



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
ÎNREGISTRAT
DATA 24 octombrie 2023
ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

CONTRACT nr. 21090665/03

de achiziționare a dispozitivelor medicale

19.10.2023

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Oxivit-Med SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Institutul de Medicina Urgentă</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Mihail CIOCANU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600152606 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

1. Achiziționarea consumabilelor neuroangiografice conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2023 (listă suplimentară),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1693402845692,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 09.10.2023

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

- a) Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
 - b) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA, valabilă până la data de 31.01.2024 – anexa nr.2;
 - c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
3. Prezentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile înregistrate în registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.
5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile, Beneficiarului în cantitatea și sortimentul prevăzut în Specificația din anexa nr.1, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Centrul se obligă la rîndul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate.

1.3 Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4 Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate al produsului. conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr. 3.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Instrucțiuni privind modul de utilizare în limba de stat sau limba rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală) și Beneficiarului cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor la destinația finală.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vînzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală, care urmează a fi prezentat de către Vînzător Centrului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația din anexa nr.1 a prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 1 588 585,44(Un milion cinci sute optzeci și opt mii cinci sute optzeci și cinci 44) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 30 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Beneficiar dacă:

a) cantitatea Bunurilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în anexa nr.1;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în anexa nr.1.

4.2. Vînzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vînzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3 din prezentul Contract.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vînzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a. să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b. să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să nu recepționeze bunuri neînregistrate în registrul de stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.
- b) să încaseze penalitățile de la Vânzător conform pct. 9.2, 9.8, 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului ei și dacă părții nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, creditorul poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

- 8.1. Rezilierea Contractului se poate efectua cu acordul comun al Părților.
- 8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral în caz de:
- a) refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
 - b) nerespectarea de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
 - c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;
 - d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.
- 8.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice, în termen de 5 zile lucrătoare, celorlalte Părți intențiile ei printr-o scrisoare motivată.
- 8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă la scrisoare în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare are dreptul să prezinte documentele corespunzătoare Centrului pentru înregistrarea declarației de reziliere.

9. Reclamații și sancțiuni

- 9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.
- 9.2. Vînzătorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării Bunurilor în termen de 5 zile calendaristice de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea. În caz de încălcare a termenului de informare stipulat în prezentul punct, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.
- 9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de 15 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de organismul de evaluare a conformității ori de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.
- 9.4. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.
- 9.5. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.
- 9.6. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.
- 9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organismul de evaluare a conformității, cheltuielile de staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.
- 9.8. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.

9.9. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

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

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

9.10. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.11. Pentru achitarea cu întârziere a mijloacelor financiare către Vânzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.12. Vânzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate; și

b) daune - interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de Centru.

11. Dispoziții finale

11.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

11.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

11.3. Părțile contractante au dreptul, să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de toate Părțile și aprobate corespunzător.

11.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Presentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării contractului de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2023. Contractul se înregistrează în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Presentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 18.10.2023.

11.8. Presentul contract este valabil până la 31.12.2023.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:

Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Oxivit-Med SRL	IMSP Institutul de Medicina Urgentă	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: MD-2004, mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă, 1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 (022) 250-704/ 250-808 / 250-809/250-752 , anticamera@urgenta.md; achizitii@urgenta.md; farmacia@urgenta.md; contab@urgenta.md	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov. md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD09MO2224ASV23488147100	IBAN: MD87TRPCCC518430A00172AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1007600044280	Cod fiscal: 1003600152606	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Balon extracompliant	Bucata	2,00	11 208,0000	12 104,6400	22 416,0000	24 209,2800
1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Balon supercompliant	Bucata	1,00	11 208,0000	12 104,6400	11 208,0000	12 104,6400
2	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	Bucata	10,00	5 400,0000	5 832,0000	54 000,0000	58 320,0000
5	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucata	10,00	8 200,0000	8 200,0000	82 000,0000	82 000,0000
6	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucata	30,00	8 200,0000	8 200,0000	246 000,0000	246 000,0000
7	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucata	20,00	8 200,0000	8 200,0000	164 000,0000	164 000,0000
8	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Microghid 0.008"	Bucata	2,00	6 744,0000	7 283,5200	13 488,0000	14 567,0400
11	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Microghid 0.014" utilizat in cazuri dificile	Bucata	10,00	6 744,0000	7 283,5200	67 440,0000	72 835,2000
12	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Bucata	10,00	6 120,0000	6 609,6000	61 200,0000	66 096,0000
17	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Bucata	20,00	6 744,0000	7 283,5200	134 880,0000	145 670,4000
18	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Bucata	20,00	13 075,0000	14 121,0000	261 500,0000	282 420,0000

19	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Bucata	10,00	32 300,0000	38 760,0000	323 000,0000	387 600,0000
20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Bucata	2,00	15 168,0000	16 381,4400	30 336,0000	32 762,8800
22	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2023						
TOTAL						1 471 468,0000	1 588 585,4400

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(*Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP*)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

33100000-1	Balon extracompliant	SUA, Medtronic	DM000371470 DM000371471 DM000371468 DM000371472 DM000371473 DM000371474
1	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Sistemul cu balon de ocluzie consta intr-un cateter cu balon cu un singur lumen care presupune inserarea unui fir de ghidare de 0.010” pentru ocluzionarea lumenului central, in vederea umflarii balonului.</p> <p>Atunci cand varful spiralat distal din platina de 10 cm al firului de ghidare este inaintat catre sau dincolo de varful cateterului, acesta ocluzioneaza gaurile de umflare, permitand umfarea balonului prin gaurile laterale ale cateterului.</p> <p>Cateterele cu balon de ocluzie sunt indicate pentru utilizarea la vasele de sange ale vasculaturii periferice si neurologice atunci cand se doreste o ocluzie temporara. Aceste catetere ofera o tehnica de selectare a vasului sanguin prin ocluzie vasculara temporara, care serveste la oprirea sau controlarea selectiva a fluxului sanguin.</p> <p>Cateterele cu balon de ocluzie pot fi utilizate si la embolizarea cu balon a anevrismelor intracraniene si tratarea vasospasmului.</p> <p>Baloanele de ocluzie isi dovedesc eficienta in vasculatura asimetrica, asigurand o conformare supla pe structurile complexe, fiind ideale pentru accesul distal si in anatomile unice si neregulate, cum ar fi geometriile in bifurcatie.</p> <p>Baloanele de ocluzie asigura stabilitate in aplicatiile pe vasculatura mare si mica, fiind concepute pentru o acoperire sigura si pentru a crea ocluzii stabile pe lumenele dificile intalnite in vasculatura mare si mica.</p> <p>Baloane de ocluzie sunt proiectate special pentru suport, impingere, pentru o navigare remarcabila si un grad superior de conformare anatomica.</p> <p>Baloanele de ocluzie sunt concepute cu un singur lumen.</p> <p>Caracteristici:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manevrabilitate datorata multiplerelor grade de libertate • Trasabilitate excelenta si cuplu solid pana in anatomia distala • Etansare mecanica pentru un control sigur al umflarii <p>Baloanele sunt compatibile cu sistemul de embolizare lichida Onyx.</p> <p>Baloanele sunt livrate cu firul de ghidaj X-Pedion 10.</p> <p>Baloanele de ocluzie HyperForm sunt create cu un plus de maleabilitate pentru a se conforma geometriilor vasculaturii asimetrice, neregulate si complexe.</p> <p>Baloanele de ocluzie HyperGlide sunt baloane alungite, compliante, concepute pentru anevrisme ale peretilor laterali si pentru ocluziile solide.</p> <p>Componente:</p> <ul style="list-style-type: none"> • lumen unic • balon blastomeric • bandetele de marcare • orificii umflare • sigiliu antiscurgere • deschidere <p>Dimensiuni HyperForm:</p> <ul style="list-style-type: none"> • lungime utilizabila: 150 cm • diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm • lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm • lungime varf: 2 mm • diametru extern proximal: 2.8 F 			

- diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F
 - compatibilitate ghid: .010" max
- Dimensiuni HyperGlide:
- lungime utilizabila: 150 cm
 - diametru balon: 3 mm; 4 mm; 5 mm
 - lungime balon: 10 mm; 15 mm; 20 mm; 30 mm
 - lungime varf: 4 mm
 - diametru extern proximal: 2.8 F
 - diametru extern distal: 2.2 F
 - compatibilitate ghid: .010" max

33100000-1	Balon supercompliant	SUA, Medtronic	DM000371459 DM000371460 DM000371461 DM000371462
2	Hyperglide 104-4310,104-4315,104-4113,104-4112,104-4127,104-4132,104-4515,104-4520,104-4530		DM000371463 DM000371464 DM000371465 DM000371466 DM000371467 DM000371467

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Sistemul cu balon de ocluzie consta intr-un cateter cu balon cu un singur lumen care presupune inserarea unui fir de ghidare de 0.010" pentru ocluzionarea lumenului central, in vederea umflarii balonului.

Atunci cand varful spiralat distal din platina de 10 cm al firului de ghidare este inaintat catre sau dincolo de varful cateterului, acesta ocluzioneaza gaurile de umflare, permitand umfarea balonului prin gaurile laterale ale cateterului.

Cateterul cu balon de ocluzie sunt indicate pentru utilizarea la vasele de sange ale vasculaturii periferice si neurologice atunci cand se doreste o ocluzie temporara. Aceste catetere ofera o tehnica de selectare a vasului sanguin prin ocluzie vasculara temporara, care serveste la oprirea sau controlarea selectiva a fluxului sanguin.

Cateterul cu balon de ocluzie pot fi utilizate si la embolizarea cu balon a anevrismelor intracraniene si tratarea vasospasmului.

Baloanele de ocluzie isi dovedesc eficienta in vasculatura asimetrica, asigurand o conformare supla pe structurile complexe, fiind ideale pentru accesul distal si in anatomile unice si neregulate, cum ar fi geometriile in bifurcatie.

Baloanele de ocluzie asigura stabilitate in aplicatiile pe vasculatura mare si mica, fiind concepute pentru o acoperire sigura si pentru a crea ocluzii stabile pe lumenle dificile intalnite in vasculatura mare si mica.

Baloane de ocluzie sunt proiectate special pentru suport, impingere, pentru o navigare remarcabila si un grad superior de conformare anatomica.

Baloanele de ocluzie sunt concepute cu un singur lumen.

Caracteristici:

- Manevrabilitate datorata multiplelor grade de libertate
- Trasabilitate excelenta si cuplu solid pana in anatomia distala
- Etansare mecanica pentru un control sigur al umflarii

Baloanele sunt compatibile cu sistemul de embolizare lichida Onyx.

Baloanele sunt livrate cu firul de ghidaj X-Pedion 10.

Baloanele de ocluzie HyperForm sunt create cu un plus de maleabilitate pentru a se conforma geometriilor vasculaturii asimetrice, neregulate si complexe.

Baloanele de ocluzie HyperGlide sunt baloane alungite, compliante, concepute pentru anevrisme ale peretilor laterali si pentru ocluziile solide.

Componente:

- lumen unic
- balon blastomeric
- bandelete de marcare
- orificii umflare
- sigiliu antiscurgere
- deschidere

Dimensiuni HyperForm:

- lungime utilizabila: 150 cm
- diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm
- lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm
- lungime varf: 2 mm
- diametru extern proximal: 2.8 F
- diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F
- compatibilitate ghid: .010" max

Dimensiuni HyperGlide:

- lungime utilizabila: 150 cm

- diametru balon: 3 mm; 4 mm; 5 mm
- lungime balon: 10 mm; 15 mm; 20 mm; 30 mm
- lungime varf: 4 mm
- diametru extern proximal: 2.8 F
- diametru extern distal: 2.2 F
- compatibilitate ghid: .010" max

33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	SUA, Medtronic	DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427 DM000371426;
5	Echelon 1xxxxx-xxx		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Microcateterul Echelon este un cateter cu orificiu terminal, cu un singur lumen destinat a fi introdus peste un fir de ghidaj orientabil, in vasele de sange.

Capatul proximal al cateterului are incorporat un adaptor luer standard care permite fixarea accesoriilor.

Cateterul are o tija proximala semirigida care se continua cu o tija distala flexibila pentru a facilita avansarea cateterului in structura anatomica.

Doi markeri radioopaci de la capatul distal faciliteaza vizualizarea fluoroscopica.

Suprafata externa a cateterului este acoperita pentru a creste lubrifierea acestuia.

Microcateterul Echelon este destinat pentru accesul in sistemul neuro-vascular si in sistemul vascular periferic in scopul perfuziei selective controlate de agenti terapeutici specificati de catre medic cum ar fi materialele de embolizare si cele de diagnosticare ca de exemplu mediul de contrast.

Solutia oferita de microcateterul Echelon pentru tratarea anevrismelor are un design robust, pe baza de nitinol, pentru plantarea sigura si stabila a coilurilor, atunci cand se doreste un efect minim de paint-brushing (vopsire-periaj).

Microcateterul Echelon este proiectat pentru a naviga in orice sinuozitate.

Tehnologia cu impletitura solida de nitinol a microcateterului Echelon cu densitate progresiva, ofera:

- echilibru intre forta de impingere si maleabilitate prin zone graduale si puncte de tranzitie
- impingere proximala optima, stabilitate si suport
- rezistenta la indoire si ovalizare minima pentru a mentine stabilitatea lumenului si pentru plantarea fiabila a dispozitivului

Caracteristici:

- banda proximala de marcare, nereactiva la fluor
- varf flexibil ce poate fi reformat prin incalzire cu abur, cu benzi duale de marcare
- compatibil DMSO
- Fir ghidaj de maxim 0.014"

Tehnologii:

- Pebax - Constructie cu perete ultra-subtire - Rezistenta solida la impingere, ceea ce imbunatateste trasabilitatea cateterului si navigarea
- Impletitura de nitinol - Superelasticitate datorata memoriei formei - Mentinere mai buna a formei pe tot parcursul procedurii; capacitate inegalabila de remodelare atunci cand aceasta este recomandata
- Captuseala de teflon PTFE - Constructie cu perete ultra-subtire - Diametrul interior mare de 0.017" maximizeaza optiunile pentru agentul de embolizare

Design:

- Zona de actionare: cu 200% mai multa rezistenta la impingere
- Zona de navigare: Raport 1:1 impingere/plantare; flexibilitate, dar cu rezistenta la indoire, fara decompresii bruste
- Zona stabila: Nu se ovalizeaza, superelasticitate
- Zona moale: Mai moale, mai putin traumatic
- Varf temperat: Mentinerea formei si capacitate de remodelare, rezistenta la oboseala

Dimensiuni Echelon 10:

- diametru extern: 2.1 F - 1.7 F
- diametru intern: 0.017"
- lungime utilizabila: 150 cm
- compatibilitate ghid: 0.014" max
- forma varf: drept, 45°, 90°

Dimensiuni Echelon 14:

- diametru extern: 2.4 F - 1.9 F
- diametru intern: 0.017"
- lungime utilizabila: 150 cm

- compatibilitate ghid: 0.014" max
- forma varf: drept, 45°, 90°

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA, Medtronic	DM000385632;DM000385622; DM000385629;DM000385652; DM000385628;DM000385618; DM000385655;DM000385644; DM000385648;DM000385641; DM000385642;DM000385635; DM000385640;DM000385639; DM000385613; DM000385616; DM000385638;DM000385646; DM000385633; DM000385614; DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;
6	Axium™ Prime Detachable Coils (Frame) FC-xxxx-3D		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Cerințe tehnice: Spirale framing 3D.

Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115"" , 0.0135"" , 0.0145"".

Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei. Prima bucla formata sa fie cu 25% mai mica fata de diametrul nominal al implantului. Dimensiuni: diametru 3-25mm,lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile). Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantana.

Prevazute cu marker pentru manuala.

Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 an

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA, Medtronic	DM000385680; DM000385674; DM000385676 ;DM000385679; DM000385675;DM000385682; DM000202582;DM000202581; DM000202580; DM000385706; DM000385707; DM000385710 ;DM000385709; DM000385712; DM000385708; DM000385705; DM000385711; DM000385713; DM000202573;
7	Axium™ Prime Super Soft 3D APB-x-x-3D-SS, Axium™ Prime Super Soft HelixAPB-x-x-HX-SS.		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Cerințe tehnice: Spirale filing(super-soft) 3D & helical. Spire din platina cu diametru variabil al firului primar- 0.0115"" ,0.0125"" ,0.0135"" ,0.0145"".

Dimensiuni: diametru 4-6mm, lungime 6- 20mm (minim 15 dimensiuni disponibile).

Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantana. Prevazute cu marker pentru manuala.Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani.

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA, Medtronic	DM000385672;DM000202586; DM000202583;DM000202584; DM000202585;DM000202587; DM000385695;DM000385704; DM000385694;DM000385690;DM000385684;DM000385688; DM000385700;DM000385701;DM000385685;DM000385696; DM000385686;DM000385691; DM000385697;DM000385699;
8	Axium™ Prime Extra Soft 3D APB-x-x-3D-ES, Axium™ Prime Extra Soft Helix APB-x-x-HX-ES		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Cerințe tehnice: Spirale finishing(extrasoft) 3D & helical. Spire din platina cu diametru variabil al firului primar- 0.0115"" ,0.0125"" ,0.0135"" ,0.0145"".

Dimensiuni: diametru 1, 1.5, 2, 2.5, 3mm ,lungime 2-10mm(minim 30 dimensiuni disponibile). Sistem detasare mecanic(fara cabluri): actiune instantana. Prevazute cu marker pentru detasare manuala.Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani

33100000-1	Microghid 0.008"	SUA,Medtronic	DM000371200
11	Mirage 103-0608		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj din otel inoxidabil cu coil distal radioopac din platina.

Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala.

Pentru un fir de ghidaj hidrofil marcat ca fir de ghidaj „de schimb”, portiunea proximala este acoperita cu politetrafluoretilena (PTFE).

Firul de ghidaj de schimb faciliteaza schimbarea unui dispozitiv interventional cu altul in vreme ce pastreaza pozitia firului de ghidaj in zona anatomica.

In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza.

Firul de ghidaj hidrofil este indicat pentru utilizare intravasculara generala pentru a ajuta la amplasarea selectiva a cateterelor in vascularizatia periferica, viscerala si cerebrala in timpul procedurilor diagnostice si/sau terapeutice.

Firul de ghidaj este compatibil cu alte produse auxiliare utilizate in procedurile intravasculare. Orice tip de cateter introdus peste firul de ghidaj utilizat cu firul de ghidaj trebuie sa aiba un spatiu liber de cel putin 0.1 mm (0.004") intre lumenul cateterului si firul de ghidaj.

Firul de ghidaj hidrofil Mirage este proiectat pentru a oferi un plus de suport si selectivitate pentru navigare.

Firul de ghidaj hidrofil Mirage este un dispozitiv de electie pentru accesul distal in malformatiile arteriovenoase si in alte vase afectate.

Caracteristici:

- siguranta: acces atraumatic cu varf moale de tip coil si profil conic unic (diametru distal de 0.008"")

- eficacitate: posibilitate de reformare a varfului si retentia formei si control precis al cuplului
- simplitate: acoperire hidrofila lubrifianta si acces distal

Dimensiuni:

- diametru: .012">.008"
- lungime totala: 200 cm
- lungime coil: 10 cm

33100000-1	Microghid 0.014" utilizat in cazuri dificile	SUA, Medtronic	DM000371198
12	Avigo 103-0606-200		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

"Firul de ghidaj hidrofil Avigo este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac.

Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala.

In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza.

Firul de ghidaj hidrofil este indicat pentru utilizare intravasculara generala pentru a ajuta la amplasarea selectiva a cateterelor in vascularizatia periferica si cerebrala in timpul procedurilor de diagnostice si/sau terapeutice.

Dispozitivul de torsionare a firului de ghidaj este destinat facilitarii manipularii firului de ghidaj in timpul procedurilor interventionale.

Dispozitivul de introducere a firului de ghidaj este destinat facilitarii introducerii intr-un racord de cateter sau printr-o valva de hemostaza.

Firul de ghidaj este compatibil cu alte produse auxiliare utilizate in procedurile intravasculare. Orice tip de cateter introdus peste firul de ghidaj utilizat cu firul de ghidaj trebuie sa aiba un spatiu liber de cel putin 0.06% mm (0.0025") intre lumenul cateterului si firul de ghidaj.

Firul hidrofil de ghidaj Avigo ofera suport pentru urmarirea si traversarea trombului, cat si pentru mentinerea stabilitatii cateterului.

Caracteristici:

- urmarire: firul de ghidaj Avigo™ ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027
- traversare: cresterea rezistentei la flambare a varfului permite traversarea in punctele dificile
- stabilitate: designul miezului firului de ghidaj Avigo™ ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pentru o navigare de precizie
- marker radioopac pe coil din platina
- manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm
- varf remodelabil: 2cm
- capac din PTFE
- miez din otel inoxidabil
- nu se rasuceste: evita rasucirea firelor pentru a sustine performanta maxima
- hidratare eficienta: se hidrateaza timp de cel putin 30 de secunde pentru a avea o buna lubrifiere
- forma varfului: formatare "odată cu banda" pentru a mentine integritatea varfului

Firul de ghidaj Avigo ofera asistenta necesara pentru urmarirea fara probleme a sistemelor 021 si 027 aferente livrarii dispozitivelor de embolizare de tip flow diverter sau cu micro-cateterelor destinate stenturilor.

Firul de ghidaj Avigo ofera suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic.

Miezul firului de ghidaj Avigo ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg".

Firul de ghidaj Avigo are o camasa radioopaca de 38 cm, saturata cu tungsten, radioopacitatea permitand vizualizarea anatomiei cerebrale.

Firul de ghidaj Avigo are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului.

Tehnologii:

• Tehnologia Twister (tratare patentata a miezului firului de ghidaj) ce asigura: suport pe sina pentru urmarire si stabilitate, rezistenta la deformare si mentinerea controlului cuplului. Astfel, miezul firului de ghidaj este rasucit si calit pentru marirea cuplului.

Tehnologia Microridge (tratare patentata a miezului firului de ghidaj) ce asigura: o navigare distala imbunatatita, urmarirea cateterului in zona distala si un prolaps redus al varfului. Astfel, varful distal este proiectat pentru a minimiza riscul de prolaps, pentru a spori forta de impingere proximala si pentru a oferi suport varfului distal.

Dimensiuni:

- diametru: .014"
- lungime totala: 205 cm
- lungime coil: 5 cm

33100000-1	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	SUA, Medtronic	DM000371730 DM000371731 DM000371733 DM000371732DM000371734
17	Rebar 105-50xxxxx		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Microcateterul Rebar este un cateter cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat sa fie introdus peste un fir de ghidaj orientabil in vasele de sange. Capatul proximal al cateterului are incorporat un adaptor luer standard care permite fixarea accesoriilor. Cateterul are o tija semirigida proximala care se continua cu o tija distala flexibila pentru a facilita avansarea cateterului in structura anatomica a pacientului. Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capatul distal faciliteaza vizualizarea fluoroscopica. Suprafata externa a cateterului este acoperita cu un strat care maresc lubrifierea acestuia. Contrast in vasele de sange ale structurilor anatomice periferice sau neurologice.

Dimensiuni Rebar 18:

- diametru extern: 2.7F > 2.4F
- diametru intern: .021"
- lungime utilizabila: 153 cm
- compatibilitate ghid: 0.018" max

Dimensiuni Rebar 27:

- diametru extern: 2.8F > 2.8F
- diametru intern: .027"
- lungime utilizabila: 130 cm
- compatibilitate ghid: 0.021" max

33100000-1	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	SUA, Medtronic	DM000371198
18	Avigo 103-0606-200		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

"Firul de ghidaj hidrofil Avigo este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala. In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza. Firul de ghidaj hidrofil este indicat pentru utilizare intravasculara generala pentru a ajuta la amplasarea selectiva a cateterelor in vascularizatia periferica si cerebrala in timpul procedurilor de diagnostice si/sau terapeutice. Dispozitivul de torsionare a firului de ghidaj este destinat facilitarii manipularii firului de ghidaj in timpul procedurilor interventionale. Dispozitivul de introducere a firului de ghidaj este destinat facilitarii introducerii intr-un racord de cateter sau printr-o valva de hemostaza. Firul de ghidaj este compatibil cu alte produse auxiliare utilizate in procedurile intravasculare. Orice tip de cateter introdus peste firul de ghidaj utilizat cu firul de ghidaj trebuie sa aiba un spatiu liber de cel putin 0.06% mm (0.0025") intre lumenul cateterului si firul de ghidaj. Firul hidrofil de ghidaj Avigo ofera suport pentru urmarirea si traversarea trombului, cat si pentru mentinerea stabilitatii cateterului. Caracteristici:

- urmarire: firul de ghidaj Avigo™ ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027
- traversare: cresterea rezistentei la flambare a varfului permite traversarea in punctele dificile
- stabilitate: designul miezului firului de ghidaj Avigo™ ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pentru o navigare de precizie
- marker radioopac pe coil din platina
- manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm
- varf remodelabil: 2cm
- capac din PTFE
- miez din otel inoxidabil
- nu se rasucește: evita rascucirea firelor pentru a sustine performanta maxima
- hidratare eficienta: se hidrateaza timp de cel putin 30 de secunde pentru a avea o buna lubrifiere
- forma varfului: formare "odată cu banda" pentru a mentine integritatea varfului

Firul de ghidaj Avigo ofera asistenta necesara pentru urmarirea fara probleme a sistemelor 021 si 027 aferente livrării dispozitivelor de embolizare de tip flow diverter sau cu micro-cateterelor destinate stenturilor.

Firul de ghidaj Avigo ofera suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic.

Miezul firului de ghidaj Avigo ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg”.

Firul de ghidaj Avigo are o camera radioopaca de 38 cm, saturata cu tungsten, radioopacitatea permitand vizualizarea anatomiei cerebrale.

Firul de ghidaj Avigo are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului.

Tehnologii:

- Tehnologia Twister (tratare patentata a miezului firului de ghidaj) ce asigura: suport pe sina pentru urmarire si stabilitate, rezistenta la deformare si mentinerea controlului cuplului. Astfel, miezul firului de ghidaj este rasucit si calit pentru marirea cuplului.

- Tehnologia Microridge (tratare patentata a miezului firului de ghidaj) ce asigura: o navigare distala imbunatatita, urmarirea cateterului in zona distala si un prolaps redus al varfului. Astfel, varful distal este proiectat pentru a minimiza riscul de prolaps, pentru a spori forta de impingere proximala si pentru a oferi suport varfului distal.

Dimensiuni:

- diametru: .014"
- lungime totala: 205 cm
- lungime coil: 5 cm

33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	SUA, Medtronic	DM000203072, DM000203072, DM000203070, DM000203069
19	Cello 16100x0		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Cateterul de ghidare cu balon Cello este utilizat pentru facilitarea insertiei si ghidarii cateterelor intravasculare in anumite vase ale sistemului periferic si neuro-vascular.

Prin umflare, balonul realizeaza ocluzia vasculara temporara in timpul procedurilor angiografice.

Componente:

- varf cateter
- balon
- lumen principal
- conector aspiratie pentru balon

Cello ofera optiuni in crestere, cu 4 marimi diferite.

Spiralele impletite din otel inoxidabil ofera un raport echilibrat intre rezistenta mecanica si rezistenta la indoire.

Balonul este de tip conform, din silicon cu doua marcate (proximal si distal) pentru o pozitionare mai usoara si control al umflarii.

Cateterul de ghidaj cu balon CELLO include cea mai ampla gama de catetere de ghidaj cu balon, de la 6F la 9F, pentru aborduri radiale pana la cele femurale.

Tehnologia cateterului este conceputa pentru a obtine rezultate clinice mai bune, reducand incidenta refacerii trombilor si aparitia embolilor distali.

Cello este destinat blocarii temporare a fluxului sanguin, prin extinderea unui balon in interiorul vaselor de sange, in timpul interventiilor chirurgicale, cum ar fi: hemostaza in urgenta, hemostaza pentru interventii chirurgicale, perfuzia sangelui in vasele periferice si injectia arteriala pentru chimioterapie.

Caracteristici:

- maximizarea aspiratiei: lumenul amplu asigura forta superioara de aspiratie
- minimizarea deteriorarii varfului: proiectat pentru a reduce ovalizarea, textura impletita a straturilor interioare si exterioare imbunatateste integritatea structurala
- optimizarea livrării dispozitivului: tuburile impletite suprapuse ofera rezistenta la indoire si un suport solid pentru livrarea dispozitivului

Dimensiuni:

- compatibilitate teaca: 7F, 8F, 9F
- lungime varf: 3 mm
- lungime balon: Cello 6F+ (7 mm); Cello 7F+ (7 mm); Cello 8F (10 mm); Cello 9F (10 mm)
- diametru extern: Cello 6F+ (0.075"); Cello 7F+ (0.095"); Cello 8F (0.102"); Cello 9F (0.118")
- diametru intern: Cello 6F+ (0.051"); Cello 7F+ (0.067"); Cello 8F (0.075"); Cello 9F (0.085")
- lungime efectiva: Cello 6F+ (95 cm); Cello 7F+ (95 cm); Cello 8F (95 cm), Cello 9F (92 cm)
- lungime totala: Cello 6F+ (103 cm); Cello 7F+ (103 cm); Cello 8F (103 cm); Cello 9F (100 cm)

33100000-1	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	SUA, Medtronic	DM000371838;DM000371839 DM000558824;DM000558825,
------------	---	----------------	--

20	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA, Medtronic	DM000558826, DM000558827, DM000558828
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Dispozitivul de revascularizare Solitaire X este destinat pentru refacerea circulației sanguine prin îndepărtarea trombilor la pacienții care prezintă accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Dispozitivul este destinat pentru utilizare în aparatul neurovascular precum artera carotida internă, în segmentele M1 și M2 ale arterei cerebrale medii, în artera bazilară și în arterele vertebrale. Dispozitivul are pentru o orientare și o vizibilitate mai bună intraoperator: marcaj proximal, marcaje distale, teacă introductoare, fir de împingere și marcaj de siguranță pentru fluoroscopie.</p> <p>Dispozitivul de revascularizare Solitaire X este destinat pentru utilizarea în refacerea circulației la pacienții care prezintă accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Pacienții care nu sunt eligibili pentru administrarea intravenoasă de activator tisular al plasminogenului (t-PA I.V.) sau la care terapia cu t-PA I.V. nu da rezultate sunt candidați pentru tratament.</p> <p>Dispozitivul de revascularizare este proiectat cu un sistem optimizat de livrare generând mai puțină forță de livrare pentru îmbunătățirea eficienței procedurale și navigare lina prin cea mai complicată anatomică.</p> <p>Împingătorul dispozitivului este mai mare, având un diametru de 0.018" și o lungime de 200 cm.</p> <p>În combinație cu un microcateter de 0.021", dispozitivul de revascularizare asigură o livrare adaptată și ușoară cu un pro</p> <p>Dispozitivul are un design parametric pentru o integrare dinamică a trombului.</p> <p>Dispozitivul poate fi utilizat pentru vase de sânge al căror diametru este cuprins între: 1.5 mm - 5.5 mm.</p> <p>Se livrează pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) și 0.021" (0.53 mm).</p> <p>Dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm • Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm • Lungime de la vârful distal la marcajul de siguranță pentru fluoroscopie: <130 cm • Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm • Lungime fir de împingere: □□□□□□ □□□ □□□□ □□ • Marcaje radioopace distal vs proximal: 3-1, 4-1 • Distanță dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm. 			
33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	SUA, Medtronic	DM000371832; DM000371836; DM000371835; DM000371830; DM000371834 ;DM000371829; DM000371837; DM000371831; DM000371833; DM000371828;
22	Phenom FGxxxxx-xxxx-xx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Cateterul Phenom sunt catetere cu o rigiditate variabilă, cu un singur lumen, concepute să acceseze vase mici și sinuoase. Cateterul sunt disponibile într-o diversitate de lungimi, rigidități și diametre interioare și exterioare. Suprafața exterioară a cateterului este captusită, pentru a îmbunătăți navigarea prin vas.</p> <p>Cateterul are de asemenea, un manșon pentru a facilita miscarea de introducere a dispozitivelor care trec prin lumenul său.</p> <p>Vârful distal are markeri radioopaci pentru a facilita vizualizarea și poziționarea în cadrul fluoroscopiei.</p> <p>Cateterul Phenom sunt destinate introducerii dispozitivelor intervenționale și infuziei de agenți diagnostici sau terapeutici în vasele neuro, periferice și coronariene.</p> <p>Familia Phenom de catetere reprezintă o soluție completă, care oferă un design progresiv unic, optimizând stabilitatea, navigabilitatea și paint-brushing-ul, oferind pacienților un tratament cu stabilitate proximală și flexibilitate distală.</p> <p>Axul proximal este conceput cu împletitură dublă. Vârful distal este moale și rotunjit, pentru a spori trasabilitatea peste fir, și pentru a ajuta la recapturarea dispozitivului. Axul compozit Elite cu flexibilitate progresivă asigură o împingere superioară. Lumenul interior este proiectat pentru a preveni ovalizarea și pentru livrarea dispozitivelor cu fricțiune minimă.</p> <p>Microcateterul Phenom 017 este conceput pentru a oferi o platformă stabilă la vârf, ideală pentru livrarea coilurilor. Construcția sa oferă un ax proximal robust și stabil, precum și un ax flexibil care permite urmărirea fidelă a anatomiei dificile și livrarea fără probleme a coilurilor și stenturilor.</p> <p>Microcateterul necesită o forță redusă pentru livrarea coilurilor, oferind o versatilitate optimă cu un diametru interior mare și un diametru exterior proximal mic.</p> <p>Dimensiuni Phenom 17:</p> <ul style="list-style-type: none"> • diametru extern: 2.2F>1.8F • 0.017" • lungime de lucru: 150 cm • lungime segment distal: 6 cm • lungime segment flexibil tip coil: • formă vârf: drept, J, 45°, 90° • compatibilitate ghid: max 0.014" 			

Microcatheterul Phenom 021 este disponibil in varianta de 160 cm lungime, conceput pentru procedurile de accident vascular cerebral ischemic, crescand astfel accesul pentru:

- abordare triaxiala cu cateter de acces distal
- anatomii sinuoase
- ocluzii distale pana la M2

Dimensiuni Phenom 21:

- diametru extern: 2.6F>2.3F
- 0.021"
- lungime de lucru: 150 cm
- lungime segment distal: 6 cm
- lungime segment flexibil tip coil:
- forma varf: drept
- compatibilitate ghid: max 0.018"

Microcatheterul Phenom 027 este cateterul optim pentru livrarea de flow diverter.

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.