



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-0536-0446 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2025

Cod CPV: 33100000-1

12.02.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Oxivit-Med SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) 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)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) 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 2025,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităție deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1728396292187,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 15.01.2025

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 31.01.2026;
- 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: 9 143 684,88(Nouă milioane o sută patruzeci și trei mii șase sute optzeci și patru 88) 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 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 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, fiind valabil până la 31.12.2025 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. Actul de predare primire se semnează doar în cazul în care bunul a fost instalat, pus în funcțiune și personalul implicit a fost instruit.

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

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

2. Condiții speciale privind garanția bunurilor livrate.

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

2.2. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului.

2.3. Vânzătorul este obligat, la solicitarea beneficiarului, de a efectua instruirea personalului cu asumarea tuturor cheltuielilor cu privire la instalarea și utilizarea bunurilor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Oxivit-Med SRL	IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	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 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	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: MD09MO2224ASV23488147100	IBAN: MD10TRPCBW518430A00362AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1007600044280	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:	

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	Cateter de suport periferic	Bucată	834,00	2 024,0000	2 428,8000	1 688 016,0000	2 025 619,2000
13	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Microcatetere	Bucată	134,00	6 120,0000	7 344,0000	820 080,0000	984 096,0000
15	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	Bucată	17,00	5 400,0000	6 480,0000	91 800,0000	110 160,0000
17	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter periferic cu balon conic	Bucată	167,00	3 229,2000	3 875,0400	539 276,4000	647 131,6800
23	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Bucată	167,00	1 932,0000	2 318,4000	322 644,0000	387 172,8000
25	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Balon pentru artere renale	Bucată	17,00	4 255,0000	5 106,0000	72 335,0000	86 802,0000
27	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent montat pe balon	Bucată	17,00	8 400,0000	8 400,0000	142 800,0000	142 800,0000
30	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent expandabil pe balon	Bucată	34,00	8 400,0000	8 400,0000	285 600,0000	285 600,0000
31	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Bucată	100,00	9 500,4000	9 500,4000	950 040,0000	950 040,0000
32	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Bucată	100,00	8 611,2000	8 611,2000	861 120,0000	861 120,0000
33	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Spirale (coiluri periferice)	Bucată	4,00	7 675,2000	7 675,2000	30 700,8000	30 700,8000

47	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter de infuzie cu valva	Bucată	17,00	2 940,0000	3 528,0000	49 980,0000	59 976,0000
59	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	17,00	7 872,0000	7 872,0000	133 824,0000	133 824,0000
66	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	Bucată	10,00	11 155,0000	13 386,0000	111 550,0000	133 860,0000
69	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Balon pentru pre si postdilatare	Bucată	384,00	874,0000	1 048,8000	335 616,0000	402 739,2000
74	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter acces distal	Bucată	10,00	14 040,0000	16 848,0000	140 400,0000	168 480,0000
81	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Microcateter cerebral reinforsat	Bucată	10,00	6 120,0000	7 344,0000	61 200,0000	73 440,0000
	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Bucată	10,00	13 075,0000	15 690,0000	130 750,0000	156 900,0000
100	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Bucată	10,00	28 973,1000	34 767,7200	289 731,0000	347 677,2000
101	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Bucată	667,00	720,0000	864,0000	480 240,0000	576 288,0000
116	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter pentru trombaspiratrie biluminal	Bucată	34,00	2 587,5000	3 105,0000	87 975,0000	105 570,0000
136	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Baloane semicompliante de lungimi mari	Bucată	334,00	828,0000	993,6000	276 552,0000	331 862,4000
160	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Sistem de inchidere vasculara percutana	Bucată	67,00	1 764,0000	2 116,8000	118 188,0000	141 825,6000
211	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
TOTAL						8 020 418,2000	9 143 684,8800

Vinzătorul:
Oxivit-Med SRL

Beneficiarul:
IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

Centrul:
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.

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	Cateter de suport periferic	SUA,Medtronic	DM000400191; DM000400193; DM000400192; DM000400194; DM000400197; DM000400195; DM000400199; DM000400198; DM000400196
13	TrailBlazer SC-0xx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cateter de support periferic de tip OTW; – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS- 510564.pdf”, The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (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. – da, pagina 4 din „2. 2 Instructions for Use_MS- 510564. pdf”, TrailBlazer support catheters are percutaneous, single lumen catheters designed for use in the peripheral vascular system. TrailBlazer support catheters are intended to guide and support a guidewire during access of the vasculature, to allow for wire exchanges, and to provide a conduit for the delivery of saline solutions or diagnostic contrast agents. Shaft hidrofil 40cm distal, cu un strat din împletitură (braided) ce redă suport și pushabilitate. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, Hydrophilic coating (distal 40cm) provides lubricity. + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, Braided catheter provides robust pushability to cross through tough lesions Vârf conic - drept sau angulat la 25 și 30°.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, TRAILBLAZER SUPPORT CATHETER + TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER Angled 25 and 30 degree tips facilitate vessel selection and crossing. Diametre: 0.030”(2.3F), compatibil cu ghid 0.014”, cu lungimi 90,135,150cm; °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-014-090 ASC-014-135 ASC-014-150 0.034”(2.6F), compatibil cu ghid 0.018”, cu lungimi 90,135,150cm; °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-018-090 ASC-018-135 ASC-018-1500.056”(4F), compatibil cu ghid 0.035”, cu lungimi 65,90, 135,150cm. °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-035-065 ASC-035-090 ASC-035-135 Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F in dependenta de dimensiune. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, Tabel „MODEL SPECIFICATIONS” Minimum Introducer Sheath (F) 4 / Minimum Introducer Sheath (F) 5 Marcher radioopac. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf” As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter			
33100000-1	Microcatetere	SUA,Medtronic	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734
15	Rebar 105-50xx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Sa fie compatibil DMSO – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – DMSO compatible Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Lubricious hydrophilic outer coating helps navigate tortuous vessels and reduce resistance. Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE– da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – PTFE inner liner eases the passage and deployment of embolic devices and agents Realizat din otel inoxidabil ranforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular – da, pagina 25 din			

„Rebar_IFU.pdf” – Cateterul are o tijă semirigidă proximală care se continuă cu o tijă distală flexibilă pentru a facilita avansarea cateterului în structura anatomică a pacientului. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate – da, pagina 25 din

„Rebar_IFU.pdf” – Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică.

Construcția varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia în prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Steam-shapeable catheter tip through the use of a mandrel enables treatment of super selective vessels

Dimensiuni:

Microcateter diametru intern 0.021” , diametru extern proximal 2.7F / distal 2.4F , lungime totala minim 150cm – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105- 5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018;
Microcateter diametru intern 0.027” , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala minim 130 cm . – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105- 5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021;"

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

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

Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu minim 4 zone distincte de impletire progresiva. – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ microcatheter’s strong nitinol braid technology with progressive picks-per-inch, provides Diametru intern 0.017”, – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Distal Inner Diameter (in): 0.017
Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ 14: Proximal Outer Diameter (F): 2.4; Distal Outer Diameter (F): 1.9; si Echelon™ 10: Proximal Outer Diameter (F): 2.1; Distal Outer Diameter (F): 1.7
Lungime de lucru minim 150cm / lungime totala minim 155cm – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Total Length (cm): 155; Usable Length (cm): 150 Compatibil cu ghid 0.014” – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Max. guidewire: 0.014”
Varf drept sau angulat 45° / 90°– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ 10 / Echelon™ 14 - Tip Shape: 90°; 45°; Straight
Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands
Prezinta 2 markeri distali radioopaci– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands + pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Doi markeri radioopaci de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică.
Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic pentru lubricitate – da, pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Suprafața externă a cateterului este acoperită pentru a crește lubrifierea acestuia.
Rezistenta superioara la kinking si ovalizare– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Kink resistance and minimal ovalisation to maintain lumen durability for reliable device delivery
Microcateterul sa fie compatibil DMSO– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – DMSO Compatible
Suporta o presiune de injectare 600psi– da, pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Presiunea de perfuzie cu acest dispozitiv nu trebuie să depășească 600 PSI (4137 kPa).

33100000-1	Cateter periferic cu balon conic	SUA, Medtronic	DM000366248; DM000366254; DM000366217; DM000366236; DM000366216; DM000366234; DM000366247; DM000366237; DM000366249; DM000366211; DM000366223; DM000366242; DM000366250; DM000366256; DM000366227; DM000366229; DM000366218; DM000366257; DM000366210; DM000366255; DM000366219; DM000366251; DM000366215; DM000366244; DM000366230; DM000366232; DM000366222; DM000366214; DM000366252; DM000366240; DM000366239; DM000366238; DM000366224; DM000366225; DM000366226; DM000366241; DM000366220; DM000366231; DM000366246; DM000366213; DM000366212; DM000366243; DM000366235; DM000366253; DM000366233; DM000366221; DM000366245; DM000366228; DM000366247; DM000366248; DM000366249; DM000366250;
------------	----------------------------------	----------------	---

23	Amphirion Deep	SCA, Medtronic	DM000204682; DM000204689; DM000204692; DM000204692; DM000204698; DM000204689; DM000204690; DM000204668; DM000204685; DM000204712; DM000204671; DM000204677; DM000204675; DM000204693; DM000204711; DM000204664; DM000204710; DM000204695; DM000204699; DM000204681; DM000204688; DM000204706; DM000204700; DM000204679; DM000204703; DM000204704; DM000204697; DM000204709; DM000204707; DM000204684; DM000204686; DM000204676; DM000204708; DM000204696; DM000204694; DM000204665; DM000204687; DM000204683; DM000204713; DM000204667; DM000204702; DM000204663; DM000204673; DM000204670; DM000204701; DM000204705; DM000204666; DM000204674; DM000204678; DM000204669; DM000204691; DM000204672
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.pdf”, Catheter Design Over the Wire (OTW); Balloon Material Flexitec™ Ultra compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 "- da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.pdf”, Max. Recommended Guidewire 0.014" Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, Balloon marker 1/2 swaged, platinum iridium Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm., – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, Order information – colonitele din tabel „Nominal pressure (bar)” și „RBP OTW (bar)” Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, LFC hydrophilic coating Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.pdf”, The Amphirion™ Deep PTA Catheter is ideally suited for work below the ankle. / Great lesion crossing capability, with its low balloon crossing profile / High conformability and flexibility, with the ability to move through tortuous anatomy and track to distal lesions / Broad size offering (balloons up to 210 mm in length), with long shaft design (120 and 150 cm lengths) to reach distal lesions / Tapered balloon to respect arterial anatomy (diameter reduction from proximal to distal end is 0.5 mm for the 210 mm balloon length). diametre=2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm , lungimi=40-80-120-150-210 mm – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, Size range 2.0–4.0 mm in diameter and 20–210 mm in length . Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, Tapered balloon* • The 210 mm balloon tapers by 0.5 mm to respect the arterial anatomy Compatibil cu introductor nu mai mult de 4F. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.pdf”, Reinforced proximal shaft design for strong pushability 4 F compatible in all sizes.			
33100000-1	Balon angioplastie periferică pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme și manevrabilitate contralaterală	SITA, Medtronic	DM000366081;DM000366176;DM000366162;DM000366101;DM000366088;DM000366200;DM000366137;DM000366175;DM000366120;DM000366080;DM000366113;DM000366163;DM000366107;DM000366079;DM000366115;DM000366062;DM000366069;DM000366144;DM000366165;DM000366160;DM000366177;DM000366106;DM000366109;DM000366155;DM000366074;DM000366192;DM000366096;DM000366172;DM000366141;DM000366173;DM000366064;DM000366157;DM000366083;DM000366156;DM000366067;DM000366075;DM000366161;DM000366174;DM000366123;DM000366117;DM000366097;DM000366073;DM000366104;DM000366070;DM000366132;DM000366066;DM000366171;DM000366170;DM000366090;DM000366187;DM000366181;DM000366082;DM000366179;DM000366077;DM000366087;DM000366086;DM000366185;DM000366130;DM000366202;DM000366100;DM000366099;DM000366142;DM000366167;DM000366140;DM000366111;DM000366133;DM000366168;DM000366191;DM000366084;DM000366152;DM000366103;DM000366154;DM000366069;DM000366104;DM000366108;DM000366071;DM000366100;

25	Admiral Xtreme SBIxxxxxxxxx	SUA, Medtronic	00366068;DM000366194;DM000366108;DM000366071;DM000366199; DM000366189;D M000366098;DM000366190;DM000366138;DM000366143;DM0003661 25;DM000366135;DM000366146;DM000366153;DM000366164;DM000 36608 9;DM000366093;DM000366091;DM000366201;DM000366197;DM0003 66118;DM000366095;DM000366085;DM000366076;DM000366116;DM 000366180;DM000366105;DM000366145;DM000366147;DM000366198 ;DM000366078;DM000366182;DM000366129;DM000366126;DM00036 6061;DM000366122;DM000366149;DM000366128;DM000366196;DM0 00366166;DM000366186;DM000366063;DM000366134;DM000366059; DM000366193;D M000366158;DM000366092;DM000366124;DM000366112;DM0003661 21;DM000366195;DM000366102;DM000366148;DM000366065;DM000 36611 0;DM000366136;DM000366169;DM000366072;DM000366178;DM0003 66060;DM000366151;DM000366094;DM000366131;DM000366127;DM 000366184;DM000366119;DM000366183;DM000366159;DM000366150 ;DM000366188;DM000366114;DM000366139;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon OTW – da, pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.pdf” –The Admiral™ Xtreme PTA Catheter is intended to dilate stenoses in the iliac, femoral, iliofemoral, popliteal, and infra-popliteal arteries, and for the treatment of obstructive lesions of native arteriovenous dialysis fistulae. + pagina 18 „peripheral-product-catalog.pdf” - Catheter design Over the wire (OTW) Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata– da, pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility. Offers support for contralateral maneuvers. Large inflation lumen enable fast inflation and deflation. Diametre necesare pentru balon: 3.0-4.0-5.0-6.0-7.0-8.0-9.0-10.0–12.0 mm; – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.pdf” –Order information / Balloon Ø mm 3;4;5;6;7;8;9;10;12 Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300 mm). – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.pdf” - Length (mm) 20; 40; 60; 80; 100; 120; 140; 150; 200; 250; 300; Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci.). – da, pagina 18 „peripheral- product-catalog.pdf” - Balloon marker 2 swagged (zero profile) platinum iridium + pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.pdf” - Position the balloon within the lesion using the 2 radiopaque markers located under the balloon as reference points for precise placement across the target lesion. Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului. – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.pdf” –Order information / RBP (bar) 11; 12; 14; 15; 16; 17; 18; Diametru shaft 5,6,7Fr, in dependență de diametru balonului. – da, pagina 19 „peripheral- product-catalog.pdf” –Order information / Recom. Introducer sheath (F) 5; 6; 7 Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. – da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.pdf” -The catheter has a dual-lumen shaft that is branched at the proximal end. One lumen forms the entrance to the central lumen for the guidewire, and the other lumen is used to inflate and deflate the dilatation balloon with a mixture of contrast medium and saline solution. The catheter and balloon are designed to reach targeted inflation diameters, depending on the balloon size and defined pressure. + pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility. Offers support for contralateral maneuvers. Large inflation lumen enable fast inflation and deflation. Lungime utilizabila minim două dimensiuni: 80 (+/-5cm), și minim 130cm; – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.pdf” - Usable shaft lengths 80 cm, 130 cm, and 150 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic– da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.pdf” -The balloon catheter is provided with hydrophilic coating Ghiduri compatibile maximum 0,035”– da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.pdf” - Guidewire compatibility 0.035”			
33100000-1	Balon pentru artere renale	SUA,CORDIS US CORP.	DM000594919; DM000594930; DM000594924; DM000594920; DM000594939; DM000594933; DM000594931; DM000594932; DM000594921; DM000594928; DM000594937; DM000594923; DM000594927; DM000594918; DM000594938; DM000594917; DM000594936; DM000594935; DM000594929; DM000594926; DM000594922; DM000594925; DM000594934; DM000594916
27	AVIATOR™ (PTA) BALLOON VASCULAR CATHETER		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
SAU Balon semicompliant, - da pagina 2 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf”			

presiune nominală-10ATM; - da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Ordering information – Nominal Pressure” RBP-14atm; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Rated Burst Pressure:” compatibil cu ghid 0.014”; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Compatible with” Lungime shaft-142cm; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Usable catheter length:” Compatibilitate teci-4F(diametre de 4-6mm) și 5F(diametru 7mm); da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf” – “Ordering information- Sheath Fit(F)” Diametre-4, 4.5, 5, 5.5, 6, 7mm; Lungimi-1.5, 2,3,4cm; da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf” – “Ordering information – Balloon OD x Length (mm x cm)” Doi marcheri radioopaci la capetele balonului. Acoperire hidrofilă – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf”			
33100000-1	Stent montat pe balon	SUA,Medtronic	DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879
30	VISI PRO PXP35-XXXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulile deschise; Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro.pdf” –The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device. The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a non-compliant balloon catheter. The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon.			
Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)”			
Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)”			
Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare;Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0.			
035" balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ;• Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.			
035" balloon- expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement.			
/ SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility.			
/ PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement.			
/ Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper.			
/ Progressive stent design delivers minimal shortening.			
Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm			
Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut; Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.			
035" balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement.			
/ SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility.			
/ PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement.			
/ Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper.			
/ Progressive stent design delivers minimal shortening.			
Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length(mm)”			
Presiunea nominala, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)”			
Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)”			
Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)”			
Compatibilitatea cu introductor de 6 Fr si 7Fr; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” –			

Tabelul „Order information”, coloana „Recomanded sheath size(F)” Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Sa existe cel putin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro. pdf” – OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0. 035" guidewire for use in the common or external iliac. arteries or in the biliary system.			
33100000-1	Stent expandabil pe balon	SUA,Medtronic	DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879
31	VISI PRO PXP35-XXXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulele deschise; Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro. pdf” –The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device. The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a non-compliant balloon catheter. The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon. Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare; Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro. pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0. 035” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ; Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro. pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0. 035" balloon- expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening. Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website VisiPro. pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0. 035" balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening. Presiunea nominala, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Compatibilitatea cu introductor de 6 Fr si 7Fr; ; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul			

„Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Sa existe cel putin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.pdf” – OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0.035" guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimea stentului obligatorii 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)” Diametrele obligatorii 5-6-7-8-9-10 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)” Lungimea balonului obligatorii: 15,20,30,40,60 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Diametru la presiunea nominala obligatorii: 5,6,7,8,9,10 mm – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)” Lungimea sistemului de livrare obligatorii :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)			
33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	SUA,Medtronic	DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000204508;DM000204495;DM000204464;DM000204463;DM000204509;DM000204494;DM000204458;DM000204491;DM000204445;DM000204441;DM000204516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;DM000204475;DM000204485;DM000204512;DM000204492;DM000204479;DM000204468;DM000204502;DM000204499;DM000204478;DM000204477;DM000204459;DM000204466;DM000204472;DM000204505;DM000204480;DM000204482;DM000204444;DM000204437;DM000204481;DM000204457;DM000204496;DM000204450;DM000204469;DM000204507;DM000204470;DM000204514;DM000204488;DM000204484;DM000204452;DM000204497;DM000204490;DM000204474;DM000204483;DM000204442;DM000204517;DM000204451;DM000204467;DM000204436;DM000204504;DM000204456;DM000204476;DM000204448;DM000204440;DM000204449;DM000204453;DM000204446;DM000204462;DM000204443;DM000204489;DM000204518;DM000204447;DM000204439;DM000204501;DM000204465;DM000204471;DM000204515;DM000204473;DM000204519;DM000204455;DM000204503;DM000204500;DM000204486;DM000204461;DM000204487;DM000204454;DM000204438;DM000204506;
32	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.pdf” – EverFlex™ - Peripheral Self-expanding Stent System EverFlex™ stent offers precision, strength, and flexibility to treat peripheral arterial disease in the SFA and proximal popliteal arteries. Delivered by the physician-inspired Entrust™ delivery system, it offers a 5 F low profile, 0.035” guidewire compatibility, triaxial design, and 150 cm catheter lengths. Medtronic also offers a traditional 6 F pin-pull delivery system. Stent din nitinol– da, pagina 4 din „2. Instructions for Use_MS-510531.pdf” – The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self- expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over- the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design. The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS- 510531.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent diameter (mm)			

si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent length (mm) Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „ Size compatibility / Sheath guide (F)”

Compatibilitate pentru ghid de 0,035” – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system- brochure.pdf” – Tabelul „Order information” Guidewire compatibility 0.

035” Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolitic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.

Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului.

Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.

Markeri radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.

Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .

Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia.

– da, pagina 4 din „2.

2 Instructions for Use_MS-510531.

pdf” – “Device description : The EverFlex™ self- expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation.

The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.

035 in over-the-wire (OTW) delivery system.

The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design.

The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends.

After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency.

The Entrust delivery system, shown in Figure 1, has a triaxial shaft design comprised of an inner shaft (1), silver retractable outer sheath (2), and a gold isolation sheath (3) for ease of use during deployment.

The ergonomic deployment handle.

(8) has a removable safety locking pin (9), deployment wheel (10), and luer hub (6).

The distal portion of the delivery system (enlarged section) contains two radiopaque markers; one marker distal (4) and one marker proximal (5) to the constrained stent.

The distal marker is mounted on the retractable outer sheath and the proximal marker is mounted on the inner shaft.

The EverFlex stent is constrained within the outer sheath.

The flexible catheter tip (7) is at the distal end of the outer sheath.

Before the procedure, the operator flushes saline through the guidewire lumen until it exits at the end of the catheter.

Radiopaque markers on the EverFlex stent give guidance for positioning the stent before deployment.

After the stent is correctly positioned, the operator removes the safety locking pin to unlock the deployment wheel and enable the outer sheath to retract.

The operator retracts the outer sheath by slowly rotating the deployment wheel in the direction indicated by the arrow on the deployment handle.

When the radiopaque marker on the for extended reach from multiple access sites.

/ 0.

035” guidewire compatibility provides greater support for SFA procedures.

Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila in maner si control auditiv la deschiderea stentului .Valva hemostatica. – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.pdf” –ENTRUST™ DELIVERY SYSTEM / ERGONOMIC HANDLE /

Removable locking pin prevents deployment before use. / Rotating thumbwheel provides auditory and tactile feedback during stent flowering. / Comfortable grip designed to aid control during deployment. + pagina 4 si pagina 5 din „2.2 Instructions for Use_MS- 510531.pdf” – Stent deployment / Sheath and guidewire insertion / Stent delivery system introduction / Advance the stent delivery system over the guidewire through the hemostatic valve and introducer sheath.

Performantele stentului in timp sa fie evidentiata de cel putin un studiu clinic relevant. – da,

pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.pdf” –THE DURABILITY II STUDY5 + pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.pdf” – THE ENTRUST STUDY

33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	STIA Medtronic	DM000204584; DM000204595; DM000204586; DM000204560; DM000204539; DM000204591; DM000204594; DM000204564; DM000204563; DM000204540; DM000204585; DM000204544; DM000204592; DM000204561; DM000204565; DM000204562; DM000204559; DM000204541; DM000204590; DM000204543; DM000204553; DM000204593; DM000204542; DM000204583; DM000204589; DM000204558; DM000204554; DM000204538; DM000204534; DM000204533; DM000204557; DM000204555; DM000204527; DM000204556; DM000204522; DM000204526;
------------	---	----------------	---

		SUA, Medicamente	DM000204557; DM000204558; DM000204559; DM000204560; DM000204582; DM000204588; DM000204549; DM000204551; DM000204530; DM000204548; DM000204587; DM000204547; DM000204531; DM000204529; DM000204550; DM000204581; DM000204545; DM000204599; DM000204546; DM000204597; DM000204596; DM000204598; DM000204577; DM000204575; DM000204571; DM000204572; DM000204570; DM000204574; DM000204579; DM000204578; DM000204573; DM000204576; DM000204580; DM000204569
33	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului se efectuează prin contracția învelișului exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu ieșe spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenul vasului.Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului.			
Flexibilitatea înaltă a stentului. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extind la deschiderea . – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.			
pdf” – Device description: The Protégé™ EverFlex™ self- expanding stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 6 Fr (0.035 in /0.89 mm) over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube in an open lattice design and has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends of the stent. After deployment, the stent achieves its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. + pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.			
pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility. Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency between the inner shaft and the outer sheath. This space is flushed before the procedure through the stopcock (9). The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3. Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent. Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath. Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12). The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft. + pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.			
pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility. Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency.			
Valva hemostatică, – da, pagina 5 din „Protege EverFlex IFU.pdf” – To gain access to the appropriate site, use a sheath with a hemostatic valve that is compatible with a 6 Fr (2.0 mm) delivery system. If the iliac artery is treated, the access site is the common femoral artery. If the subclavian artery is treated, the access site is the brachial or axillary artery.			
Compatibilitatea cu ghidurile nu mai mult de 0,035 inch. – da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Recommended guidewire (inch)”			
Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr. – da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Sheath size (F)”			
OBLIGATORIU.			
Diametre obligatorii a stentului 5,6,7,8 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Diameter (mm)”			
Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Length (mm)” Markerii radioopaci la fiecare capăt al stentului – OBLIGATORIU – da , pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency Scurtarea dimensiunii stentului la deschidere este zero OBLIGATORIU. – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.			

pdf” – Device description: The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3).

The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5).

The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft.

The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal (13) and one holder marker proximal (14) to.

the constrained stent, on the inner shaft.

As shown in Figure 1, the outer sheath connects proximally to the manifold (8).

The self-expanding stent is constrained within the space between the inner shaft and the outer sheath.

This space is flushed before the procedure through the stopcock (9).

The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3.

Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent.

Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath.

Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12).

The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft.

Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul deploymentului. – da , pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.pdf” – PRODUCT DETAILS / PRECISION PLACEMENT/ Tantalum GPS markers enhance visibility for easier, more precise positioning. Proprietary deployment system secures the stent to prevent premature deployment or “jumping.”

Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare OBLIGATORIU.

– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

pdf” – Device description: The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3).

The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5).

The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft.

The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal.

(13) and one holder marker proximal (14) to the constrained stent, on the inner shaft.

As shown in Figure 1, the outer sheath connects proximally to the manifold (8).

The self- expanding stent is constrained within the space between the inner shaft and the outer sheath.

This space is flushed before the procedure through the stopcock (9).

The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3.

Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent.

Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath.

Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12).

The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft.

Lungimea sistemului de livrare, nu mai mică de 80 (+5cm) – 120cm (+5cm). – da, pagina 1 din „catalog everflex.pdf” –EverFlex™ catheter lengths: 80 cm and 120 cm

cateterul are mai multe zone de mare flexibilitate.

Capatul proximal rigid al sistemului de livrare pentru îmbunătățirea stabilității și redarea pushabilității.

Varful flexibil atraumatic in forma conică.

Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului.

Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului.

Miner ergonomic al sistemului de livrare pentru deschiderea stentului– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

pdf” – Device description: The Protégé™ EverFlex™ self-expanding stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation.

The stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 6 Fr (0.

035 in.

/0.

89 mm) overthe- wire (OTW) delivery system.

The stent is cut from a nitinol tube in an open lattice design and has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends of the stent.

After deployment, the stent achieves its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency.

The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3).

The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5).

The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft.

The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal (13) and one holder marker proximal (14) to the constrained stent, on the inner shaft.

As shown in Figure 1, the outer sheath connects.

proximally to the manifold (8). The self-expanding stent is constrained within the space			
33100000-1	Spirale (coiluri periferice)	SUA,Medtronic	DM000659877; DM000659896; DM000659875; DM000659920; DM000659908; DM000659900; DM000659883; DM000659916; DM000659899; DM000659911; DM000659901; DM000659890; DM000659903; DM000659885; DM000659872; DM000659892; DM000659873; DM000659897; DM000659874; DM000659904; DM000659910; DM000659906; DM000659882; DM000659894; DM000659891; DM000659913; DM000659922; DM000659887; DM000659893; DM000659902; DM000659919; DM000659898; DM000659905; DM000659909; DM000659888; DM000659914; DM000659884; DM000659895; DM000659878; DM000659912; DM000659907; DM000659889; DM000659871; DM000659918; DM000659915; DM000659917; DM000659881; DM000659879; DM000659880; DM000659921; DM000659876; DM000659886
47	Concerto™ Helix/3D		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Spire din platina acoperite cu polimer expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. – da, pagina 5 din „70943-001A Rev. 02-16, IFU Concerto 3D.pdf” – The CONCERTO™ Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held I.D. (Instant Detacher) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. Some of the CONCERTO™ Detachable Coils are enlaced with PGLA fibers or Nylon fibers. I.D. (Instant Detacher) is sold separately. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm (+/-2mm) – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System” si lungimi de 5-10-15-20-30 cm;(+/-5cm) se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System” Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm (+/-2mm) \– da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System” si lungimi de 2-4-6-10-14 cm (+/-5cm). Cresterea volumului dupa activarea polimerului – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System”			
33100000-1	Cateter de infuzie cu valva	SUA,Medtronic	DM000401763; DM000401745; DM000401754; DM000401753; DM000401765; DM000401761; DM000401762; DM000401757; DM000401755; DM000401747; DM000401750; DM000401759; DM000401772; DM000401746; DM000401770; DM000401773; DM000401752; DM000401769; DM000401760; DM000401749; DM000401756; DM000401767; DM000401766; DM000401771; DM000401751; DM000401748; DM000401758; DM000401768; DM000401764
59	Cragg-McNamara 410xx-01		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obstruare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrarii solutiilor de infuzie. Solutiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. "). – da, pagina 1 din „captura website Cragg-McNamara. pdf” - Infuse with ease, with or without a guidewire in place, thanks to the Cragg-McNamara™ valved infusion catheter. Offered in 4 and 5 F sizes, the valved-tip single lumen catheter gives you the option to deliver anti-thrombus agents without a tip-occluding guidewire, for streamlined patient care. Utilizarea fara ghid care imbunatateste diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare. Portiune de infuzie; cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica . – da, pagina 1 din „captura website Cragg- McNamara. pdf” - Infuse with ease, with or without a guidewire in place, thanks to the Cragg-McNamara™ valved infusion catheter. Offered in 4 and 5 F sizes, the valved-tip single lumen catheter gives you the option to deliver anti-thrombus agents without a tip-occluding guidewire, for streamlined patient care. + pagina 1 din „captura website Cragg- McNamara. pdf” - The 5 F Cragg-McNamara™ valved infusion catheters give you the option to infuse without a guidewire in place, nearly doubling the infusion lumen area. Other infusion catheters require use of a tip-occluding guidewire during treatment, reducing the area available for infusion. + pagina 2 din „Cragg-McNamara-catalog. pdf” - The Cragg-McNamara™ Valved Infusion Catheter is a single lumen infusion catheter with a valved tip that allows infusion without the need of a tip-occluding guidewire. Large infusion lumen Only 5 F Cragg-McNamara™ catheters give you the option to infuse without a guidewire in place, nearly doubling the infusion lumen area. Streamlined patient care Infuse overnight, without a guidewire in place which eliminates the risk of guidewire movement for simplified patient care. Treat without a tip-occluding guidewire and sidearm adapter, which may contribute to cost savings. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni):			

Dimensiuni obligatorii:
Diametru: 4Fr si 5Fr (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni) ").– da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Diameter (F)”
Lungimi cateter obligatorii: 40cm, 65cm, 100cm, 135cm. ").– da, pagina 3 din „Cragg- McNamara-catalog.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Usable length (cm)” Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038". ").– da, pagina 3 din „Cragg-McNamara- catalog.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Lungimi are portiunii de infuzie obligatorii: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm ").– da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Infusion length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA,Medtronic	DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;DM000385633;DM000385614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385646;DM000385642;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM000385629;DM000385652;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM000385622;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645;DM000385656;DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653
66	Axium™ Prime Detachable Coils (Frame) FC-xx-xx-3D		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Spirale filling 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.pdf”, -The Axium™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. + pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, - Axium™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils
Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm - da, pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axium™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)
Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantă – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher.
Prevazute cu marker pentru detasare manuala.
– da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.D.) to ensure that the implant does not move during the connection process.
Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.D.).
Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.D.).
Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator).
Advance the Instant Detacher (I.D.) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1).
To detach the implant, place the Instant Detacher (I.D.) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position.
Remove the Instant Detacher (I.D.).

33100000-1	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	Elvetia,Medos International	DM000754188; DM000754185; DM000754187; DM000754186
69	Cerebase DA	SARL	

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Cateter de ghidaj neurovascular lung, pentru access neurovascular distal– da, pagina 1 din „captura website CEREBASE™.pdf” –CEREBASE™ DA Guide Sheath Go Distal...
More Trackability for More Support1,2,i The Cerebase DA Guide Sheath is indicated for the introduction of interventional devices into the neurovasculature. It is designed for atraumatic vessel interaction with soft, compliant and rounded distal edges, and a highly flexible Dexterous (DEX) tip that can minimize direct vessel wall contact.1,ii

Diametru intern (ID) 0.090” – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „ID”

Diametru exter (OD) 8F – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „OD (compatible short sheath)”

Lungimi utile 80cm, 90cm si 95cm– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „Usable Length”

+ pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.pdf” + pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.pdf” –CEREBASE DA Guide Sheath, 95cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 90cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 80cm

Poate fi plasat cu usurinta in segmental pietros dupa curba canalului carotic– da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 4 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Varf atraumatic de 2cm, flexibil si moale, cu tehnologie DEX – da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Acoperire hidrofilica pe 20 cm din portiunea distala si acoperire interna din PTFE– da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 5 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 7 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Perete ranforsat din fire rotunde de otel inoxidabil intretesute, cu 12 segmente de rigiditate variabila pe lungime – flexibil distal si rigid proximal– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 4 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 8 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 9 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Marcaj radioopac la varf, banda din platina de 1 mm– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 6 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Compatibil cu teci introducatoare scurte de 8F– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

Contine teaca ghidaj, valva hemostatica si dilatator. – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”

33100000-1	Balon pentru pre si postdilatare	SUA,Medtronic	DM000399055;DM000399011;DM000399054;DM000399033;DM000399008;DM000399034;DM000399005;DM000399047;DM000399063;DM000399012;DM000399043;DM000399037;DM000399020;DM000399022;DM000399030;DM000399059;DM000399058;DM000399023;DM000399016;DM000399061;DM000399057;DM000399036;DM000399027;DM000399009;DM000399035;DM000399025;DM000399049;DM000399019;DM000399029;DM000399056;DM000399024;DM000399028;DM000399018;DM000399053;DM000399031;DM000399050;DM000399051;DM000399038;DM000399042;DM000399021;DM000399044;DM000399060;DM000399045;DM000399015;DM000399006;DM000399052;DM000399040;DM000399010;DM000399032;DM000399048;DM000399007;DM000399046;DM000399039;DM000399014;DM000399026;DM000399062;DM000399041;DM000399017;DM000399013
74	Solarice NC		

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

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)

Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf”

Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2- da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf”;

Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf”

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

Dimesiuni obligatorii: dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + , pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.pdf”

pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F, - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.pdf”

Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Cateter acces distal	SUA,Medtronic	DM000202556; DM000202561; DM000202551; DM000202563; DM000202560; DM000202555; DM000202550; DM000202562; DM000202554; DM000202558; DM000202557; DM000202553; DM000202559; DM000202552
81	Navien RFXxxx-xxx-xx		

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

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)

Cateter de acces distal in variante de 5F si 6F. – da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”

Coil din nitinol cu fir plat: asigura mentinerea diametrului interior al lumenului.

Manta din poliester: ofera stabilitate proximala si flexibilitate distala.

Marker din platina pe coil - asigura radioopacitatea varfului.

Captureala din PTFE - livrare lina a microcateterelor si a dispozitivelor de interventie/agenti terapeutici.

– da, pagina 4 din „Navien_IFU.

pdf” – Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter. The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use. The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy. The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label. The Navien A+ Intracranial Support Catheter inner lumen can accommodate guide wires up to 0.038 inches in diameter to aid in placement of the catheter system. The proximal end of the Navien A+ Intracranial Support Catheter has a luer fitting to allow attachment of accessories and infusion of liquids through the system. The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations. The catheter is provided sterile, nonpyrogenic, and is intended for single use only. + pagina 1 din „Captura website Navien. pdf” – Imaginea „NAVIEN™ A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien. pdf” – The Navien™ A+ intracranial support catheter features a unique and sturdy design for versatile and controlled device delivery. It has been designed for optimal support and minimal ovalisation in mechanical thrombectomy procedures or aneurysm treatment as well as arteriovenous malformation/arteriovenous fistulas (AVM/AVF) treatment. Varf drept sau angulat 25 grade. – da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Tip Shape” - tipuri disponibile Straight (drept) si Multi-Purpose 25 (angulate la 25 grade) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru extern: 5 F/0.070" max; 6 F/0.084" max ; Diametru intern: 0.058"; 0.072". – da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele : „Max Outer Diameter (in)” si „Inner Diameter (in)” unde producatorul indica ca diametrul intern pentru marimea 5F este de 0.058”, iar diametrul extern poate fi maxim 0.070”; pentru marimea 6F diametrul intern este de 0.072”, iar diametrul extern maxim poate fi de 0.084”. Lungime: 5F (105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm); 6F (95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm). – da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Total Length (cm)”, unde pentru marimea 5F sunt disponibile lungimile de 105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm, iar pentru marimea de 6F sunt disponibile lungimile de 95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Microcateter cerebral reinforsat Rebar 105-50xx-xxx	SUA,Medtronic	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microcateter cerebral reinforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement cu 2 variante de diametru intern: .021 – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; si .027 inch. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021; Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F; lungime utilizabila: 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1 100	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie Cello 16100x0	SUA,Medtronic	DM000203072 DM000203071 DM000203070 DM000203069
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter ghid cu doua lumene ,prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. – da, pagina 4 din „cello-eu-us.pdf” –The Cello™ Balloon Guide Catheter is a coaxial-lumen, braidreinforced, variable stiffness catheter with two radiopaque markers on both the distal and proximal ends of the balloon and a bifurcated luer hub on the proximal end. A compliant silicone balloon is mounted on the distal end.			

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)			
Dimesiuni obligatorii Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) 9F – da, pagina 1 din „captura website cello.pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” –Tabelul „Cello™ Balloon Guide Catheter” coloana „ID (in)” – in aceasta coloana este prezentat diametru intern in unitatea de masura „inch” – 0.051, 0.067, 0.075, 0.085 ; pentru a obtine echivalentul in Fr, trebuie de luat in considerare diametrul extern (coloana „OD”) unde sunt indicate diametrele: 0.075; 0.095; 0.102; 0.118 inch ceea ce este echivalentul a respectiv 6, 7, 8, 9 Fr si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. – da, pagina 1 din „captura website cello.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFNS”, coloana „Effective Length (cm)” – sunt disponibile lungime de 92cm si 95 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Dispozitiv revascularizare cerebrala	SUA,Medtronic	DM000342528; DM000342533; DM000342526; DM000342524; DM000342538; DM000342534; DM000342532; DM000342523; DM000342536; DM000342531; DM000342525; DM000342529; DM000342537; DM000342530; DM000342535; DM000342527; DM000395320; DM000395322; DM000395323; DM000395327; DM000395317; DM000395321; DM000395316; DM000395315; DM000395319; DM000395325; DM000395324; DM000395326; DM000395328; DM000395313; DM000395314; DM000395318
101	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)			
Dispozitivul de revascularizare destinat pentru refacerea circulației sanguine prin indepartarea trombilor la pacienti care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari.			
– da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package- brochure.pdf” –Simple, self-expanding design allows device to expand and compress in the vessel during deployment and retrieval + pagina 4 din „SolitaireX_IFU.			
pdf” – The Solitaire™ X Revascularization Device is designed to restore blood flow in patients experiencing ischemic stroke due to large intracranial vessel occlusion.			
The device is designed for use in the neurovasculature such as the internal carotid artery, M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, basilar, and the vertebral arteries.			
Caracteristici tehnice:			
Distanta dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.. – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” –Real-time visualization of the distinctive, evenly spaced platinum markers enables accurate alignment and feedback during the procedure with a 3D perspective + pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Radiopaque Stent Markers Spacing (mm)” – 5, 6, 10 mm			
Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei. – da, pagina 5 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – The Solitaire™ device is the most-published stent retriever with over 200 studies demonstrating clinically proven, tried-and-true performance + pagina 1 din „studii clinice solitaire.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)			
Dimesiuni obligatorii			
Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) si 0.021" (0.53 mm); – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Microcatheter ID Range (min- max)” – 0.017” – 0.027” (0.43mm – 0.69mm) – diametrele cateterelor utilizate pot fi in diapzaonul de 0.017 – 0.027”			
Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm; Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloanele: „Stent Diameter (mm) si „Usable Length (mm)” sunt disponibile diametre de 3, 4, 6 mm si lungimi de 20, 24, 40 mm Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power- package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Stent Length (mm)” – sunt disponibile lungimile de 30.			
6, 31, 37, 47, 50, 51.			
6 mm.			
Lungime fir de impingere: 200 cm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package- brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Push Wire Length (mm)” – 200 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			

33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	SUA Medtronic	DM000401160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899;DM000400742;DM000400620;DM000400651;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;DM000401048;DM000400768;DM000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;DM000401118;DM000400636;DM000400505;DM000400805;DM000400336;DM000400360;DM000400283;DM000400493;DM000401178;DM000400851;DM000400876;DM000400422;DM000400484;DM000400305;DM000400880;DM000401119;DM000400256;DM000400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;DM000400682;DM000400572;DM000401204;DM000400303;DM000400834;DM000400906;DM000401111;DM000400748;DM000401201;DM000401191;DM000400887;DM000400470;DM000400719;DM000401121;DM000400917;DM000400335;DM000400929;DM000400713;DM000400510;DM000400414;DM000400295;DM000400432;DM000400896;DM000400265;DM000401000;DM000400993;DM000400543;DM000400705;DM000400693;DM000400966;DM000400443;DM000401168;DM000400502;DM000401231;DM000400692;DM000400958;DM000401074;DM000401130;DM000400517;DM000401078;DM000400925;DM000400766;DM000401089;DM000401094;DM000400815;DM000400859;DM000400974;DM000400521;DM000400452;DM000401021;DM000400401;DM000401229;DM000400260;DM000401028;DM000400420;DM000400570;DM000400740;DM000400437;DM000400467;DM000400765;DM000400552;DM000400441;DM000400379;DM000400709;DM000400680;DM000401192;DM000400424;DM000400842;DM000400772;DM000400535;DM000400860;DM000401212;DM000400589;DM000400996;DM000400862;DM000400373;DM000400978;DM000400667;DM000400616;DM000400638;DM000400406;DM000400547;DM000401080;DM000401225;DM000400625;DM000400961;DM000400867;DM000400421;DM000400756;DM000400754;DM000401213;DM000400475;DM000400752;DM000400456;DM000400539;DM000401220;DM000401138;DM000400662;DM000400407;DM000400333;DM000400698;DM000400818;DM000400901;DM000400811;DM000400518;DM000400587;DM000400798;DM000400755;DM000400363;DM000401228;DM000400750;DM000401164;DM000400477;DM000400823;DM000400395;DM000401174;DM000400838;DM000400261;DM000400987;DM000401096;DM000400578;DM000401043;DM000400411;DM000400799;DM000400458;DM000401186;DM000401063;DM000401001;DM000401055;DM000401030;DM000400416;DM000400622;DM000400433;DM000400720;DM000400310;DM000400778;DM000401006;DM000400683;DM000400697;DM000401173;DM000400362;DM000401153;DM000400962;DM000400645;DM000400284;DM000400282;DM000400439;DM000400410;DM000400309;DM000400273;DM000400338;DM000400769;DM000400657;DM000401132;DM000400895;DM000400864;DM000401238;DM000400968;DM000400551;DM000400515;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;DM000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400813;DM000401058;DM000400776;DM000400480;DM000400440;DM000400986;DM000400533;DM000400687;DM0
------------	--	---------------	---

116	Launcher Laxxxxxx	SOA,Medtronic	00400841;DM000400807;DM000401085;DM000401207;DM000400573;DM000401060;DM000400576;DM000400447;DM000401108;DM000400314;DM000400990;DM000400921;DM000400340;DM000401219;DM000400488;DM000401154;DM000400787;DM000400538;DM000400932;DM000401128;DM000400307;DM000400747;DM000400844;DM000400315;DM000400383;DM000400784;DM000400337;DM000401009;DM000400770;DM000400794;DM000400293;DM000401103;DM000400684;DM000400819;DM000400559;DM000400920;DM000400377;DM000400599;DM000400922;DM000400444;DM000400606;DM000401114;DM000401151;DM000400359;DM000401088;DM000400577;DM000401230;DM000400298;DM000400566;DM000400436;DM000400735;DM000400386;DM000400708;DM000400605;DM000400560;DM000400894;DM000401148;DM000401086;DM000401179;DM000400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM000400714;DM000400297;DM000400453;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;DM000400931;DM000401083;DM000400462;DM000400721;DM000400312;DM000400939;DM000401071;DM000400546;DM000400641;DM000400808;DM000400319;DM000400835;DM000401193;DM000400763;DM000400491;DM000401171;DM000400592;DM000400626;DM000400868;DM000401049;DM000400845;DM000401064;DM000400652;DM000400793;DM000400924;DM000401169;DM000400445;DM000400254;DM000400524;DM000400533;DM000401185;DM000400454;DM000400919;DM000400617;DM000400843;DM000400937;DM000400959;DM000401221;DM000401105;DM000401046;DM000400392;DM000400387;DM000400902;DM000401053;DM000400916;DM000400630;DM000401183;DM000400858;DM000401090;DM000401017;DM000401129;DM000400627;DM000401095;DM000401120;DM000400745;DM000401139;DM000400639;DM000401102;DM000400911;DM000401003;DM000400417;DM000400940;DM000400781;DM000401159;DM000400900;DM000401051;DM000401035;DM000400701;DM000400292;DM000400980;DM000400474;DM000401122;DM000400850;DM000400812;DM000400253;DM000401127;DM000400371;DM000400259;DM000400294;DM000400678;DM000400727;DM000400268;DM000400855;DM000400486;DM000400976;DM000400398;DM000400364;DM000400472;DM000400378;DM000401077;DM000400810;DM000400970;DM000401170;DM000400324;DM000400649;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;DM000400516;DM000401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;DM000400612;DM000401113;DM000401019;DM000400861;DM000401107;DM000401093;DM000400716;DM000400394;DM000401015;DM000401156;DM000400951;DM000400839;DM000400413;DM000400969;DM000400397;DM000400574;DM000401010;DM000400737;DM000400783;DM000400873;DM000400656;DM000400847;DM000400938;DM000400918;DM000400328;DM000400912;DM000400629;DM000400603;DM000400688;DM000400504;DM000400717;DM000400459;DM000400266;DM000400760;DM000400290;DM000400965;DM000400555;DM000400722;DM000400540;DM000400704;DM000400382;DM000401042;DM000401050;DM00040
-----	-------------------	---------------	--

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

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)

Cateter ghid coronarian creat prin tehnologie ce optimizează echilibrul dintre un lumen mare și rezistent în timpul utilizării, împletit din sârmă plată încapsulată cu pereți subțiri și rezistenți.

Construcția cu curbură secundară ce oferă un suport sporit.

Construit din Teflon cu acoperire interioară și exterioară cu nylon-polimer, permitând o mai bună manevră decât cateterul ghid numai din teflon.

Prevăzut și cu gauri laterale , varf atraumatic , marker radioopac proximal - da, pagina 1 din „Launcher Coronary Guide Catheter _ Medtronic.

pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance — offering excellent torque resistance and curve retention.

The encapsulated flat wire braid enables thinner, robust walls without compromising support or retention.

1.
Polymer 2.
Encapsulated braid wire 3.
Inner jacket 4.
Flat braid wire 5.

Outer jacket / Launcher Catheters Offer: Flexible distal segment to engage the guide for backup support Supportive secondary curve for backup support and curve retention Workhorse construction for a variety of anatomies and takeoffs Larger lumens for excellent contrast flow and enhanced visualization Vest-tech nylon outer jacket for hub-to-tip radiopacity Radiopaque marker.

band to facilitate tip orientation for ostial engagement Support for radial and femoral approaches + pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.pdf” – Device description The Medtronic guide catheters are composed of a luer hub, strain relief, shaft, segments, tungsten marker band, sleeve, and soft tip.

The catheters have a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end via a lubricious liner material or coating on the inner lumen.

Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra- inguinal peripheral arteries).

Intended patient population The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels ≥ 2 . 0 mm diameter.

Intended user Interventional procedures using this device should only be performed by physicians who have experience with interventional techniques in the vascular system.

Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels ≥ 2 . 0 mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description.

Contraindications None.

Clinical benefits Devices such as guide catheters assist other medical devices in achieving their intended purpose, without having a direct therapeutic or diagnostic function themselves.

Guide catheters support interventional procedures by providing a pathway through which therapeutic or diagnostic devices are introduced to improve vascular perfusion, thereby re-establishing blood flow and improving clinical outcomes.

These interventions include a wide range of procedures and impact the clinical success of many life-saving coronary and peripheral interventional procedures many of which are complex and involve multiple devices in serial or parallel use.

Medtronic guide catheters contribute indirectly to the success of percutaneous transluminal interventions that benefit patients ranging from 73% in complex interventions (e.g., CTO, highly calcified, SVG, bifurcations, ISR)1 to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings.

Performance characteristics The catheter has a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end.

The lumen enables delivery of the catheter or interventional devices to target arteries.

Stainless steel braided wires between the liner and outer jacket provide axial stiffness and kink resistance for ease of delivery.

A radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy.

Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7Fr și dispozitiv de renervare renală.

– da, pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.pdf” – Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries).

Curburi: Extrabuck-up 2,0-5,0 – da, pagina 32 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” – EBU (EXTRA BACKUP)

AL 0,75-4,0; – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –AMPLATZ LEFT JL 2,0-6,0; – da, pagina 30 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –LEFT STANDARD JR 3,0-6,0; – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –RIGHT STANDARD AR1-2; – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –AMPLATZ RIGHT

MP, – da, pagina 28 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –Multipurpose

Bypass – da, pagina 29 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –BYPASS GRAFTS Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

Dimensiuni obligatorii Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090” - - da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile Items per box: 1 Label colour: 5F: Grey, 6F: Green, 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058”, 6F = 0.071”, 7F = 0.081”, 8F = 0.090”

Lungime obligatorii: 90/ 100cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). – da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.pdf” – pe eticheta fiecarui produs este specificat „Length” 100 cm + pagina 1 din: „Foto_eticheta_Launcher_90cm.pdf” – pe eticheta specificat „length” 90cm.

(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Cateter pentru tromboaspiratie biluminal	SUA,Medtronic	DM000401908
136	Export Advance ADVANCECE		

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

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe

Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange, premontat cu stilet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire.

Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă.

- da, pagina 1 din „captura website Export Advance.

pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

PRODUCT DETAILS† Superior Deliverability1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance.

Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.

† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.

‡ Optimised hub geometry improves flow.

‡ Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.

pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site •

Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases + pagina 6 din „M990365A001DOC3A_view.

pdf” -1 Description Carefully read all instructions before use.

Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions.

Failure to do so may result in complications.

The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.36 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm [0.070 in] minimum ID).

It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable).

The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied).

Also, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids.

Sistemul este format din : -

Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat inainte in imediata apropiere de lumenul ghidului. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.

pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

PRODUCT DETAILS† Superior Deliverability1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance.

Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.

† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.

‡ Optimised hub geometry improves flow.

‡ Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.

pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site • Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases capture + pagina 3 din „Export Advance_bro_prev.

pdf” - Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power • Optimised hub geometry provides improved flow • Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture.

Doi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. –da pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.pdf” -Proximal markers located at 90 cm and 100 cm indicate point at which aspiration catheter exits guide catheter, minimising X-ray exposure

Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet.

Compatibilitate ghid: 0,014”.

Rezistent la rasucire - da, pagina 1 din „M990365A001DOC3A_view.

pdf” -1 Description Carefully read all instructions before use.

Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions.

Failure to do so may result in complications.

The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.36 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm [0.070 in] minimum ID).

It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable).

The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied).

Also, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)			
33100000-1	Baloane semicompliante de lungimi mari	SUA,Medtronic	DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM000399066;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399097;DM000399117;DM000399105;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM000399100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM000399125;DM000399083;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000399092;DM000399081;DM000399114
160	Solarice Rx + Sprinter1,5		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofilica. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant Rapid Exchange Balloon Dilatation Catheter Compatibil cu ghid 0.014”. , pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” Presiune nominala 6 atm., RPB: 14 atm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” Prezenta a 2 markeri radiopaci la toate diametrele disponibile. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimea shaft: 140-145 cm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” Diametru disponibile 1.5, 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” Lungimi disponibile obligatorii: 10, 15, 20, 25, 30 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Sistem de inchidere vasculara percutana	India,Meril Life Sciences Pvt.	DM000392788
211	Obtura	Ltd.	
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv de inchiderea vasculara activa pentru hemostaza eficienta, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Permite introducerea dispozitivului de ocludere prin teaca introductoare existentă si nu necesita schimbarea acesteia. Toate componentele complet resorbabile. Dimensiuni disponibile: 6, 8 F. – da pagina 1 din „captura website obtura.pdf” – „OBTURA” + „Benefits” + „Indication”			

Vînzătorul:

Oxivit-Med SRL

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.