



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 260119137-0073-0446
de achiziționare a dispozitivelor medicale
I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2026 (partea I) și (partea II)

Cod CPV: 33100000-1

13.01.2026

mun. Chișinău
(localitatea)

Furnizor/Prestător <u>F.C.P.C. DATACONTROL</u> <u>S.R.L.</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	Beneficiar <u>IMSP Spitalul Clinic Municipal</u> <u>Sfânta Treime</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>Centrul pentru achiziții publice</u> <u>centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Alexandru GRABAZEI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1003600007935 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	reprezentată prin director Oleg CRUDU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600152592 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru 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:

A. Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2026 (partea I) și (partea II),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1758113424534/1758113719137,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 01.12.2025

B. Documente vor fi considerate părțile componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
- b) specificația de preț;
- c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la 31.01.2027;
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.

C. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

D. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Beneficiar prin intermediul Centrului, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar, Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

1. Obiectul Contractului.

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului prețul pentru bunurile/serviciile recepționate și să recepționeze bunurile/serviciile livrate/prestate de Furnizor/Prestator.

1.3. Centrul după recepționarea mijloacelor financiare pentru bunurile/serviciile recepționate de la beneficiar, se obligă să transmită mijloacele financiare pentru bunurile/serviciile livrate/prestate către Furnizor/Prestator.

1.4. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.5. Termenul de garanție [valabilitate, după caz] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;

- Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării;

- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor/serviciilor 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 o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 8 514 326(Opt milioane cinci sute paisprezece mii trei sute douăzeci și șase 00) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Beneficiarul transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Beneficiar și a facturilor fiscale.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;

c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de

către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;
- b) să asigure transferul mijloacelor financiare Centrului pentru bunurile/serviciile livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în Contract, după recepționarea mijloacelor financiare de la beneficiar, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile 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 Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte 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. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițitoare va emite declarația de rezoluțiune.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul 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, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1, în caz contrar, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

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

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

- a) oricăror 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;
- b) oricăror 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.

12. Dispoziții finale.

12.1. 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 instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

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

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

12.4. 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.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, dar nu mai devreme de 01.01.2026, fiind valabil până la 31.12.2026. Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

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

II. CONDIȚIILE SPECIALE ALE CONTRACTULUI

1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

1.1. Bunurile se consideră livrate, doar la momentul semnării actului de predare primire.

1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

2. Condiții speciale de predare-primire.

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Incoterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2. Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

3. Condiții speciale privind garanția bunurilor livrate

3.1. Vânzătorul este obligat să garanteze cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării conform Specificației Nr.2.

3.2. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice pentru fiecare lot în parte, minim 80% din termenul total de valabilitate a bunului.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Furnizor/Prestător	Beneficiar	Autoritatea Contractantă
F.C.P.C. DATACONTROL S.R.L.	IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. N. Testemițanu 17/6	Adresa poștală: MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11	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: 022 022 27 37 12 , contact@datacontrol.md;	Telefon: 022 022441185, 022443148; 022 44-12-64 , scm.sf.treime@gmail.com; achizitii.sf.treime@gmail.com	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: MD24MO2224ASV12190257100	IBAN: MD10TRPCBW518430A00362AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: OTP Bank S.A.	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600007935	Cod fiscal: 1003600152592	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:	

33100000-1	Cateter de suport periferic	Bucată	250,00	1 975,0000	2 133,0000	493 750,0000	533 250,0000
13	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte	Bucată	250,00	292,0000	315,3600	73 000,0000	78 840,0000
12	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)	Bucată	200,00	2 592,0000	2 799,3600	518 400,0000	559 872,0000
4	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Cateter de trimbaspiratie activa	Bucată	5,00	17 000,0000	18 360,0000	85 000,0000	91 800,0000
273	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Arc ghid de diagnostic standard	Bucată	150,00	735,0000	793,8000	110 250,0000	119 070,0000
3	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Bucată	500,00	279,0000	301,3200	139 500,0000	150 660,0000
1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Cateter de trimbaspiratie activa	Bucată	5,00	21 000,0000	22 680,0000	105 000,0000	113 400,0000
272	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Set introductor punctie arterială femurală scurtă standard	Bucată	100,00	316,2000	341,5000	31 620,0000	34 150,0000
211	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Balon OTW pentru proceduri periferice	Bucată	40,00	5 085,0000	5 491,8000	203 400,0000	219 672,0000
277	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Balon RX pentru proceduri periferice	Bucată	25,00	4 773,0000	5 154,8400	119 325,0000	128 871,0000
278	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Microsfere pentru embolizare	Bucată	30,00	12 500,0000	12 500,0000	375 000,0000	375 000,0000
309	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Bucată	100,00	10 947,0000	10 947,0000	1 094 700,0000	1 094 700,0000
359	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Cateter de trombaspiratie activa	Bucată	5,00	17 000,0000	18 360,0000	85 000,0000	91 800,0000
178	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Separator pentru trombaspiratie	Bucată	5,00	17 000,0000	20 400,0000	85 000,0000	102 000,0000
177	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi	Bucată	20,00	3 600,0000	3 888,0000	72 000,0000	77 760,0000
165	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	5,00	2 600,0000	3 120,0000	13 000,0000	15 600,0000
164.3	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						

33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	5,00	17 000,0000	20 400,0000	85 000,0000	102 000,0000
164.2	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Sistem pentru trombaspiratie	Bucată	5,00	21 000,0000	22 680,0000	105 000,0000	113 400,0000
164.1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	200,00	1 018,0000	1 099,4400	203 600,0000	219 888,0000
116	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Cateter-ghid carotidian	Bucată	10,00	7 700,0000	8 316,0000	77 000,0000	83 160,0000
311	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Bucată	50,00	778,0000	840,2400	38 900,0000	42 012,0000
112	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	1 000,00	242,0000	261,3600	242 000,0000	261 360,0000
110	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026						
TOTAL						8 019 610,0000	8 514 326,0000

Furnizor/Prestător: F.C.P.C. DATACONTROL S.R.L. L.Ș.	Beneficiar: IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime L.Ș.	Centru: 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	Set introducător radial scurt	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000678693; DM000678695; DM000678696; DM000678697; DM000678698; DM000837821; DM000837824; DM000837822; DM000837823; DM000837825; DM000678699; DM000678700; DM000678701; DM000678702; DM000678703; DM000837826; DM000837829; DM000837827; DM000837828; DM000837830; DM000678704; DM000678705; DM000678706; DM000678707; DM000678708; DM000837831; DM000837834; DM000837832; DM000837833; DM000837835; DM000678709; DM000837836
105	Radifocus™ Introducer II Transradial Kit RT-R40A07PQ RT-R40G07PQ RT-R40A10PQ RT-R40D10PQ RT-R40G10PQ RS*R40A07PQ RS*R40G07PQ RS*R40A10PQ RS*R40D10PQ RS*R40G10PQ RT-R50A07PQ RT-R50G07PQ RT-R50A10PQ RT-R50D10PQ RT-R50G10PQ RS*R50A07PQ RS*R50G07PQ RS*R50A10PQ RS*R50D10PQ RS*R50G10PQ RT-R60A07PQ RT-R60G07PQ RT-R60A10PQ RT-R60D10PQ RT-R60G10PQ RS*R60A07PQ RS*R60G07PQ RS*R60A10PQ RS*R60D10PQ RS*R60G10PQ RT-R70D10PQ RS*R70D10PQ		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ac angiografic de 20-22G și fir de ghidare mic de 0,018 "/ 0,46mm - 0,021"/0,53mm , introducătorul, acul și ghidul vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedură.			
Se vor livra cu miniguide wire de oțel inoxidabil.			
Dimesiuni obligatorii:			
Lungimea tecii de 7 cm - 10 cm.			
Miniguide cu lungimi de 45 cm, cu marimi disponibile obligatorie de 4-7 F.			

33100000-1	Stent pentru artere carotide double layer	Franța, MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823 DM000186824; DM000186825; DM000186826; DM000186827; DM000186828; DM000186829; DM000186830; DM000186831; DM000186832; DM000186833; DM000186834; DM000186835; DM000186836; DM000186837
69	Roadsaver™ Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micro-meșă internă, care divizează celule mari în 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Sistemul de livrare: RX.			
Compatibilitate: arc ghid 0.014".			
Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente.			

Sistemul de livrare de 5 Fr rapid exchange (pentru toate mărimile ale stentului).
Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toatemărimile ale stentului).
Structura din meşe impletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată.
Complet revesibil şi repoziţionabil chiar şi după ce 50% din lungimea stentului a fost degajată.
Cerinte minime obligatorii:
Dimesiuni obligatorii:
Lungimea utila: 143 cm.
Diametre: 5,00 – 10,00 mm.
Lungimi: 16; 18; 20; 25; 30; 40 mm.

33100000-1	Microcatetere periferice		
59	Progreat™ Micro Catheter System MC-PC2013 MC-PC2015 MC-PP24151ZV MC-PP24151ZW MC-PC2415 MC-PV2415Y MC-PV2815Y MC-PE28131ZB MC-PC2813	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000192203; DM000192204; DM000226022; DM000226023; DM000192207; DM000192209; DM000192214; DM000192213; DM000192212

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

Construcție: "jacheta" de poliuratan cu spir de tungsten; pasul spirei de la rar (proximal) către des (distal) conferind flexibilitate crescuta tije si push-abilitate a partii proximale.
Structura in 3 straturi: strat intern cu PTFE, strat mediu cu tungsten radioopac si strat extern din poliester cu acoperire hidrofilica cu proprietati similare mucoasei.
Cateter 2.
0F: cu sau fara marcaj radiopac, L: 130 sau 150 cm, I.
D.
: 0.
019"/0.
49 mm, compatibilitate cu arc ghid de 0,016" marcaj de 0.
7mm lungime la 0.
7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.
016", compatibilitate particule de pana la 500 micrometri.
Cateter 2.
4F: cu sau fără marcaj radioopac, L: 130 sau 150 cm, I.
D.
: .
022"/0.
57mm, compatibilitate cu arc ghid 0.
016" sau 0.
018", marcaj de 0.
7mm ungime la 0.
7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.
018", c ompatibilitate particule de pana la 500 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 700 micrometri.
Cateter 2.
7F: coaxial, fără marcaj radioopac, L: 110 sau 130cm, I.
D.
: 0.
025"/0.
65mm, compatibilitate cu arc ghid 0.

021" inclus in set, cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.
018", compatibilitate particule de pana la 700 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Cateter 2.
8F: coaxial sau nu, cu sau fără marcaj radioopac, L: 130cm, I.
D.
: 0.
027"/0.
70mm, compatibilitate cu arc ghid 0.
021" cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, marcaj de 0.
7mm lungime la 0.
7mm de capatul distal, presiune maxima: 900 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.
018" , compatibilitate particule de pana la 700 micrometri, compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Posibilitate de a schimba configuratia varfului cu ajutorul mandrenului inclus in set.
Angulatia dorita se obtine prin fixarea mandrenului in pozitia dorita si expunerea timp de cateva secunde la abori.

33100000-1	Set introductor pentru punctie arteriala radiala cu pereti subtiri		
56	Glidesheath Slender™ RM*RS5J10PQ RM*ES5J10SQ RM*RS5F10PQ RM*ES5F10SQR RM*RS5C10PQ RM*RS5F16PQ RM*ES6J10HQS RM*RS6J10PQ RM*ES6J10SQ RM*ES6J10PQ RM*RS6F10PQ RM*ES6F10SQ RM*ES6F10SQR RM*RS6C10PQ RM*ES6J16HQS RM*RS6J16PQ RM*ES6J16SQ RM*RS6F16PQ RM*RS7J10PQ RM*ES7J10SQ RM*RS7F10PQ RM*ES7F10SQR RM*ES7J16HQS RM*RS7J16PQ RM*RS7F16PQ RM*ES7F16SQR	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000192164; DM000192161; DM000192165; DM000192163; DM000192166; DM000192172; DM000192175; DM000192180; DM000192173; DM000192174; DM000192181; DM000192178; DM000192176; DM000192182; DM000192185; DM000192190; DM000192183; DM000192191; DM000192195; DM000192192; DM000192196; DM000192194; DM000192199; DM000192201; DM000192202; DM000192200

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

Conține: teacă, dilatator, mini-ghid din polimer acoperit cu PTFE sau nitinol, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 20 G, 21 G sau 22 G și scalpel.
Teaca din PTFE, cu profil ultra subțire și reducerea diametrului extern cu 1 Fr față de diametrul intern, concepută pentru a minimiza iritația mecanică a arterei, astfel valva hemostatică din silicon design ”cross-cut” pentru prevenirea hemoragiei.
Dilatator ascuțit, conic din polipropilenă, netraumatic.
Forma vârfului conic TIF (integrarea totală a formeii).
Mini ghid: 0,018”, 0,021”, 0,025”.
Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei.
Cu sau fără marcator radiopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare.
Cu inel de sutura pentru o mai bună securizare a tecii.
Cu braț lateral prevăzut cu robinet cu 3 căi cu indicarea poziționării corecte printr-un click, folosit pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor, colectare de sânge, etc.
Cu sau fără obturator.
Produs ”latex-free”.

Rezistente la kinking. Toate componentele sunt incluse într-o tăviță de plastic. Dimensiuni obligatorii: D disponibile sunt: D extern – 4 Fr cu D intern de 5 Fr; D extern – 5 Fr cu D intern de 6 Fr; D extern – 6 Fr cu D intern de 7 Fr. Lungime: 10 sau 16 cm.			
33100000-1	Cateter pentru trombaspirație		
53	Eliminate™ Aspiration Catheter EG1602 EG1652 EG140	Japonia,TERUMO CLINICAL SUPPLY CO., LTD.	DM000613850; DM000613851; DM000613849
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluoroscopică sporită. Pushabilitate sporită și rezistență la kinking. Crosabilitate sporită în vase torturate. Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului. Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014”). Acoperire hidrofilă a capătului distal - 40 cm. Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite. Lungime shaft minim 140 cm, RX (rapid exchange). Diametre shaft: 6F, 7F, 8F.			
33100000-1	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie		
37	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133	SUA,TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000677644; DM000677645
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv activ pentru închiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant. Componente complet absorbabile in maxim 60-90 de zile. Dispozitiv compus din: - ancora intraarteriala - dop din collagen - sutura cu strangere automata - sa nu necesite compresie manuala. Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. Inchidere mecanică activa - procedura rapida - ușor de utilizat - confortabil pentru pacient - timp scurt de imobilizare a pacientului - 30 min - dispozitiv compatibil 6 si 8 F, in set inclus ghid de 70 cm tip „J” cu indreptator. Dispozitiv compatibil cu ghiduri de 0.035” si 0.038”			
33100000-1	Stent pentru artere carotide		
34	Roadsaver™ Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	Franța,MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000186821; DM000186822; DM000186823; DM000186824; DM000186825; DM000186826; DM000186827; DM000186828; DM000186829; DM000186830; DM000186831; DM000186832; DM000186833; DM000186834; DM000186835; DM000186836; DM000186837
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent din nitinol, construit din două straturi de meșă: macro-meșă externă și micromeșă internă.			

Sistemul de livrare: RX.
Compatibilitate: arc ghid 0.014".
Compatibilitate sisteme de protecție antiemboli: toate existente.
Compatibilitate teacă: 5 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).
Compatibilitate cateter ghid: 7 Fr (pentru toate mărimile ale stentului).
Lungimi ale micro-mesei între 20 și 40 mm, în dependenta de diametru vasului și stentului.
Structura din meșe impletite, care permite autoajustare în artere cu anatomie complicată.
Repoziționare la până la 50 % după deployment.
Cerințe minime obligatorii:
Lungimea utila obligatorie: 143 cm;
Diametre stent obligatorii: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm.

33100000-1	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Japonia,KANEKA CORPORATION	DM000139785; DM000139796; DM000139807; DM000139816; DM000139825; DM000139830; DM000139835; DM000139840; DM000139786; DM000139797; DM000139808; DM000139817; DM000139826; DM000139831; DM000139836; DM000139841; DM000139787 DM000139798; DM000139809; DM000139818; DM000139827; DM000139832; DM000139837; DM000139842; DM000139788; DM000139799; DM000139810; DM000139819; DM000139828; DM000139833; DM000139838; DM000139843; DM000139789; DM000139800; DM000139811; DM000139820; DM000139829; DM000139834; DM000139839; DM000139844; DM000139790; DM000139801; DM000139812; DM000139821; DM000139791; DM000139802; DM000139813; DM000139822; DM000139792; DM000139803; DM000139814; DM000139823; DM000139793; DM000139804; DM000139602; DM000139611; DM000139620; DM000139628; DM000139636; DM000139641; DM000139646; DM000139651; DM000139603; DM000139612; DM000139621; DM000139629; DM000139637; DM000139642; DM000139647; DM000139652; DM000139604 DM000139613; DM000139622; DM000139630; DM000139638; DM000139643; DM000139648; DM000139653; DM000139605; DM000139614; DM000139623; DM000139631; DM000139639; DM000139644; DM000139649; DM000139654; DM000139606; DM000139615; DM000139624; DM000139632; DM000139640; DM000139645; DM000139650; DM000139655; DM000139607; DM000139616; DM000139625; DM000139633; DM000139608; DM000139617; DM000139626; DM000139634; DM000139609; DM000139618; DM000139627; DM000139635; DM000139610; DM000139619; DM000139656; DM000139665; DM000139674; DM000139682; DM000139690; DM000139695; DM000139700; DM000139705; DM000139657; DM000139666; DM000139675; DM000139683; DM000139683; DM000139691; DM000139696; DM000139701; DM000139706 DM000139658; DM000139667; DM000139676; DM000139684; DM000139692; DM000139697; DM000139702; DM000139707; DM000139659; DM000139668; DM000139677; DM000139685; DM000139693; DM000139698; DM000139703; DM000139708; DM000139660; DM000139669; DM000139678; DM000139686; DM000139694; DM000139699; DM000139704; DM000139709; DM000139661; DM000139670; DM000139679; DM000139687; DM000139662; DM000139671; DM000139680; DM000139688; DM000139663; DM000139672; DM000139681; DM000139689; DM000139664; DM000139673 ;
22	Conform specificației tehnice		

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

Model dispozitiv:

Metacros s™ RX/OTW

BD-L30020CR
BD-L30040CR
BD-L30060CR
BD-L30080CR
BD-L30100CR
BD-L30120CR
BD-L30150CR
BD-L30200CR
BD-L40020CR
BD-L40040CR
BD-L40060CR
BD-L40080CR
BD-L40100CR
BD-L40120CR
BD-L40150CR
BD-L40200CR
BD-L50020CR
BD-L50040CR
BD-L50060CR
BD-L50080CR
BD-L50100CR
BD-L50120CR
BD-L50150CR
BD-L50200CR
BD-L60020CR
BD-L60040CR
BD-L60060CR
BD-L60080CR
BD-L60100CR
BD-L60120CR
BD-L60150CR
BD-L60200CR
BD-L70020CR
BD-L70040CR
BD-L70060CR
BD-L70080CR
BD-L70100CR
BD-L70120CR
BD-L70150CR
BD-L70200CR
BD-L80020CR
BD-L80040CR
BD-L80060CR
BD-L800+S50+O50

Specificația tehnică:

Balon de tip RX/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: 0,035” (0,89 mm).

Lungime utilă: 90 cm sau 135 cm.
Materialul balonului: nailon.
Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200 mm.
Diametre disponibile balon: 3,00, 4,00, 5,00, 6,00, 7,00, 8,00, 9,00, 10,00 12,00 mm.
Presiune nominală = minim 8 – 10 atm. RPB: 12 – 20 atm.
Balon RX: lungimea utilă – 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.
Marker vizibili de adâncime.
Balon OTW: lungimea utilă – 90 sau 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.
Diametrul shaftului compatibil cu 5 Fr, 6 sau 7 Fr independenta de diametrul balonului.
Compatibilitate introductor: 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.
Core wire din oțel inoxidabil încorporat în shaft sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. încorporat în shaft distal.
Marker vizibili de adâncime.
Balon OTW: lungimea utilă – 90 sau 135 cm; core wire cu vârf conic de tip stiff încorporat în shaft distal.
Diametrul shaftului compatibil cu 5 Fr, 6 sau 7 Fr în dependentă de diametrul balonului.
Compatibilitate introductor: 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.
Core wire din oțel inoxidabil încorporat în shaft sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni.

33100000-1	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice		
20	Radifocus™ Glidewire Advantage™ RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*CA35265CM RA*FS18301CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM RA*CA35185CM	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000678823; DM000678824; DM000678825; DM000678820; DM000678821; DM000678817; DM000678822; DM000678818; DM000678819; DM000678816

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

Cerințe obligatorii fixe:
Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice.
Ghid periferic cu acoperire hidrofilică, extrastiff.
Construcție: hybrid – shaft proximal din PTFE spiralat extra rigid, distal – nitinol cu poliuretan îmbogățit cu Wolfram și acoperire hidrofilică;
Vârf conic, atraumatic.
Acoperire hidrofilică: asemănătoare mucoasei min. 25 cm.
Configurații vârf: angled, straight.
Cerințe minime obligatorii:
Lungimi obligatorii: 180 cm, 260 cm, 300 cm.
Diametre obligatorii: 0,014”, 0,018”, 0,035”.
Lungimea vârfului flexibil obligatorii: 10 mm, 50 mm.

33100000-1	Arc ghid de diagnostic stiff		
------------	------------------------------	--	--

19	Radifocus™ Guide Wire M Stiff Type RF-PA18153M RF-PA18263M RF*PA18263M RF*PA25153M RF-PS25153M RF-PA25153M RF-PA25183M RF-PA25263M RF*PA25263M RF-PA35151M RF*PA35153M RF*PA35183M RF*HR35183M RF*HN35183M RF-PS35183M RF*PA35263M RF-PA35263M RF-PS35263M RF-PA35303M RF*PA35303M RF*HR35303M RF-PA38153M RF*PA38153M RF-PS38153M RF-PS38183M RF-PA38183M RF-PA38263M	Japonia / Belgia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682374; DM000682375; DM000682309; DM000682310; DM000682376; DM000682377; DM000682378; DM000682379; DM000682312; DM000682382; DM000682314; DM000682315; DM000682316; DM000682317; DM000682383; DM000682318; DM000682384; DM000682385; DM000682386; DM000682319; DM000682320; DM000682388; DM000682321; DM000682389; DM000682390; DM000682391; DM000682392
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerințe obligatorii fixe: Arc ghid de diagnostic stiff. Ghid moale de tip stiff. Material: nitinol, ”jachetă” din poliuretan îmbogățit cu Wolfram, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune – 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram. Acoperire hidrofilică: proprietățiasemănătoare mucoasei. Configurații vârf: straight, angled, J. Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii: Lungimi: 150, 180, 260 cm, 300 cm. Diametre: 0,020”, 0,025”, 0,035”, 0,038”. Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm.			
33100000-1	Arc ghid de diagnostic lung		

18	Radifocus™ Guide Wire M Standard Type RF-GA18223M RF-GA18263M RF*GA18263M RF*GS18263M RF-GS18263M RF*GA25263M RF-GA25263M RF-GS25263M RF*GS25263M RF-GA32263M RF*GA32263M RF*GS32263M RF-GS32263M RF*GA35223M RF-GA35223M RF-GS35223M RF-GA35261M RF-GS35261M RF*GA35263M RF*GR35263M RF*GS35263M RF-GS35263M RF*GS35263M RF-GA35303M RF*GA35303M RF*GS35303M RF*GA35403M RF*GS35403M RF*GA35453M RF*GS35453M RF-GA38223M RF*GA38263M RF-GA38263M RF*GS38263M RF-GS38263M	Japonia /Belgia,TERUMO EUROPEN.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682329; DM000682330; DM000682265; DM000682266; DM000682331; DM000682270; DM000682339; DM000682340; DM000682271; DM000682347; DM000682275; DM000682276; DM000682348; DM000682292; DM000682361; DM000682362; DM000682363; DM000682364; DM000682293; DM000682294; DM000682295; DM000682365; DM000682295; DM000682366; DM000682296; DM000682297; DM000682298; DM000682299; DM000682300; DM000682301; DM000682371; DM000682306; DM000682372; DM000682307; DM000682373
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Arc ghid de diagnostic lung. Componente: nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan. Construcție dintr-o singură piesă, permițând torque-control 1:1. Varf ușor conic, netraumatic. Radioopacitate crescută datorită tungsten-ului aflat în "jacheta" de poliuretan. Curbura distală: dreaptă, unghiul, J. Cerințe minime obligatorii: Dimensiuni obligatorii Diametre: 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038". Lungimi disponibile obligatorii: 220cm, 260 cm, 300 cm; 400 cm / 450 cm. Lungimea părții flexibile: 10mm, 30mm, 50mm, 80mm.			
33100000-1	Teacă ghid scurt		

14	Destination™ Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-74501 54-84501	SUA,TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000682457; DM000682458; DM000682459; DM000682460; DM000682461; DM000682467; DM000682468; DM000682469; DM000682470; DM000682471; DM000682477; DM000682478; DM000682479; DM000682480; DM000682481; DM000682486; DM000682487
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Teaca ghid scurt concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare. Armare spirală în interiorul tecii. Acoperire hidrofilică distală. Lungimea acoperirii hidrofilice: - pentru teacă de 45 cm: 5 cm. Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr. Valva de tip ”cross-cut” pentru asigurarea hemostazei. Strat interior din PTFE. Minim 5 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință). Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la maxim 5 mm de la vârful distal al tecii. Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr. Diametrul intern: 5 Fr – de 0,076” (1,9 mm); 6 Fr – de 0,087” (2,2 mm); 7 Fr – de 0,100” (2,5 mm); 8 Fr – de 0,114” (2,9 mm).			
33100000-1	Cateter de suport periferic		

13	NaviCross™ Support Catheter WS*NS350G3H M WS*NS35093HM WS*NS350N3H M WS*NS35153HM WS*NA350G3H M WS*NA35093H M WS*NA350N3H M WS*NA35153H M Suplimentar: PN*NS180G3HM PN*NA180G3H M PN*NS18093HM PN*NA18093HM PN*NS180N3HM PN*NA180N3H M PN*NS18153HM PN*NA18153HM	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000682649; DM000682651; DM000682653; DM000682655; DM000682650; DM000682652; DM000682654; DM000682656
----	--	-------------------------------	---

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

Cateter de support periferic de tip 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 incastrat în shaft poziționat la 1 mm de vârf, 1 marker la 40 mm de vârf, 1 marker la 60 mm.
Material markeri: Platinum- Iridium.
Acoperire hidrofilică: 40 cm.
Presiune maximă: 750 psi.
Drept sau angulat

33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale standarte	Japonia / Belgia, TERUMO CORPORATION / TERUMO EUROPE N.V.	DM000661771; DM000661989; DM000661772; DM000661990; DM000661773; DM000661991; DM000661774; DM000661992; DM000661775; DM000661993; DM000661994; DM000661776; DM000661995; DM000661777; DM000661996; DM000661778; DM000661997; DM000661779; DM000661780; DM000661998; DM000661999; DM000661781; DM000661782; DM000662000; DM000661783; DM000662001; DM000661784; DM000662002; DM000662003 DM000661785; DM000662004; DM000661786; DM000661789; DM000662007; DM000662013; DM000661795; DM000662014; DM000661796; DM000661797; DM000662015; DM000662016; DM000661798; DM000662017; DM000661799; DM000662018; DM000661800; DM000662027; DM000661809; DM000661810; DM000662028; DM000662029; DM000661811; DM000662019; DM000661801; DM000661802; DM000662020; DM000662021; DM000661803; DM000662022; DM000661813; DM000662032; DM000661814; DM000661818; DM000662036; DM000661819; DM000662037; DM000662038; DM000661820; DM000661821; DM000662039; DM000661826; DM000662044; DM000662041; DM000661823; DM000661836; DM000662054; DM000662045; DM000661827; DM000661828; DM000662046; DM000661829; DM000662047; DM000662056 DM000661838; DM000661839; DM000662057; DM000661840; DM000662058; DM000661842; DM000662060; DM000661843; DM000662061; DM000661845; DM000662063; DM000662064; DM000661846; DM000661847; DM000662065; DM000662066; DM000661848; DM000661983; DM000662201; DM000661984; DM000662202; DM000661874; DM000661985; DM000661875; DM000662093; DM000661876; DM000662094; DM000661877; DM000662095; DM000662096; DM000661878; DM000661879; DM000662097; DM000661880; DM000662098; DM000662099; DM000661881; DM000661962; DM000662180; DM000661963; DM000662181; DM000661964; DM000662182; DM000662183; DM000661965; DM000661966; DM000662184; DM000662195; DM000661977; DM000662196; DM000661978; DM000662169; DM000661951; DM000661949 DM000662167; DM000662168; DM000661950; DM000661953; DM000662171
12	Conform specificației tehnice		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Model dispozitiv: Radifocus™ Optitorque™ Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-5AL1000M RH-6AL1000M RH-4AL2000M RH-5AL2000M RH-6AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL3000M RH-6AL3000M RH-4AR1000M RH-5AR1000M RH-6AR1000M RH-4AR2000M RH-5AR2000M RH-6AR2000M

RH-5AR3000M
RH-5ARJP00M
RH-4CL3500M
RH-5CL3500M
RH-6CL3500M
RH-4CL4000M
RH-5CL4000M
RH-6CL4000M
RH-5CL4001M
RH-5CL4500M
RH-6CL4500M
RH-4CL5000M
RH-5CL5000M
RH-6CL5000M
RH-5CL6000M
RH-6CL6000M
RH-4CR3500M
RH-5CR3500M
RH-6CR3500M
RH-5CR3521M
RH-6JR4000M
RH-4CR4000M
RH-6CR4500M
RH-4CR5000M
RH-5CR5000M
RH-6CR5000M
RH-4MP2520M
RH-5MP2520M
RH-4MP3020M
RH-6MP3500M
RH-4MP3520M
RH-4MP4020M
RH-5MP4020M
RH-6MP4020M
RH-5MP4001M
RH-4SP006GM
RH-5SP006GM
RH-4SP0068M
RH-4SP0069M
RH-4SP0061M
RH-5SP0061M
RH-6SP0061M
RH-4AP4561M
RH-5AP4561M
RH-6AP4561M
RH-BA14110M
RH-BA24110M
RH-BA25110M
RH-BA34110M
RH-BA35110M
RH-BH14110M

RH-BH15110M
RH-AE4410GM
RH-AE44108M
RH-AE55108M
RH-AED510GM

Specificația tehnică:

Cateter de diagnostic pentru abord radial și/sau femural.
Material: nailonpoliuretan cu meșa internă din oțel inoxidabil cu împletire dublă, vârf conic atraumatic din poliuretan.
Hub transparent cu intrarea conică pentru manipulare ușoară și prevenire de kinking.
Meșa cu împletire dublă asigură radiopacitate sporită și control al torsiunii.
Pereți ultra subțiri asigură flux sporit a substanței de contrast și reduce timpul de injectare.
Presiune de lucru pentru 4 Fr – 750 psi, pentru 5 Fr și 6 Fr – 1000 psi.
Orificii laterale în unele configurații pentru stabilizarea cateterului și livrarea omogenă a substanței de contrast sau a agenților terapeutici.
Compatibilitate cu ghid: 0,038” (0.97 mm).
Forme obligatorii: AL, AR, JL, JR, MP, Pigtail drept, angulat, Simmons, Vertebral.
Cerințe minime obligatorii:
Dimesiuni obligatorii:
Diametre: 4 Fr ,5 Fr, 6 Fr.
Lungime : 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm.

33100000-1	Teacă introductoar (Teacă ghid lung)		
4	Destination™ Guiding Sheath		
	RSP01		
	RSP02		
	54-86501		
	GS*K5ST1T90B		
	GS*K5MP1T90B		
	GS*K5ST1C90B		
	GS*K5MP1C90B		
	RSC01	SUA,TERUMO MEDICAL CORPORATION	DM000682488; DM000682489; DM000682490; DM000682463; DM000682464; DM000682465; DM000682466; DM000682472; DM000682473; DM000682474; DM000682475; DM000682476; DM000682482; DM000682483; DM000682484; DM000682485
	RSC03		
	RSC05		
	RSC07		
	RSC02		
	RSC04		
	RSC06		
	RSC08		
	54-89001		
	54-89006		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Teacă introductoar (Teacă ghid lung) concepută pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cât și ca teacă introductoare.
Armare spiralată în interiorul tecii.
Acoperire hidrofilică distală.
Lungimea acoperirii hidrofilice: - pentru teacă de 65 cm: 35 cm; - pentru teacă de 90 cm: 15 cm.
Diametre: 5, 6, 7 și 8 Fr.
Valva de tip ”cross-cut” sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru asigurarea hemostazei.
Strat interior din PTFE.
Minim 2 configurații diferite ale vârfului; maleabil (suplimentar poate fi configurat la dorință).
Marcaj radiopac: marker spiralat pentru vizibilitate sporită la 5 mm de la vârful distal al tecii.
Diametrul exterior (Hypotube): 2,4 Fr.
Diametrul intern: 5 Fr –0,076” (1,9 mm); 6 Fr – de 0,087” (2,2 mm); 7 Fr –de 0,100” (2,5 mm); 8 Fr – de 0,114” (2,9 mm).

33100000-1	Cateter de trimbaspirație activa	SUA, Penumbra Inc.	DM000359319
273	Indigo System CAT3		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateterul de aspirație 3 [CAT3] este un cateter de rigiditate variabilă. Cateterul de aspirație 3F este disponibil în oferte de lungime multiplă. Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP]. Cateterul de aspirație 3 este introdus printrun cateter de ghidare sau teacă. Odată amplasat, cateterul de aspirație 3 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath)			
33100000-1	Arc ghid de diagnostic standard	Belgia / Japonia, TERUMO EUROPE N.V. / TERUMO CORPORATION	DM000682324; DM000682262; DM000682325; DM000682263; DM000682326; DM000682264; DM000682327DM000682328; DM000682332; DM000682333; DM000682334; DM000682267; DM000682335; DM000682336; DM000682268; DM000682337; DM000682269; DM000682338; DM000682341; DM000682272; DM000682343; DM000682344; DM000682273; DM000682274; DM000682345; DM000682346; DM000682349; DM000682351; DM000682278; DM000682352; DM000682353; DM000682279; DM000682280; DM000682281; DM000682282; DM000682354; DM000682284; DM000682355; DM000682285; DM000682356; DM000682357; DM000682286; DM000682358; DM000682359; DM000682287; DM000682288; DM000682360; DM000682289; DM000682291; DM000682367; DM000682302; DM000682368; DM000682303; DM000682369; DM000682305; DM000682370
3	Conform specificației tehnice		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: Radifocus™ Guide Wire M Standard Type RF-GA18053M RF*GA18153M RF-GA18153M RF*GS18153M RF-GS18153M RF*GA18183M RF-GA18183M RF-GS18183M RF-GA25053M RF-GA25123M RF-GS25123M RF*GA25153M RF-GA25153M RF-GS25153M RF*GS25153M RF-GA25183M RF*GA25183M RF-GS25183M RF-GA32123M RF*GA32153M RF-GA32153M RF-GS32153M RF*GS32153M RF*GA32183M RF-GA32183M			

RF-GS32183M
RF-GA35053M
RF-GA35123M
RF*GA35123M
RF-GS35123M
RF-GA35151M
RF*GA35153M
RF*GR35153M
RF*GB35153M
RF*GS35153M
RF-GA35155M
RF*GA35155M
RF-GS35155M
RF*GA35158M
RF-GA35158M
RF-GS35158M
RF*GS35158M
RF-GA35181M
RF-GS35181M
RF*GA35183M
RF*GR35183M
RF-GS35183M
RF*GS35183M
RF*GA35188M
RF-GA38151M
RF*GA38153M
RF-GS38153M
RF*GS38153M
RF-GA38183M
RF*GA38183M
RF-GS38183M

Specificația tehnică:

Ghid moale de tip standard.
Material: nitinol, ”jachetă” din poliuretan îmbogățit cu Wolfram, acoperire hidrofilică.
Vârf conic, atraumatic.
Control de torsiune – 1:1 datorita construcției dintr-o singură piesă.
Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram.
Acoperire hidrofilică: proprietăți asemănătoare mucoasei.
Configurații de vârf: straight, angled, J (1,50 mm sau 3,00 mm), double angulation (Bolia).
Cerințe minime obligatorii:
Dimesiuni obligatorii:
Lungimi obligatorii: 50 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm
Diametre obligatorii: 0.018" (0.46 mm), 0.025" (0.64 mm), 0.032" (0.81 mm), 0.035" (0.89 mm),0.038" (0.97 mm).
Lungimea vârfului flexibil obligatorii: 10 mm, 30 mm, 50 mm, 80 mm.

33100000-1	Set introducător pentru puncție arterială femurală	Belgia,TERUMO EUROPE	DM000117583
1	Conform specificației tehnice	N.V.	

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

Model dispozitiv:

Radifocus™ Introducer II

- Pediatric Kit A
- Standard Kit A
- Standard Kit B
- Standard Kit R
- RS*A40G07SQ
- RS*A50G07SQ
- RS*A60G07SQ
- RS*A40K10AQ
- RS*A40G10SQ
- RS*A50K10AQ
- RS*A50K10SQ
- RS*A60K10SQ
- RS*A60K10AQ
- RS*A70K10SQ
- RS*A80K10SQ
- RS*A90K10SQ
- RS*A10K10SQ
- RS*A11K10SQ
- RS*B40G10SQ
- RS*B40K10AQ
- RS*B40K10SQ
- RS*B50N10AQ
- RS*B50N10SQ
- RS*B60N10SQ
- RS*B70N10SQ
- RS*B80N10SQ
- RS*B90N10SQ
- RS*B10K10MQ
- RS*B10N10MQ
- RS*B11N10SQ
- RS*B50N25AQ
- RS*B60N25AQ
- RS*B70N25AQ
- RS*B80N25AQ
- RS*B90N25AQ
- RS*R40K10MQ
- RS*R50N10MQ
- RS*R60N10MQ
- RS*R70N10MQ
- RS*R80N10MQ
- RS*R90N10MQ

Specificația tehnică:

Set introductor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterială. Mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic de 0,035” sau 0,038” drept, angulat sau în forma de J; 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; ac de puncție arterială de 18 G sau 20 G. acoperire hidrofilică; dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; Teacă conține un inel radiopac incrustat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare.

Tecile sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex. Setul este amplasat într-un suport de plastic. Material: teacă – EPTFE. Cerințe minime obligatorii: Dimesiuni obligatorii: Teacă cu diametru de 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr. Lungime obligatorii: 7-10 cm, 25 cm la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Teacă cu diametru de 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr. Lungime obligatorii: 7- 10 cm, 25 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Cateter de trimbaspiratie activa	SUA, Penumbra Inc.	DM000226216; DM000359371; DM000359376
272	Indigo System CAT8STR85 CAT8TORQ85 CAT8XTORQ115		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateterul de aspirație 8 [CAT8] este un cateter cu rigiditate variabilă de 0,088 ”[2,24 mm] cu un singur lumen. Cateterul de aspirație 8F utilizează mai multe straturi (2 straturi de-a lungul axului și 3 straturi la vârful distal) de polimeri care sunt laminați deasupra arborelui împletit pentru a realiza o tranziție treptată a rigidității de la axul proximal la cel distal și sunt optimizați în ceea ce privește rezistența la îndoire, ovalizarea minimă și flexibilitatea. Segmentul distal al cateterului de aspirație 8 utilizează trei polimeri diferiți cu caracteristici radio-opace și este acoperit hidrofil. Segmentul distal are, de asemenea, o bandămarker care este încapsulată. Cateterul de aspirație 8 este disponibil în oferte cu lungimi multiple. Cateterul de aspirație 8 este disponibil în configurații cu vârf drept și vârf în formă (multifuncțional, TORQ, XTORQ). Cateterul de aspirație 8 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă. Odată plasat, cateterul de aspirație 8 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Odată plasate, cateterul de aspirație 8 și cateterul de aspirație INHALE oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.			
33100000-1	Set introductor puncție arterială femurală scurtă standard	SUA, TERUMO EUROPE N.V.	DM000117583
211	Radifocus™ Introducer II Pediatric Kit A Standard Kit R RS*A50G07SQ RS*A60G07SQ RS*R50N10MQ RS*R60N10MQ RS*R70N10MQ RS*R80N10MQ		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ac de puncție de 18G lungime de 7 cm in interiorul setului, “Side port” cu robinet cu trei cai mini-ghid din oțel inoxidabil, drept, angulat sau în forma de J. Toate contin valva siliconata si dilatator din polipropilenă tip snap-on/click-off. Teaca din material ETFE rezistenta la kinking, se poate spala si steriliza usor. Introductorul este dotat cu valva hemostatică, care previne hemoragia. Introductorul este prevăzut cu marcaj color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F. Tote componentele setului sunt amplasate intrun suport de plastic sigilat. Dimesiuni obligatorii: Dimensiuni obligatorie: 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, Lungime: 7 - 10 cm cu mini ghid 0.035" - 0.038". Mini-ghid lungime. 45 cm.			
33100000-1	Balon OTW pentru proceduri periferice	Japonia, KANEKA	DM000190927; DM000190935; DM000190943; DM000190951; DM000190959; DM000190967; DM000190928; DM000190936; DM000190944; DM000190952; DM000190960; DM000190968; DM000190929; DM000190937; DM000190945; DM000190953; DM000190961; DM000190969; DM000190930; DM000190938; DM000190946; DM000190954; DM000190962; DM000190970; DM000190931; DM000190939; DM000190955; DM000190963; DM000190971; DM000190932; DM000190940; DM000190948; DM000190956; DM000190964; DM000190972; DM000190933; DM000190941; DM000190949; DM000190957; DM000190965; DM000190973; DM000190934; DM000190942; DM000190950; DM000190958; DM000190966; DM000190974; DM000190975;

277	Conform specificației tehnice	CORPORATION	DM000190938; DM000190988; DM000190974; DM000190973; DM000190983; DM000190991; DM000190999; DM000191007; DM000191015; DM000190976; DM000190984; DM000190992; DM000191000; DM000191008; DM000191016; DM000190977; DM000190985; DM000190993; DM000191009; DM000191017; DM000190978; DM000190986; DM000190994; DM000191002; DM000191010; DM000191018; DM000190979; DM000190995; DM000191003 DM000191011; DM000191019; DM000190980; DM000190996; DM000191004; DM000191012; DM000191020; DM000190981; DM000190989; DM000190997; DM000191005; DM000191013; DM000191021; DM000190982; DM000190990; DM000190998; DM000191006; DM000191014; DM000191022
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: Crosstella™ OTW BD-F20020MW BD-F25020MW BD-F30020MW BD-F40020MW BD-F50020MW BD-F60020MW BD-F20040MW BD-F25040MW BD-F30040MW BD-F40040MW BD-F50040MW BD-F60040MW BD-F20060MW BD-F25060MW BD-F30060MW BD-F40060MW BD-F50060MW BD-F60060MW BD-F20080MW BD-F25080MW BD-F30080MW BD-F40080MW BD-F50080MW BD-F60080MW BD-F20100MW BD-F25100MW BD-F30100MW BD-F40100MW BD-F50100MW BD-F60100MW BD-F20120MW BD-F25120MW BD-F30120MW BD-F40120MW BD-F50120MW BD-F60120MW			

BD-F20150MW
BD-F25150MW
BD-F30150MW
BD-F40150MW
BD-F50150MW
BD-F60150MW
BD-F20200MW
BD-F25200MW
BD-F30200MW
BD-F40200MW
BD-F50200MW
BD-F60200MW
BD-F20020LW
BD-F25020LW
BD-F30020LW
BD-F40020LW
BD-F50020LW
BD-F60020LW
BD-F20040LW
BD-F25040LW
BD-F30040LW
BD-F40040LW
BD-F50040LW
BD-F60040LW
BD-F20060LW
BD-F25060LW
BD-F30060LW
BD-F40060LW
BD-F50060LW
BD-F60060LW
BD-F20080LW
BD-F25080LW
BD-F30080LW
BD-F40080LW
BD-F50080LW
BD-F60080LW
BD-F20100LW
BD-F25100LW
BD-F30100LW
BD-F40100LW
BD-F50100LW
BD-F60100LW
BD-F20120LW
BD-F25120LW
BD-F30120LW
BD-F40120LW
BD-F50120LW
BD-F60120LW
BD-F20150LW
BD-F25150LW
BD-F30150LW

BD-F40150LW BD-F50150LW BD-F60150LW BD-F20200LW BD-F25200LW BD-F30200LW BD-F40200LW BD-F50200LW BD-F60200LW			
Specificația tehnică:			
Balon periferic recomandat pentru pre s post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femorale, iliofemorale, poplitee, infra-poplitee si renale, in vasculatura nativa sau in fistule arteriovenoase sintetice dedicate procedurilor de dializa.			
Este indicat si pentru post-dilatarea stenturilor in vasculatura periferica.			
Lungime utila: 90 cm si 150 cm.			
Marcheri de adancime: 2 marcheri situate la 90 cm si 100 cm de la capatul distal.			
Lungimi disponibile: 20 mm, 40mm, 60 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm, 150 mm, 200 mm.			
Diametre disponibile: 2.00 mm, 2.50 mm, 3.00 mm, 4.00 mm, 5.00 mm, 6.00 mm.			
Plierea balonului: 2 sau 3 pliuri, in functie de diametru.			
Compatibilitate introductor: 4 Fr sau 5 Fr, in functie de diametru.			
Compatibilitate ghid: 0.018”.			
Acoperire hidrofilica: 31 cm.			
Presiune nominala: 8 ATM.			
Presiune RPB: 14 ATM.			
33100000-1	Balon RX pentru proceduri periferice		
278	Crosperio™ RX BD-B20040LR BD-B25040LR BD-B30040LR BD-B35040LR BD-B40040LR BD-B15080LR BD-B20080LR BD-B25080LR BD-B30080LR BD-B35080LR BD-B40080LR BD-B20120LR BD-B25120LR BD-B30120LR BD-B35120LR BD-B40120LR BD-B35150LR BD-B40150LR BD-B20200LR BD-B25200LR BD-B30200LR BD-B35200LR BD-B40200LR	Japonia,KANEKA CORPORATION	DM000186857; DM000186863; DM000186869; DM000186875; DM000186881; DM000186892; DM000186864; DM000186870; DM000186876; DM000186882; DM000186893; DM000186865; DM000186871; DM000186877; DM000186883; DM000186878; DM000186884; DM000186895; DM000186867; DM000186873; DM000186879; DM000186885
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon periferic RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femorale, iliofemorale, poplitee, infra-poplitee si renale, in vasculatura nativa sau in fistule arteriovenoase sintetice dedicate procedurilor de dializa.			

Este indicat si pentru post-dilatarea stenturilor in vasculatura periferica.

Lungime utila: 150 cm.

Marcheri de adancime: 2 marcherisitate la 90 cm si 100 cm de la capatul distal.

Lungimi disponibile: 20 mm, 40mm, 80 mm, 120 mm, 150 mm, 200 mm.

Diametre disponibile: 1.50 mm, 2.00 mm, 2.50 mm, 3.00 mm, 3.50 mm, 4.00 mm.

Plierea balonului: 2 sau 3 pliuri, in functie de diametru.

Compatibilitate introductor: 4 Fr.

Compatibilitate ghid: 0.014”.

Acoperire hidrofilica: 28 cm.

Profil mic: 3,5 Fr.

Presiune nominala: 8 ATM.

Presiune RPB: 14 ATM.

33100000-1	Microsfere pentru embolizare	Franța,MICROVENTION EUROPE S.A.R.L.	DM000206547; DM000206548; DM000206549
309	LifePearl™		
	8LP2S100		
	8LP2S200		
	8LP2S400		

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

Microsfere pentru embolizare, care pot fi încarcate cu agenți chimioterapeutici precum Doxorubicin, Irinotecan,Idarubicin și Epirubicin.

Materialul microsferelor – PEG (polietilen glycol).

Microsfere calibrate cu inalta precizie: ± 25 - 50 µm.

Codate pe culori, disponibile in 3 marimi: 100 ± 25 µm – negru, 200 ± 50 µm – galben, 400 ± 50 µm – albastru.

Se prezinta: volumul microsferelor – 2 ml, volumul solutiei saline tamponate cu fosfat – 4 ml.

Obligativu sa fie prezentate studii clinice.

Caracteristice de absorbtie a agentilor chimioterapeutici:

- 37.5 mg de Doxorubicin per 1 ml de microsphere;
- 5 mg de Idarubicin per 1 ml de microsphere;
- 25 mg de Epirubicin per 1 ml de microsphere.
- 50 mg de Irinotecan per 1 ml de microsphere.

33100000-1	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Belgia,TERUMO EUROPE N.V.	DM000191989; DM000191990; DM000191991; DM000191992; DM000191993; DM000191994; DM000191995; DM000191996; DM000191997; DM000191998; DM000191999; DM000192000; DM000192001; DM000192002; DM000192003; DM000192004; DM000192005; DM000192006; DM000192007; DM000192008; DM000192009; DM000192010 DM000192011; DM000192012; DM000192013; DM000192014; DM000192015; DM000192016; DM000192017; DM000192018; DM000192019; DM000192020; DM000192021; DM000192022; DM000192023; DM000192024; DM000192025; DM000192027; DM000192028; DM000192029; DM000192030; DM000192031; DM000192032; DM000192033; DM000192034; DM000192035; DM000192036; DM000192037; DM000192038; DM000192039; DM000192040; DM000192041; DM000192042
359	Conform specificației tehnice		

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

Model dispozitiv:

Ultimaster™ Tansei™

DE-RQ2209KSM

DE-RQ2212KSM

DE-RQ2215KSM

DE-RQ2218KSM

DE-RQ2221KSM

DE-RQ2224KSM
DE-RQ2228KSM
DE-RQ2233KSM
DE-RQ2238KSM
DE-RQ2509KSM
DE-RQ2512KSM
DE-RQ2515KSM
DE-RQ2518KSM
DE-RQ2521KSM
DE-RQ2524KSM
DE-RQ2528KSM
DE-RQ2533KSM
DE-RQ2538KSM
DE-RQ2709KSM
DE-RQ2712KSM
DE-RQ2715KSM
DE-RQ2718KSM
DE-RQ2721KSM
DE-RQ2724KSM
DE-RQ2728KSM
DE-RQ2733KSM
DE-RQ2738KSM
DE-RQ3009KSM
DE-RQ3012KSM
DE-RQ3015KSM
DE-RQ3018KSM
DE-RQ3021KSM
DE-RQ3024KSM
DE-RQ3028KSM
DE-RQ3033KSM
DE-RQ3038KSM
DE-RQ3509KSM
DE-RQ3512KSM
DE-RQ3515KSM
DE-RQ3518KSM
DE-RQ3521KSM
DE-RQ3524KSM
DE-RQ3528KSM
DE-RQ3533KSM
DE-RQ3538KSM
DE-RQ4009KSM
DE-RQ4012KSM
DE-RQ4015KSM
DE-RQ4018KSM
DE-RQ4021KSM
DE-RQ4024KSM
DE-RQ4028KSM
DE-RQ4033KSM
DE-RQ4038KSM

Specificația tehnică:

Cerinte obligatorii fixe: Material: cobalt crom L605, substanța activă –Sirolimus, materialul balonului – nailon 12.

Design: celule deschise.

Grosime strat: 80 µm.

Substanța activă:

Sirolimus:

Doza: 3,9 µg/mm pe lungimea stentului.

Polimer: Poly (DLlactide-co-caprolactone), bioresorbabil.

Acoperire: abluminală și gradabilă.

Compatibilitate cateter de ghidare: 5 Fr.

Acoperire: hidrofilică.

Compatibilitate ghid: 0,014”.

Timpul de degradare a polimerului si eliberare de medicament 3-4 luni.

Lipsa de deformare la trecere prin leziuni calcificate cu tracabilitate si impingere sporita.

Cerinte minime obligatorii:

Dimesiuni obligatorii:

Lungime utilă obligatorie - 144 cm;

Diametre obligatorii: 2.25 mm- 4.00 mm;

Lungime obligatorii: 9 mm - 38 mm.

33100000-1	Cateter de trombaspirație activa	SUA, Penumbra Inc.	DM000359338
178	Indigo Syste CAT6		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateterul de aspirație 6 [CAT6] este un cateter de rigiditate variabilă.			
Cateterul de aspirație 6F este disponibil în oferte de lungime multiplă.			
Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP].			
Cateterul de aspirație 6 este introdus printrun cateter de ghidare sau teacă.			
Odată amplasat, cateterul de aspirație 6 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar.			
Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath).			
33100000-1	Separator pentru trombaspirație		
177	Indigo System Separator SEP8 SEP6 SEP3 SEPD	SUA, Penumbra Inc.	DM000359383; DM000359379; DM000359377; DM000359384
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Separatoarele sunt disponibile în trei configurații suplimentare, care se potrivesc dimensiunilor pentru cateterul de aspirație 3, 6 și respectiv 8.			
Dispozitivele sunt furnizate steril și includ un torquer și introducer.			
Separator 8 este, de asemenea, disponibil într-o lungime de 90 cm [SEPD].			
33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale lungi		
165	Neuron Select Catheter PNS5F120BER PNS5F120H1 PNS6F105BER PNS6F105H1 PNS6F125BER PNS6F125H1 PNS6F125SIM PNS6F125SIMV	SUA, Penumbra Inc.	DM000359217; DM000359215; DM000359248; DM000359247; DM000359244; DM000359243; DM000359242; DM000359245
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Cateter format din shaft din oțel inoxidabil impletit, Doua straturi de polimeri sunt laminate de-a lungul cateterului spre capatul distal pentru a oferi o tranziție graduală în rigiditate și profilul acestuia. Creșterea profilului pornește aproximativ 5cm proximal de la capătul distal. Cateterul are un diametru exterior maxim de 0,068 ”(0,173 cm) și un diametru interior minim al vârfului distal (ID) de 0,040” (0,102 cm). Compatibilitate ghid – 0.035” și 0,038”. Lungimi disponibile: 105 cm ± 2cm și 125 cm ± 2cm. Diametru extern 5F și 6F. Construit cu rigiditate variabilă datorită shaft-ului reinforșat din oțel inoxidabil impletit, marker radioopac, shaft de formă conică spre capătul distal. Disponibil în următoarele configurații: H1, Simmons, Berenstein și Sim - V. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmată prin semnatura și stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura și stampila participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau în format electronic pentru produsul oferit; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile)			
33100000-1	Sistem pentru trombaspirație	SUA, Penumbra Inc.	DM000226326
164.3	IST3		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Tubulatură de aspirație compatibilă cu cateterul de aspirație, pentru conectarea acestuia la o pompă de aspirație dedicată. Prezintă unei supape de debit ce permite începerea și oprirea fluxului de aspirație. Capăt distal cu lărgime tip masculin, și capăt proximal cu conector la canistră pompei de aspirație.			
33100000-1	Sistem pentru trombaspirație	SUA, Penumbra Inc.	DM000359383; DM000359379; DM000359378; DM000359377; DM000359384
164.2	Indigo System Separator SEP8 SEP6 SEP5 SEP3 SEPD		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Separator dedicat pentru folosire cu cateter de trombaspirație cu diametru corespunzător , separatorul cu construcție pe bază de ghid cu capăt conic. Separatorul steril de unică folosință.			
33100000-1	Sistem pentru trombaspirație	SUA, Penumbra Inc.	DM000359319; DM000359322; DM000359338; DM000226216; DM000359371; DM000359376 ;
164.1	Indigo System CAT3 CAT5 CAT6 CAT8STR85 CAT8TORQ85 CAT8XTORQ115		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter dedicat pentru aspirația trombilor proaspeți din bazinul arterei pulmonare (și alte artere periferice), cu minim 4 diametre (obligatoriu diametru de 8F (0,088”). Să conțină mai multe zone de tranziție și rigiditate diferite, și radioopacitatea segmentului distal, plus marker -bandă a capătului distal. Disponibilitatea a minim 4 lungimi diferite (lungimi obligatorii 80, +/-5cm, 100 +/-5cm, 115+/-5cm). Compatibilitate cu separator dedicat acestui diametru. Prezintă configurații “drept” și “angulat” a capătului cateterului. Rezistență sporită la kinking și ovalizare. Cateterul furnizat steril.			
33100000-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft		

116	Runthrough™ NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Japonia,TERUMO CORPORATION	DM000834715; DM000834709; DM000834713; DM000834718		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]					
Miez construit din Nitinol (40cm distal) + oțel inoxidabil (proximal), ofera un excelent suport si rezistenta la kinking. Virful împletit cu fire din platină. Ghidul acoperit cu material PTFE. Forma: dreaptă, varf atraumatic disponibil in varianta softpentru mentinerea formei in vas. Acoperit cu polimer hidrofilic tip M-coating. Fără a se desprinde spire de metal în timpul schimbarii unghiului. Radioopacitate: 3 cm. Incarcatura la vîrf până la 1,0 gr. Dimesiuni obligatorii Lungime: 180 cm. Diametru: 0.014" (0.36 mm + 0.00 mm). Diametru nu mai mare de 0,014".					
33100000-1	Cateter-ghid carotidian	SUA, Penumbra	DM000359221; DM000226554; DM000226557; DM000226556		
311	Neuronmaxx 088 PNML6F088804 PNML6F088804M PNML6F088904 PNML6F088904M				
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]					
Cateter ghid intracranian este construit avand rigiditate variabilă, diametru intern 0.088' (0.224 cm), reinforsat cu strat de oțel inoxidabil împletit, acoperire internă din PTFE și construcție polimerică multistratificată. Constituit din mai multe straturi (2 straturi de-a lungul shaft-ului și 3 straturi la capătul distal) de polimeri care sunt laminati deasupra porțiunii reinforsate pentru a realiza o tranziție treptată în rigiditate de la shaft-ul proximal la cel distal, fiind optimizat pentru rezistența la îndoire, ovalizare minimă, și flexibilitate sporită. Segmentul distal al cateterului este format din trei polimeri diferiți cu caracteristici radioopace și acoperire hidrofilă. Segmentul distal are, de asemenea o bandă radioopacă încapsulată. Disponibil în forme dreaptă și MP. Cateterul are o bandă de identificare cu o descriere a produsului pe capătul proximal.fiind disponibil în trei configurații de ambalare. Poate fi utilizat ca teacă vasculară 6F independent sau utilizat în combinatie cu o teacă de 8F ca un cateter de ghidare. Confectionat din PTFE, coil din stainless steel, acoperit cu SRDX Harmony; marker format din 90% platina si 10% iridiu					
33100000-1	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Belgia /Japonia,TERUMO EUROPE N.V. /TERUMO CORPORATION	DM000682353; DM000682279; DM000682280; DM000682281; DM000682282; DM000682354; DM000682284; DM000682355; DM000682285; DM000682356; DM000682357; DM000682286; DM000682358; DM000682359; DM000682287; DM000682288; DM000682360; DM000682289; DM000682291; DM000682292; DM000682361; DM000682362; DM000682363; DM000682364; DM000682293; DM000682294; DM000682295; DM000682365; DM000682367; DM000682302; DM000682368; DM000682303; DM000682369; DM000682305; DM000682370; DM000682371; DM000682306; DM000682372; DM000682307; DM000682373		
112	Conform specificației tehnice:				
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]					
Model dispozitiv: Radifocus™ Guide Wire M Standard Type RF-GA35151M RF-GS35151M RF*GR35153M RF*GB35153M					

RF*GS35153M
RF-GA35155M
RF*GA35155M
RF-GS35155M
RF*GA35158M
RF-GA35158M
RF-GS35158M
RF*GS35158M
RF-GA35181M
RF-GS35181M
RF*GA35183M
RF*GR35183M
RF-GS35183M
RF*GS35183M
RF*GA35188M
RF*GA35223M
RF-GA35223M
RF-GS35223M
RF-GS35261M
RF*GA35263M
RF*GR35263M
RF*GS35263M
RF-GS35263M
RF-GA38151M
RF*GA38153M
RF-GS38153M
RF*GS38153M
RF-GA38183M
RF*GA38183M
RF-GS38183M
RF-GA38223M
RF*GA38263M
RF-GA38263M
RF*GS38263M
RF-GS38263M

Specificația tehnică:

Cerinte obligatorii fixe: Varf in “J”

Acoperire PTFE (politetra-fluoroetilen)

Curbura in “J” a varfului : 1.5mm; 3mm; 6mm; 15mm

Miez cu dubla posibilitate de manevrare: fix sau mobil

Cerinte minime obligatorii:

Dimesiuni obligatorii

Lungimi 150 cm, 180 cm, 260 cm.

Diametre 0.025”, 0.032”, 0.035”, 0.038”.

33100000-1	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Belgia,TERUMO EUROPE N.V.	DM000661989; DM000661990; DM000661991; DM000661992; DM000661993; DM000661994; DM000661995; DM000661996; DM000661997; DM000661998; DM000661999; DM000662000; DM000662001; DM000662002; DM000662003; DM000662004; DM000662007; DM000662013; DM000662014; DM000662015; DM000662016; DM000662017; DM000662018; DM000662027; DM000662028; DM000662029 DM000662019; DM000662020; DM000662021; DM000662022; DM000662032; DM000662036; DM000662037; DM000662038; DM000662039; DM000662044; DM000662041; DM000662042; DM000662043; DM000662054; DM000662045; DM000662046; DM000662047; DM000662056; DM000662058; DM000662060; DM000662061; DM000662063; DM000662064; DM000662065; DM000662066; DM000662069; DM000662075; DM000662076; DM000662078; DM000662077; DM000662079; DM000662081; DM000662082; DM000662083; DM000662084; DM000662085; DM000662086; DM000662106; DM000662108; DM000662107; DM000662109; DM000662110; DM000662112; DM000662111; DM000662113; DM000662114; DM000662116; DM000662117; DM000662118; DM000662094; DM000662095; DM000662096; DM000662097; DM000662098 DM000662099; DM000662180; DM000662181; DM000662182 ;
110	Conform specificației tehnice		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Model dispozitiv: Radifocus™ Optitorque™ Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-5AL1000M RH-6AL1000M RH-4AL2000M RH-5AL2000M RH-6AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL3000M RH-6AL3000M RH-4AR1000M RH-5AR1000M RH-6AR1000M RH-4AR2000M RH-5AR2000M RH-5AR3000M RH-5ARJP00M RH-4CL3500M RH-5CL3500M RH-6CL3500M RH-4CL4000M RH-5CL4000M RH-6CL4000M RH-5CL4001M RH-5CL4500M RH-6CL4500M RH-4CL5000M RH-5CL5000M RH-6CL5000M			

RH-5CL6000M
RH-6CL6000M
RH-4CR3500M
RH-5CR3500M
RH-6CR3500M
RH-5CR3521M
RH-6JR4000M
RH-4CR4000M
RH-5CR4000M
RH-6CR4000M
RH-6CR4500M
RH-4CR5000M
RH-5CR5000M
RH-6CR5000M
RH-4MP2520M
RH-4MP3020M
RH-6MP3500M
RH-4MP3520M
RH-4MP4020M
RH-5MP4020M
RH-6MP4020M
RH-5MP4001M
RH-4ST0161M
RH-4BPIN00M
RH-5BPIN00M
RH-6BPIN00M
RH-5BPIM00M
RH-5BPIR00M
RH-4BPJP00M
RH-5BPJP00M
RH-5BPJL00M
RH-6BPJL00M
RH-5BPJR00M
RH-6BPJR00M
RH-5TIG111M
RH-5TIG210M
RH-5TR3510M
RH-5TR4000M
RH-6TR4000M
RH-5TR4010M
RH-5TR4001M
RH-5TR4500M
RH-5TR5000M
RH-6TR5000M
RH-5TR5001M
RH-5BLK410M
RH-5BLK411M
RH-4SP0061M
RH-5SP0061M
RH-6SP0061M
RH-4AP4561M

RH-5AP4561M
RH-6AP4561M
RH-BA14110M
RH-BA24110M
RH-BA25110M

Specificația tehnică:

Varf rotund moale atraumatic radioopac.

Lumen ce asigura un flux crescut de substanta de contrast la injectare; cateterul este construit pe o structura impletita din fire de otel invelite intr-un material din nailon poliuritan concepută pentru controlul 1:1 și suport la intubarea arterei coronare drepte sau stânga.

Cu trecere sporita prin vase.

Compatibile cu ghid de 0.038".

Forme: AL, AR, JL, JR, MP, Straight ST IM, Bypass, Pigtail, Simmons, Radial Tiger, Radial BLK.

Dimesiuni obligatorii:

Dimensioni disponibile 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr.

Lungime 100, 110 și 125 cm.

Furnizor/Prestător:

F.C.P.C. DATACONTROL S.R.L.

L.S.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

L.S.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.S.