și 150cm. Diametrul distal interior 0.18" / 0.45 mm din PTFE, diametrul distal exterior 1.8 Fr / 0.60 mm, diametru proximal interior 0.021" / 0.55 mm, diametru proximal exterior 2.6 Fr / 0.87 mm. Marker radioopaci: 1.0 mm marker din aur in partea distala 0.5 mm de la virf și 0.5mm marker partea proximala. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
26.1	33100000-1	Micro-ghid cateter coronarian cu dublu lumen	Bucată	5.00	Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
27		Baloane PTCA semicompliante			
27.1	33100000-1	Baloane PTCA semicompliante	Bucată	50.00	Baloane tip rapid exchange semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permite 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: 1.2 mm, 1.5 mm, 2.0 mm, 2.25 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm. Lungimi balon: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 30 mm. Marker radiopaci: 1 pentru Ø 1.2 – 1.5 mm și 2 pentru Ø 2.0 – 4.0 mm din P/ir. Diametru de intrare în leziune: 0.4 mm pentru 1.2 mm x 10 mm și 0.42 mm pentru restul mărimilor. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 20-22 atm în funcție de diametrul balonului. Timp dezumflare 1-3 sec. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
27.1	33100000-1	Baloane PTCA semicompliante	Bucată	50.00	<p>se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
28		Baloane semicompliante de lungimi mari			
28.1	33100000-1	Baloane semicompliante de lungimi mari	Bucată	50.00	<p>Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofilică. Lungimea shaft 145 cm. Compatibil cu ghid 0.014". Presiune nominal -6 atm., RP3: 12-14 atm, în funcție de diametrul balonului. Dimensiuni: diam. disponibile 1.0pana la 4.0 mm. Lungimea 5-40 mm. Timpul maximal de dezumflare pana la 8 sec. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente:</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
28.1	33100000-1	Baloane semicompliante de lungimi mari	Bucată	50.00	de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
29		Baloane semicompliante tip monorail			
29.1	33100000-1	Baloane semicompliante tip monorail	Bucată	50.00	Baloane tip monorail, prevăzut pe ghid scurt 150-190 cm, pentru a putea fi utilizat de un singur operator. Semicompliant. Presiune nominală-6atm., maximală-nu mai puțin de 18 atm. Dimensiuni: diam. disponibile -1,5 până la 4.5 mm. Lungime: 8-30 mm. 2 markeri. Posibila tehnica de interventii "kissing" în cateter de 6F. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
29.1	33100000-1	Baloane semicompliante tip monorail	Bucată	50.00	care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
30		Baloane semicompliante pentru ocluzii cronice totale			
30.1	33100000-1	Baloane semicompliante pentru ocluzii cronice totale	Bucată	30.00	Acoperire total hidrofilică a balonului pentru o penetrate mai ușoară în ocluzii cronice totale, virful balonului ascuțit. Diametrul disponibil de la 1.0 la 4 mm și lungime disponibilă de la 6 mm până la 25 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și șampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
31		Baloane PTCA noncompliante			

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
31.1	33100000-1	Baloane PTCA noncompliant	Bucată	50.00	<p>Baloane PTCA RX noncompliant. Compatibilitate ghid: 0,014". Lungime shaft: 145 cm. Diametre balon: 2.0-4.0 mm. Lungimi balon: 6-25 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.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
32		Balon non-compliant de diametre mari			
32.1	33100000-1	Balon non-compliant de diametre mari	Bucată	30.00	<p>Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Diametre disponibile balon: 4.0-5.0 mm. Lungime: 6-30 mm. Marker radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Presiune nominală: 12 atm. Presiune RPB: 20-22 atm, în funcție</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
32.1	33100000-1	Balon non-compliant de diametre mari	Bucată	30.00	de diametrul balonului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsese în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
33		Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate			
33.1	33100000-1	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	Bucată	30.00	Balon angioplastic non-compliant, acoperire hidrofiliă. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Diametre disponibile balon: 1.5-2.0 mm. Lungime: 6-25 mm. Markeri radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Rezistent până la presiuni de 26 atm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsese în

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
33.1	33100000-1	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	Bucată	30.00	al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
34		Balon „cutting” spiral			
34.1	33100000-1	Balon „cutting” spiral	Bucată	5.00	Balon angioplastie pentru leziuni intens calcificate si restenoza intrastent. Compatibilitate ghid: 0,014”. Sistem cu lungime utilizabila min 140 cm. Diametre disponibile balon: 2.0-4.0 mm. Lungime: 6-15 mm. Markeri radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 6 F. Presiune nominal 8 atm, RBP 16-20 atm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
34.1	33100000-1	Balon „cutting” spiral	Bucată	5.00	ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
35		Balon farmacologic activ			
35.1	33100000-1	Balon farmacologic activ	Bucată	10.00	Balon farmacologic activ pt aa. coronare. RX, impregnat cu Paclitaxel; excipient natural Uree cu actiune hidrofilica - obligatoriu pentru evitarea reactiilor alergice si toxice. Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Actiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile (se confirma cu analize de laborator). Disponibil pe cateter cu lungime de 145 cm. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
35.1	33100000-1	Balon farmacologic activ	Bucată	10.00	oferțant. *Declarație de la Oferțant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferțate.
36		Stenturi coronariene Cobalt Crom cu eliberare de substanța antiestenoză- Everolimus polimer			
36.1	33100000-1	Stenturi coronariene Cobalt Crom cu eliberare de substanța antiestenoză- Everolimus polimer	Bucată	40.00	Material Aliaj Cobalt Crom cu educerea grosimii strut-urilor cu cea. 50% vs. cele metalice. Substanța activă everolimus polimer > 1 μg/mm ² . Dovada clinică a ratei de tromboza tardivă intrastent foarte mică (<1%). Restenoza mică prin vindecarea neointimei. Profil ultrasubțire. Lipsa de scurtare în cazul dilatarii maxime, fără deplasarea marginii stentului de la marker în timpul expandării. Lungimi 8-38mm. Diametre 2.2-4.0 mm, cu posibilitatea de supradilatare cu pînă la 1.5 mm de la diametrul nominal. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Oferțant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
36.1	33100000-1	Stenturi coronariene Cobalt Crom cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Bucată	40.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
37		Stenturi coronariene Platinum Crom cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer			
37.1	33100000-1	Stenturi coronariene Platinum Crom cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Bucată	40.00	Material Aliaj Platinum Crom. Reducerea grosimii strut-urilor cu cea. 50% vs. cele metalice. Compatibil RMN. Substanta activa everolimus polimer > 100 μg/cm ² . Polimer ce ofera o distribuire uniforma a substantei. Stent montat pe un balon cu dublu strat. Forta radiala sporita, vizibilitate sporita in timpul implantarii. Sistem de livrare cu component laser-cut pentru o mai buna traversare a stentului. Rata restenozei mica prin vindecarea neointimei. Lungimi 8-38mm, cu posibilitate de 48 mm. Diametre 2.25-4.0 mm, cu posibilitatea de supradilatate cu pina la 1.75 mm de la diametrul nominal. Rata cea mai mica de tromboza intrastent in perioada intraspitaliceasca si pina la 30 zile postinterventie. Aprobări de utilizare Certificat CE pentru utilizarea in infarctul miocardic acut, pacienti diabetici, ocluzii cronice totale si bifurcării. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
37.1	33100000-1	Stenturi coronariene Platinum Crom cu eliberare de substanța antiestenozoza-Everolimus polimer	Bucată	40.00	ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
38		Stent coronarian farmaceutic activ SIROLIMUS			
38.1	33100000-1	Stent coronarian farmaceutic activ SIROLIMUS	Bucată	80.00	Material stent: Cobalt Crom. Design stent: celule deschise. Grosime strut: 75-80 μm. Substanța activă: Sirolimus în doza mică de 3.5-4.5 μg/mm. Acoperire abumină. Polimer biodegradabil și biocompatibil, timp de degradare și eliminare 3-4 luni. Diametre stent: 2.25-4.0 mm. Lungimi stent în mm: 9-38 mm. Material balon: nylon 12. Presiunea nominală: 8-9 atm. RBI: 14-16 atm. Livrabil prin cateter-ghid de 5 F. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
38.1	33100000-1	Stent coronarian farmacologic activ SIROLIMUS	Bucată	80.00	pentru produsele oferite.
39		Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil			
39.1	33100000-1	Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil	Bucată	20.00	Material stent: Cobalt Crom. Design de celule hybrid cu amestec de celule inchise la margini si celule deschise la mijlocul stentului. Substanta activa: Sirolimus în doza $\geq 1.25\mu\text{g}/\text{mm}^2$. Polimer bioabsorbabil. Diametre stent: 2.0-4.5 mm. Lungimi stent: 8-48 mm. Material balon: nylon 12. Presiunea nominala: 8-9 atm. RBP: 14-16 atm. Livrabil prin cateter-ghid de 5 F. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
40		Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus			
40.1	33100000-1	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus	Bucată	80.00	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 $\mu\text{g}/\text{mm}^2$ pe

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
40.1	33100000-1	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- Zotarolimus	Bucată	80.00	<p>lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai bună acoperire a vasului). Compatibil cu cateter ghid de 5F. Sistemul de livrare 140cm. Diametre 2.25- 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 Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
41		Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- biolimus			
41.1	33100000-1	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- biolimus	Bucată	20.00	<p>Material stent: otel inoxidabil sau aliaj cobalt-crom grosimea stratului max.: 0.0047". Stent activ farmacologic acoperire cu Biolimus continut in polimer bioresorbabil de PLA distribuit doar pe suprafața abluțională degradarea polimerului pînă la 6 luni de la implantare. Profilul de traversare la 3mm –max.0.043". Diametre: 2.25-4</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
41.1	33100000-1	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- biolimus	Bucată	20.00	<p>Lungimi: 9-36 mm. Presiunea nominală 6 atm. Lungime utilă balon 120-140 cm. Vârful balon 0.018". *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
42		Cateter pentru trombaspirație			
42.1	33100000-1	Cateter pentru trombaspirație	Bucată	20.00	<p>Cateter de trombaspirație rapidă, tip rapid exchange (12 cm). Construcția din oțel inoxidabil împletit, rezistent la răsucire. Vârful conic, cu acoperire hidrofilică distală de 20 cm, pentru o înaintare ușoară a cateterului, cu lumen de extragere larg, orientat înainte, pentru facilitarea aspirației. 3 markeri non-radioopaci la 90, 100 și 110 cm pt o apreciere rapidă a poziționării în adâncime. Lungime 140 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Setul include: cateterul de aspirație, 2 serigi 30 ml de aspirație, 1 seringă 4 ml pt spălarea lumenului, 2 coșulețe-filtre de 70 microni, 1 tub de conectare de 20-25 cm cu robinet. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
42.1	33100000-1	Cateter pentru trombaspiratie	Bucată	20.00	<p>În Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și stampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și stampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
43		Cateter pentru aspirare si ocluzie temporara			
43.1	33100000-1	Cateter pentru aspirare si ocluzie temporara	Bucată	20.00	<p>Cateter de tromboaspirație biluminal (lumen pentru stilet și lumen pentru aspirație), 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, fără uniri, pentru o performanță optimă a cateterului. Vârful atraumatic radioopac, cu lumenul de extragere larg, orientat înainte, în imediata apropiere de ghidului, ce permite captarea maselor trombotice. Lungime cateter 140 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Setul include 2 seringi de trombaspirație, prelungitor cu robinet și filter de tip cosulet. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
43.1	33100000-1	Cateter pentru aspirare si ocluzie temporara	Bucată	20.00	<p>se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
44		Set inflator cu manometru de presiuni mici			
44.1	33100000-1	Set inflator cu manometru de presiuni mici	Bucată	50.00	<p>Set pompa cu manometru pentru umflat baloane (indeflator)</p> <p>Continut: indeflator, valva hemostatica, tub de extenzie, torque, introducător fir ghid 0,014 inch</p> <p>Indeflator: seringă 20 cc, manometru până la 25atm</p> <p>Valva hemostatica cu închidere axială, tip push-push. Torque fir ghid 0,014 inch</p> <p>Introducător fir ghid 0,014 inch.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente:</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
44.1	33100000-1	Set inflator cu manometru de presiuni mici	Bucată	50.00	de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
45		Set pompă cu manometru tip "pistol"			
45.1	33100000-1	Set pompă cu manometru tip "pistol"	Bucată	100.00	Contine: - seringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "pistol" - pentru a putea fi operat cu o singura mana, valva hemostatica cu sistem de închidere tip push-push. Inflator cu presiune de pana la 30 atm. Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm. Setul sa contina si torquerul si introducerul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
45.1	33100000-1	Set pompă cu manometru tip "pistol"	Bucată	100.00	care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
46		Dispozitiv de umflare pentru tehnica "kissing"			
46.1	33100000-1	Dispozitiv de umflare pentru tehnica "kissing"	Bucată	100.00	Set pompa cu manometru pentru umflat a 2 baloane simultan (indeflator) Continut: indeflator, seringă minim 30 ml, manometru până la 30 atm. Prevazut cu Y valva cu doua conecitoare care ar da posibilitate efectuării tehnica kissing cu un singur dispozitiv de umflare. Tub de extenzie minim 20 cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
46.1	33100000-1	Dispozitiv de umflare pentru tehnica "kissing"	Bucată	100.00	pentru produsele oferitate.
47		Set steril getabil pentru angiografie			
47.1	33100000-1	Set steril getabil pentru angiografie	Bucată	300.00	<p>Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: câmp de masă instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. Zona ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție (nu mai puțin de 6,5 g/100 cm²). 4 orificii cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, dim. 70 cm. Bordurile adezive ale câmpului impregnate în țesătură (să nu fie lipici cu 2 fețe) pentru a nu forma cute și a asigura 100% impermeabilitate. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: cearșaf 100x150cm. Dublu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă. 1 buc.: husă tub radiologic, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic. 4 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză. 2 buc.: Halat chirurgical XL, din fibre de polipropilen, nu mai puțin de 5 tipuri de polipropilen (SMMMS), repelent, cu manjete de poliester, mâneca cusută cu laser, se va exclude maneca cusută cu acul. Lungimea manecilor - nu mai puțin de 65 cm (±2 cm), lungimea halatului - nu mai puțin de 150 cm (±2 cm) din umeri până la poale, latimea halatului - nu mai mică de 74 cm în zona axilară. 1 pereche: Mănuși sterile, nepudrate N7,5, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere. 2 perechi: Mănuși sterile, nepudrate N7,5; N8, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455),</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
47.1	33100000-1	Set steril getabil pentru angiografie	Bucată	300.00	<p>acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere. 1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, gradat, transparent. 1 buc.: Bol 125 ml cu filet și capac. 1 buc.: Bol renal. 1 buc.: Pinceta. 1 buc.: Forceps. 1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen, color, cu „aripioare”. 1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator. 1 buc.: Rampă 3 căi OFF, robinetii cu „aripioare”, rezistentă la 35 bar integrată cu: - sistemul de contrast din poliuretan minim 1800 mm: - sistemul de perfuzie din poliuretan minim 1800 mm: - tub din poliuretan, minim 1500 mm, 1,5x2,7 mm. 1 buc.: Bisturiu E11. 1 buc.: Ghid angiografie minim 150 cm, J3, 0,034-0,036”. 10 buc.: Tampon absorbant 10x10 cm minim 8 straturi. 1 buc.: Ac seringă 18G. 1 buc.: Ac seringă 21G. 1 buc.: Ac seringă 22G, 0,7x30 mm. 1 buc.: Seringă 20 ml 3 componente. 1 buc.: Seringă 10 ml 3 componente. 1 buc.: Seringă 5 ml 3 componente. 1 buc.: Seringă 2 ml 3 componente. 1 buc.: Bol pentru tubulatura.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
47.1	33100000-1	Set steril getabil pentru angiografie	Bucată	300.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
48		Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial			
48.1	33100000-1	Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial	Bucată	300.00	<p>1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm cu bandă adezivă..1 buc.: câmp de masa instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat. 1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. 4 orificii (2 femurale si 2 radiale) cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, min. 70 cm. 2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă. 1 buc.: husă tub radiologie, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic. 2 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză. 2 buc.: Halat chirurgical XL. 1 buc.: Bol renal. 1 buc.: Pinceta. 1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen, color, cu „aripioare”. 1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator. 1 buc.: Manifold 3 căi OFF, rezistentă la 35 bar integrată cu: - sistemul de contrast din poliuretan minim 1800 mm, - sistemul de perfuzie din poliuretan minim 1800 mm, - tub din poliuretan, minim 1800 mm, 1,5x2,7 mm. 1 buc.: Bisturiu E11. 1 buc.: Ghid angiografic minim 180 cm, J3, 0,035". 1 buc.: teaca de radiale, lungimi de 7, 11 sau 23 cm de 5 sau 6F cu ac si mini guide wire de 0,018 inch. 10 buc.: Comprese absorbant 10x10 cm 12 straturi. 1 buc.: Seringă 20 ml cu luer lock. 1 buc.: Seringă 10 ml cu luer lock. 1 buc.: seringă de 5 ml cu luer lock. 1 buc.: dispencer. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și stampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
48.1	33100000-1	Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial	Bucată	300.00	CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
49		Câmp steril super absorbant			
49.1	33100000-1	Câmp steril super absorbant	Bucată	50.00	Dimensiuni aprox. 30x50cm cu bandă adezivă care poate absorbi pînă la 500 ml sânge. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
49.1	33100000-1	Câmp steril super absorbant	Bucată	50.00	pentru produsele oferțate.
50		Mănuși biogel (N 7; 7,5; 8)			
50.1	33100000-1	Mănuși biogel (N 7; 7,5; 8)	Bucată	300.00	Sterile, nepudrate. Confeționate din latex natural deproteinizat, acoperit cu biogel. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferțate – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferțate.
51		Dispozitiv recuperare corp strain			
51.1	33100000-1	Dispozitiv recuperare corp strain	Bucată	2.00	Dispozitiv confecționat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental. Bucla confecționată din aur- tungsten pentru vizibilitate optimă. Marker radioopac din platina. Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
51.1	33100000-1	Dispozitiv recuperare corp strain	Bucată	2.00	Înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
52		Extensie pentru cate-ghiduri			
52.1	33100000-1	Extensie pentru cate-ghiduri	Bucată	10.00	Folosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. Acoperire distal hidrofilică pentru traumatism vascular minimal. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
52.1	33100000-1	Extensie pentru cate-ghiduri	Bucată	10.00	Înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferțate.
53		Conectoare Y			
53.1	33100000-1	Conectoare Y	Bucată	20.00	Valva hemostatică "Y" cu închidere axială, tip push-push, torque system, fir introductor compatibil cu ghid 0,014". *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferțate.
54		Ac puncție			
54.1	33100000-1	Ac puncție	Bucată	20.00	Capat transparent. Scut Seldinger ușor de manuit. Ac cu un lumen. Calibru 18 G. Perete subtire. Lungime 7 cm. Ghid recomandat 0.035" – 0.038". *Pentru

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
54.1	33100000-1	Ac puncție	Bucată	20.00	dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
55		Tub injectare substanță de contrast			
55.1	33100000-1	Tub injectare substanță de contrast	Bucată	20.00	Din PVC transparent rigid rezistent la presiune 1200 (83 bari) psi adaptor rotativ Conector male – female, Lungimi ≥25 cm. Aviz de compatibilitate emis de producătorul sistemului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
55.1	33100000-1	Tub injectare substanță de contrast	Bucată	20.00	data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
56		Set seringă+tub injectomat "MEDRAD Mark 7 Arterion"			
56.1	33100000-1	Set seringă+tub injectomat "MEDRAD Mark 7 Arterion"	Bucată	30.00	1. Seringa 150 ml. Material: policarbonat transparent. Prevazuta cu varf tip Luer Male si cu conector rotativ pentru fixarea racordului de joasa presiune. Piston prevazut cu doua sisteme de prindere. Presiune maxima de utilizare: 1200 PSI (83 bari). 2. Tub umplere. Material: polietilena cu densitate mica, Lungime totala 40mm. Presiune maxima de utilizare: 1200 PSI (83 bari). Aviz de compatibilitate emis de producatorul sistemului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
56.1	33100000-1	Set seringă+tub injectomat "MEDRAD Mark 7 Arterion"	Bucată	30.00	semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
57		Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție			
57.1	33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	Bucată	25.00	Dispozitiv pentru închiderea vasulară activă efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din colagen. Componente: o ancoră (poziționată intravascular); un dop din colagen (poziționat extravascular, pe traiectul 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 Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 - valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
57.1	33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	Bucată	25.00	- confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
58		Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale			
58.1	33100000-1	Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale	Bucată	25.00	Dispozitiv pentru închiderea vasculară activă efectivă și hemostaza instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile. Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (poziționat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (poziționat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii. Asigură hemostază efectivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mică de complicații. Compatibil cu ghid 0.038". *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
58.1	33100000-1	Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale	Bucată	25.00	Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
59		Sistem de compresie după puncție radială tip ceasornic			
59.1	33100000-1	Sistem de compresie după puncție radială tip ceasornic	Bucată	300.00	Disponibilă în mărimi S.M. L. cu "pernuță" atraumatică din silicon. Compresia și decompresia elementului hemostatic reglabilă prin rotirea manifoldului ceasornicului. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
60		Balon OTW 0.014" pentru angioplastie periferică			
60.1	33100000-1	Balon OTW 0.014" pentru angioplastie periferică	Bucată	40.00	Balon de tip OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor infra-poplitee. Forma balonului conică. Compatibilitate ghid: 0.014" și introducător 4Fr. Lungime utilă: 120 sau 150 cm. Materialul balonului: polimer semicompliant rezistent la presiuni de până la 22 atm. Markerii radiopaci: 2 PTr Lungimi balon: 20 – 210 mm. Acoperire hidrofilică Diametre disponibile balon: 2.0

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
60.1	33100000-1	Balon OTW 0.014" pentru angioplastie periferică	Bucată	40.00	<p>(proximal) /1.5 (distal): 2.5 (proximal) /2.0 (distal);3.0 (proximal) /2.5 (distal) ; 3.5 (proximal) /3.0 (distal); 4.0 (proximal) /3.5 (distal): Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm.. Compatibilitate introducător de la 4 F. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
61		Balon OTW 0.018" pentru angioplastie periferică			
61.1	33100000-1	Balon OTW 0.018" pentru angioplastie periferică	Bucată	35.00	Balon de tip OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale: la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicată pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate introducător: 4 Fr. Compatibilitate ghid: 0,018". Lungime utilă: 90 sau 150 cm; core wire cu vârful conic de tip stiff încorporat în shaft distal.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
61.1	33100000-1	Balon OTW 0.018" pentru angioplastie periferică	Bucată	35.00	<p>Materialul balonului: nailon. Plierca balonului: 2 pliuri (Ø 2.0-2.5 mm). 3 pliuri (Ø 2.5-6.0 mm). Lungimi balon: 20-200 mm. Diametre disponibile balon: 2-12 mm. Presiune nominală 8atm. RPB: 14 atm. Timpul de desumflare: 1 sec pentru baloane de 2-3 mm și 4-28 sec restul dimensiunilor. Compatibilitate introducător: 4-6 Fr în funcție de diametru. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
62		Balon OTW 0.035" pentru angioplastie periferică			
62.1	33100000-1	Balon OTW 0.035" pentru angioplastie periferică	Bucată	25.00	Balon de tip OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicat pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate ghid:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
62.1	33100000-1	Balon OTW 0.035" pentru angioplastie periferică	Bucată	25.00	<p>0,035" (0,89 mm). Lungime utilă: 90-135 cm. Core wire din oțel inox cu vârful conic de tip stilf încorporat în shaft distal, ceea ce sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. Materialul balonului: nailon. Plierea balonului: 3 pliuri (Ø 3-9 mm), 5 pliuri (Ø 10-12 mm). Lungimi balon: 20-200 mm. Diametre disponibile balon: 3-12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Compatibilitate introducător: Ø 3-5 mm – 5 Fr; Ø 6-7 mm – 5 sau 6 Fr, în funcție de lungimea balonului; Ø 8 mm – 6 sau 7 Fr, în funcție de lungimea balonului; Ø 9-12 mm – 7 Fr.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
63		Balon RX 0.035" pentru angioplastie periferică			
63.1	33100000-1	Balon RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Bucată	25.00	Balon de tip RX utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale; la fel, pentru tratamentul

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
63.1	33100000-1	Balon RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Bucată	25.00	<p>leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicată pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0,035" (0,89 mm). Lungime utilă: 135 cm. Core wire din oțel inox cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal, ceea ce sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. Marker vizibili de adâncime la 90 și 100 cm. Materialul balonului: nailon. Plierca balonului: 3 pliuri (Ø 3-9 mm), 5 pliuri (Ø 10-12 mm). Lungimi balon: 20-200 mm. Diametre disponibile balon: 3-12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Compatibilitate introductor: Ø 3-8 mm – 6 Fr; Ø 9-12 mm – 7 Fr. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
64		Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"			
64.1	33100000-1	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"	Bucată	10.00	Balon farmacologic activ pentru intervenții periferice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
64.1	33100000-1	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"	Bucată	10.00	<p>femoropopliteale. Balon OTW - diametere: 4-7 mm. Lungimi: 40, 60, 80, 120, 150 mm. Presiune nominala: 8 atm. RPI3: unica pentru toate diametrele si lungimile balonului (cca 14 atm). Compatibile cu introducător de 5-7 Fr (in functie de diametrele balonului). Marker radioopaci platina-iridiu. Lungimi cateter: 80cm si 130 cm. Port pentru fir ghid si port pentru balon. Compatibilitate ghid 0.035".</p> <p>Substanta activa Paclitaxel doza de peste 3,2µg/mm² pentru inhibitie neointimala. Excipientul pentru absorbtia substantei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilie si netoxic. Distributie uniforma a substantei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului. Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni. Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel I, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de 2 ani. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
64.1	33100000-1	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică 0.035"	Bucată	10.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
65		Sistem de protecție împotriva emboliilor			
65.1	33100000-1	Sistem de protecție împotriva emboliilor	Bucată	15.00	<p>Dispozitiv de filtrare a emboliilor cerebrale, indicat ca dispozitiv adjuvant pentru pacienții care necesită stentare carotidiană/coronariană.</p> <p>Dimensiuni vasculare de referință: 4.0-7.00 mm. Material de fabricație pentru sistemul de captare a debrisiului: nitinol. Diametrul standard al porilor: 100 micrometri. Compatibil cu ghid de 0.014". Lungimea cateterului 190 cm.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, până la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
66		Stenturi periferice autoexpandabile			
66.1	33100000-1	Stenturi periferice autoexpandabile	Bucată	10.00	Stent OTW, din titan, cu markeri din tantal, bioactive, compatibil cu ghidul 0.035" și teaca 6F, pentru vase periferice cu diametrul între 6mm și 7mm. Cu lungimea de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
66.1	33100000-1	Stenturi periferice autoexpandabile	Bucată	10.00	<p>shaft 150 cm shaft. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md). semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
67		Baloane postdilatare noncompliance carotidian			
67.1	33100000-1	Baloane postdilatare noncompliance carotidian	Bucată	20.00	<p>Tip monorail, compatibil cu ghidul 0.014", cu lungimea de shaft 153 cm. Presiune nominala-6 atm., maximal- 14 atm. Dimensiuni: diam. disponibile : 5.0 mm, 5.5 mm. Lungime: 12-25 mm. 2 marcheri radioopaci. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md). semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
67.1	33100000-1	Baloane postdilatare noncompliantă carotidian	Bucată	20.00	documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *)Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
68		Stenturi autoexpandabil pentru carotida			
68.1	33100000-1	Stenturi autoexpandabil pentru carotida	Bucată	8.00	Stent tip monoraile, autoexpandabil din nitinol, cu celule închise, compatibil cu cate-ghid de 6F și ghid de 0.014", cu lungimea de shaft 130-140 cm. Diametre 6-8 și 7-9 mm, conusoidal. Lungimi 30-40 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
68.1	33100000-1	Stenturi autoexpandabil pentru carotida	Bucată	8.00	acestui - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
69		Stenturi cu meșă dublă pentru carotida			
69.1	33100000-1	Stenturi cu meșă dublă pentru carotida	Bucată	8.00	Stent din nitinol, construit din meșă împletită dublă: macro-meșă externă și micro-meșă internă, care permite autoajustare în artere. Sistemul de livrare Rx. Compatibil cu ghidul 0.014" și toate sisteme de protecție anti-emboli, teacă de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr, cu lungimea de shaft 140-150 cm. Diametre: 5-10 mm. Lungimi 25-45 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și șampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și șampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
70		Embosphere microsphere			
70.1	33100000-1	Embosphere microsphere	Bucată	10.00	Microsfere biocompatibile din PEG

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
70.1	33100000-1	Embosphere microspheres	Bucată	10.00	<p>(polietilen-glicol). Design sferic, omogen, pentru evitarea agregării în cateterul de livrare. Sfere compresibile (compresibilitate > 30%) și calibrate pentru o embolizare selectivă în proporție de 90-100%. Prezentate în seringile sterile preîncăcate de 2 ml, unde - 2 ml microsfele și 4 ml soluție salină. Microsfere codate pe culori: Portocaliu: microsfele 75 micrometri. Galben: microsfele 200 micrometri. Albastru: microsfele 400 micrometri. Roșu: microsfele 600 micrometri. Verde: microsfele 800 micrometri. Violet: microsfele 1100 micrometri. Caracteristicile avansate de menținere a omogenității suspensiei. Compatibilitate cu catetere de livrare cu I.D.: ≤ 0,041" pentru toate mărimile. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat de către participant *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație prin care ofertantul se obligă să înregistreze bunul contractat, la AMDM, pînă la momentul livrării acestuia - semnată și ștampilată de ofertant. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>

Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

În termen de 30 zile calendaristice din data comenzii în scris a Beneficiarului.

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Nu
2	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 - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Nu
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	Nu
5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	Nu
6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	Nu
7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	Nu
8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Nu
9	Oferta	Original - Formularul F 3.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economic participant.	Da
10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (se va indica)	Nu
11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului.	Da
12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	Nu
13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	Nu
14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	Nu
15	Formularul F 4.1	- original, completat conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018 - confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii participantului sau semnat electronic	Da
16	Formularul F 4.2	- original, completat conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018 - confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii participantului sau semnat electronic	Da
17	Garanția pentru ofertă	- original - prevăzut în punctul IPO 21; conform formularului F 3.2 din documentația de standard	Da
18	Certificat de atribuire a contului bancar	-copie- confirmată prin semnătură și ștampila operatorului.	Da

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
19	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	-copie- eliberată de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului -confirm cerințelor Inspectoratului Fiscal al RM) confirmată prin aplicarea semnăturii și a ștampilei ofertantului.	Da
20	Lista fondatorilor operatorilor economice (nume, prenume, cod personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și a ștampilei ofertantului.	Da
21	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	- original (conform modelului atașat) - confirmat prin aplicarea semnăturii și a ștampilei ofertantului.	Da
22	Declarație privind prezentarea mostrelor	- ofertantul va prezenta mostre la solicitarea autorității contractante/beneficiarului în decurs de 5 zile după solicitare	Da
23	Declarație privind respectarea termenului de valabilitate	- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Da

Informație Suplimentară:

Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Tel.: **022-88-43-25 (48)** , Fax: **022884245** , E-mail: **office@capes.md**

Numele și funcția persoanei responsabile: **BALTA SERGIU, Șef secție achiziții dispozitive medicale**

Setul de documente poate fi primit la adresa: null.

Operatorii economici care doresc să depună oferte la procedura respectivă urmează să depună o cerere de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

NOTĂ: Cerința dată NU se referă la ofertanții care s-au înregistrat la procedură și au accesat documentele în cadrul SIA Registrul de Stat al Achizițiilor Publice.

Întocmirea ofertelor:

Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilate și ștampilate, urmează a fi prezentate

până la: **18.05.2020 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitatea a ofertelor: 120 zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică sau prin mijloace electronice a membrilor grupului de lucru al autorității contractante și a reprezentanților Participanților la licitație

la: **18.05.2020 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în formă de

Garanție bancară

Garanție prin transfer

în valoare de **2%**

Contractul intră sub incidența Acordului OMC - Nu

Conținutul prezentei Invitații este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Invitației, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

RUSSU ALINA



