



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-13-01 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

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

Cod CPV: 33100000-1

20.01.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Oxivit-Med SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Andrei UNCUȚĂ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600150783 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

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 24.12.2024

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: 22 250 871,36(Douăzeci și două milioane două sute cincizeci mii opt sute șaptezeci și unu 36) 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 Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	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 022403595, 022403593, 060296966 , achizitiipublicescr@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: MD38TRPCCC518430A00076AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1007600044280	Cod fiscal: 1003600150783	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	400,00	2 024,0000	2 428,8000	809 600,0000	971 520,0000
13	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Microcateter reînfortat	Bucată	30,00	6 120,0000	7 344,0000	183 600,0000	220 320,0000
16	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	24,00	5 400,0000	6 480,0000	129 600,0000	155 520,0000
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	400,00	3 229,2000	3 875,0400	1 291 680,0000	1 550 016,0000
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	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Bucată	400,00	2 760,0000	3 312,0000	1 104 000,0000	1 324 800,0000
24	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 obstruative cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Bucată	600,00	1 932,0000	2 318,4000	1 159 200,0000	1 391 040,0000
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	67,00	4 255,0000	5 106,0000	285 085,0000	342 102,0000
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	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Bucată	24,00	8 568,0000	10 281,6000	205 632,0000	246 758,4000
29	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	200,00	8 400,0000	8 400,0000	1 680 000,0000	1 680 000,0000
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	334,00	9 500,4000	9 500,4000	3 173 133,6000	3 173 133,6000
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	334,00	8 611,2000	8 611,2000	2 876 140,8000	2 876 140,8000

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	20,00	7 675,2000	7 675,2000	153 504,0000	153 504,0000
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	Balon Supercompliant	Bucată	3,00	11 208,0000	13 449,6000	33 624,0000	40 348,8000
50	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	Stentgraft aorta abdominala	Bucată	20,00	220 000,0000	264 000,0000	4 400 000,0000	5 280 000,0000
55	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 cu virf detasabil 1,5,3,5 cm compatibil DMSO	Bucată	5,00	10 632,0000	12 758,4000	53 160,0000	63 792,0000
65	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	20,00	7 872,0000	7 872,0000	157 440,0000	157 440,0000
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	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	20,00	7 872,0000	7 872,0000	157 440,0000	157 440,0000
67	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	67,00	874,0000	1 048,8000	58 558,0000	70 269,6000
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	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	Bucată	60,00	6 744,0000	8 092,8000	404 640,0000	485 568,0000
78	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	20,00	14 040,0000	16 848,0000	280 800,0000	336 960,0000
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	Microghid 008	Bucată	4,00	6 575,4000	7 890,4800	26 301,6000	31 561,9200
82	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	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Bucată	30,00	14 765,4000	17 718,4800	442 962,0000	531 554,4000
83	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 stent deviator flux neurovascular sau dispositive embolizare	Bucată	4,00	14 788,8000	17 746,5600	59 155,2000	70 986,2400
85	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	Bucată	20,00	7 872,0000	7 872,0000	157 440,0000	157 440,0000
97	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	12,00	13 075,0000	15 690,0000	156 900,0000	188 280,0000

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	Set introductor pentru puncție arterială femurală de diametru mare	Bucată	5,00	5 175,0000	6 210,0000	25 875,0000	31 050,0000
108	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 non-compliant sau semicompliant	Bucată	67,00	874,0000	1 048,8000	58 558,0000	70 269,6000
129	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 cu balon	Bucată	200,00	1 932,0000	2 318,4000	386 400,0000	463 680,0000
177	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter ghid coronare	Bucată	34,00	720,0000	864,0000	24 480,0000	29 376,0000
186	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						19 934 909,2000	22 250 871,3600

Vînzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	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 ASC-035-150 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	Microcateter reînfortat	SUA,Medtronic	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734
16	Rebar 105-50xx-xxx		
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): 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 ranfortat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement			

Construcia 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.

Construcia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in 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

Dimesiuni obligatorii:

Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: minim 150 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. 153cm – 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 > 2.130 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):2.1; 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	Microcateter livrare spirale (coils)	SUA,Medtronic	DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
17	Echelon 1xx-xxxx-xxx		

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 lubrificate – 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

Supporta 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; DM000204682; DM000204680; DM000204662; 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";
23	Amphirion Deep		
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 Guidewire0.014" 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)” si „RBP OTW (bar)”			
Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si 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 toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful 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 conica 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 introducător 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	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO		DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM00040008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;DM000399972;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400009;DM000399993;DM000400032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM000399947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000399973;DM000400020;DM000400014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400040;DM000399990;DM000399992;DM000400037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;DM000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012;DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;
24	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA,Medtronic	
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] • Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 " – da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –Approach tight lesions with a low-profile, tapered tip when you use the NanoCross™ Elite 0.014" OTW PTA balloon catheter. The catheter's robust shaft design makes it easier to access, reach and treat distal lesions in the lower leg. • Diametre : 1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-6,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-120-150-210 mm. – da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Balloon Diameter (mm)” si „Balloon Length (mm)” Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • "– da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Nominal Pressure (atm)” si „Rated Burst Pressure (atm)” Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Deflatia rapida a balonului. • Marker radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. – da, pagina 5 din „2. 2 Instructions for Use_MS-510563. pdf” –Dilatation balloon catheters are used to exert radial force to dilate narrow vessel segments. The NanoCross™ Elite 0. 36 mm (0. 014 in) over-the-wire PTA balloon dilatation catheter is an overthe- wire (OTW) coaxial lumen catheter (1). A semi-compliant inflatable balloon (2) is mounted at the distal end. The distal atraumatic tip is tapered (3).			

The distal portion of the catheter has a lubricious coating (4).
The luer marked THRU (6) on the manifold (5) is the proximal opening for the central lumen.
The central lumen ends at the distal tip of the catheter.
This lumen is used to pass the catheter over a guidewire with a maximum diameter of 0.36 mm (0.014 in).
The luer marked BALLOON (7) is used to inflate and deflate the dilatation balloon, using a mixture of contrast medium and saline solution.
The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis.
The radiopaque marker bands indicate the dilating or working section of the balloon (9).
On the 150 mm and longer balloons, 2 additional radiopaque marker bands (11) denote the middle of the balloon body.
+ pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –NanoCross Elite 0.
014' OTW PTA balloon catheter has the pushability to take you deeper into the anatomy and across difficult lesions.
/ Seamless design results in efficient energy transfer with no hang-up points.
/ Robust shaft design offers buckle-resistant pushability and delivery across the length of the catheter.
/ Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity.
/ Low crossing profile enables successful crossing of lesions.
/ Tighter pleat fold reduces the crossing.
profile for easier access to smaller, tighter, more distal regions. Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Reference Number 90 cm Catheter Length” si „Reference Number 90 cm Catheter Length”
• Rezistent la răsuciri și ridare; "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.pdf” – Robust shaft design for kink-resistant pushability and delivery across the length of the catheter. / Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity./ Low crossing profile enables successful crossing of tandem lesions./ Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, distal regions.
Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru. "- da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonita „Recommended Introducer Sheath (F)” - 4F, 5F si 6F

33100000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterală	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;DM0003661202;DM000366100;DM000366099;DM000366142;DM000366167;DM000366140;DM000366111;DM000366133;DM000366168;DM000366191;DM000366084;DM000366152;DM000366103;DM000366154;DM000366068;D
------------	---	--

25	Admiral Xtreme SBIxxxxxxxxx	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.	M000366194;DM000366108;DM000366071;DM000366199;DM000366189;DM000366098;DM000366190;DM000366138;DM000366143;DM000366125;DM000366135;DM000366146;DM000366153;DM000366164;DM000366089;DM000366093;DM000366091;DM000366201;DM000366197;DM000366118;DM000366095;DM000366085;DM000366076;DM000366116;DM000366180;DM000366105;DM000366145;DM000366147;DM000366198;DM000366078;DM000366182;DM000366129;DM000366126;DM000366061;DM000366122;DM000366149;DM000366128;DM000366196;DM000366166;DM000366186;DM000366063;DM000366134;DM000366059;DM000366193;DM000366158;DM000366092;DM000366124;DM000366112;DM000366121;DM000366195;DM000366102;DM000366148;DM000366065;DM000366110;DM000366136;DM000366169;DM000366072;DM000366178;DM000366060;DM000366151;DM000366094;DM000366131;DM000366127;DM000366184;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	STIA CORDIS US CORP	DM000594919; DM000594930; DM000594924; DM000594920; DM000594939; DM000594933; DM000594931; DM000594932; DM000594921; DM000594928; DM000594937; DM000594923;

27	AVIATOR™ (PTA) BALLOON VASCULAR CATHETER	SAUCORDIS US CORP.	DM000594927; DM000594918; DM000594938; DM000594917; DM000594936; DM000594935; DM000594929; DM000594926; DM000594922; DM000594925; DM000594934; DM000594916;
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 markeri radioopaci la capetele balonului. Acoperire hidrofilă – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf”			
33100000-1	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Germania,Osypka	DM000687992; DM000687898; DM000687935; DM000687967; DM000687987; DM000687982; DM000687917; DM000687989; DM000687939; DM000687908; DM000687993; DM000687892; DM000687937; DM000687924; DM000687893; DM000687927; DM000687971; DM000687981; DM000687983; DM000687920; DM000687905; DM000687890; DM000687986; DM000687960; DM000687991; DM000687932; DM000687902; DM000687911; DM000687936; DM000687943; DM000687909; DM000687952; DM000687966; DM000687895; DM000687974; DM000687968; DM000687949; DM000687904; DM000687925; DM000687964; DM000687891; DM000687965; DM000687959; DM000687907; DM000687978; DM000687969; DM000687896; DM000687899; DM000687940; DM000687918; DM000687914; DM000687923; DM000687900; DM000687934; DM000687950; DM000687980; DM000687979; DM000687984; DM000687903; DM000687942; DM000687975; DM000687951; DM000687941; DM000687973; DM000687958; DM000687922; DM000687913; DM000687926; DM000687897; DM000687929; DM000687906; DM000687953; DM000687912; DM000687947; DM000687977; DM000687928; DM000687956; DM000687961; DM000687976; DM000687962; DM000687910; DM000687954; DM000687919; DM000687946; DM000687894; DM000687931; DM000687901; DM000687916; DM000687915; DM000687948; DM000687930; DM000687955; DM000687945; DM000687988; DM000687963; DM000687972; DM000687921; DM000687985; DM000687990; DM000687957; DM000687938; DM000687970; DM000687933; DM000687944;
29	Balon de Valvuloplastie VACSII		
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): Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platina, – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment + pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Special Features: Radiopaque gold markers compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Empf. Führungsdraht Recommended guide wire [inch]” . Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F, în dependență de dimensiune. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information: coloana” Schaftgröße Shaft size [F]” Profil mic, constructie axiala. – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023- 01_DIGITAL.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. - Da - pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – Special Features: Short inflation and deflation duration RBP între 1,5-15 ATM, NP-1-6ATM în dependență de dimensiuni. . – da, pagina 2 din			

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Technical Data VACS® II / VACS® III: Rated Burst Pressure 6–1.5 atm / 15–4 atm

Lungimea shaft - minim 70 cm. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023- 01_DIGITAL.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Nutzbare Länge Usable length [cm]”

Balonul sa fie elastomer termoplastic. , – da, pagina 2 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment

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

Dimesiuni obligatorii

Lungimi disponibili 20,30,40,50,60 mm . – da, pagina 2 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Technical Data VACS® II / VACS® III: • Balloon length 20–60 mm / 20–60 mm + pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon Länge Balloon length”

Diametre de balon 5,6,7,8,9,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 mm– da, pagina 4 din

„OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon-∅ Balloon ∅ [mm]

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

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-XXXXXXX		

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 electrolytic 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	SUA,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; DM000204537; DM000204556; DM000204532; DM000204536; 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™ PRP35XXXXXXXX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul 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 iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.			
Flexibilitatea înalta a stentului. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse 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) 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.			
+ 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 hemostatica, – 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 gidurile 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)” Markeri 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 dimensiuni stentului la deschiderea 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 completa 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	Balon Supercompliant	SUA,Medtronic	DM000371459 DM000371460; DM000371461 DM000371462
50	Hyperglide 104-4310,104-4315,104- 4113,104-4112,104-4127,104-4132,104- 4515,104-4520,104-4530		DM000371463 DM000371464 DM000371465 DM000371466 DM000371467

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
 Trebuie sa ofere ocluzie perfecta a anevrismelor cu gat larg, ” – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010” guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon- assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm. Lungimea balonului trebuie sa fie: 10-30 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.pdf” –CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Length (mm) 10.0 - 30.0 Diametrul balonulitrebuie sa fie: 3-5 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.pdf” –CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Diameter (mm) 3.0 - 5.0 Volumul trebuie sa fie: 0.30- 0.50 ml, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.pdf” – Tabelul „Balloon Inflation Compliance Charts for Models 104-4310, 104-4315, 104-4113, 104-4112, 104-4127, 104-4132, 104-4515, 104-4520, 104-4530 / rubrica ”Maximum Rated Volume” – in dependenta de marimea balonului, 0.30cc, 0.50cc sau altul (cc-centimetru cub mililitrului) Balonultrebuie sa fie compliant,Trebuie sa ofere navigare facila,Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului,Trebuie sa aiba un grad ridicat de suplete si flexibilitate,Trebuie sa ofere un control al procedurii foarte bun datorita vizibilitatii ridicate,Trebuie sa ofere stabilitate ridicata si un grad foarte bun de torsiune datorita design-ului cateterului, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010” guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes.

INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon- assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm.			
+ pagina 2 din.			
„Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – descrierea beneficiilor si particularitatilor Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. – da pagina 3 din			
„HyperBalloons_IFU.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010” Hydrophilic Guidewire.			
33100000-1	Stentgraft aorta abdominala	SUA,Medtronic	DM000395435; DM000395431; DM000395409; DM000395418; DM000395426; DM000395421; DM000395438; DM000395425; DM000395432; DM000395430; DM000395434; DM000395415; DM000395429; DM000395436; DM000395427; DM000395414; DM000395439; DM000395422; DM000395410; DM000395419; DM000395413; DM000395428; DM000395420; DM000395411; DM000395433; DM000395417; DM000395424; DM000395412; DM000395416; DM000395423; DM000395437; DM000395445; DM000395466; DM000395450; DM000395469; DM000395443; DM000395444; DM000395441; DM000395457; DM000395465; DM000395447; DM000395464; DM000395449; DM000395442; DM000395453; DM000395455; DM000395467; DM000395468; DM000395460; DM000395459; DM000395462; DM000395454; DM000395461; DM000395458; DM000395452; DM000395448; DM000395456; DM000395463; DM000395440; DM000395446; DM000395451; DM000395474; DM000395472; DM000395471; DM000395473; DM000395470; DM000395476; DM000395479; DM000395475; DM000395478; DM000395477; DM000395481; DM000395483; DM000395480; DM000395482; DM000395484; DM000395485; DM000395488; DM000395489; DM000395486; DM000395487; DM000342528;
55	Endurant II + Sentrant + Reliant ETBFxxxxCxxxEE/ETLW16xxCxxxEE/ETWxxxxC82EE/ETCFxxxxC49EE/ETTFx xxxC70EE/ETUFxx14C102EE + SENSH2228W + AB46		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set de proteze si instrumente endovasculare pentru protezarea aortei abdomenale.			
– da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.pdf” –The Endurant™ II/Endurant™ IIs stent graft system (hereinafter referred to as the Endurant II/IIs stent graft system) is designed for the endovascular repair of aneurysms.			
When placed within the target lesion, the stent graft provides an alternative conduit for blood flow within the patient’s vasculature by excluding the lesion from blood flow and pressure.			
The stent graft system is comprised of 2 main components: the implantable stent graft and the disposable delivery system.			
The stent graft is preloaded into the delivery system and advanced to the aneurysm using fluoroscopic guidance.			
Upon deployment, the stent graft self-expands to conform to the shape and size of the seal zones above and below the aneurysm.			
+ pagina 1 din „captura website Endurant.pdf” – OVERVIEW:Choose the AAA proven solution as varied as your patients.			
The Endurant™ II system family of products provides the standard of care with a legacy of clinical success for the treatment of abdominal aortic aneurysm (AAA).			
For the past 5 years, the Endurant II stent graft system has been used in 1 out of 2 EVAR cases.			
* The Endurant™ II stent stent graft has deep clinical experience and favorable clinical outcomes designed to treat both straightforward and challenging anatomy.			
Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinarii pieselor aditionale: extensii iliace, extensii aortice, piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.pdf” –The Endurant II/IIs stent graft (Figure 1) has 2 basic configurations: a bifurcated configuration and a limb configuration.			
Additional configurations include iliac extension, aortic extension, abdominal tube, and aorto-uni-iliac (AUI). After placement of the bifurcated or AUI device, limbs and additional stent grafts are introduced separately into the vessel and mated with the implanted configuration.			
Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului ijn functie de anatomia pacientului. – SRL Oxivit-med se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului in functie de anatomia pacientului			
Compatibil cu tehnica CheVAR pentru cazurile cu diametrul zonei de fixare proximala ≥ 2mm si angulatie infrarenala ≤60° precum si pentru fixarea cu endoancore spirale– da, pagina 1 din „captura website EnCheVAR.pdf” –EnCheEVAR with Endurant™ II/IIs stent graft system + Radiant™ balloon-expandable covered stent Proven device combination for CheEVAR.			
+ pagina 3 din „enchevar-brochure.pdf” –.			
Indicated for patients with ≥ 2 mm neck length and ≤ 60° infrarenal angle + agina 1 din „captura website Endurant.pdf” – Optimal seal and fixation.			
M-shaped proximal stents provide wall apposition and minimise in-folding.			
Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation.			

+ pagina 15 din.

„Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – The Endurant II/IIIs stent graft can also be used with the Heli-FX EndoAnchor system (available separately).

The Heli-FX EndoAnchor system is designed to provide fixation and augment sealing between the Endurant II/IIIs stent graft and the native artery.

The system consists of an EndoAnchor implant that is delivered using the Heli-FX applier through the steerable Heli-FX guide.

Material; spire nitinol, graft din poliester multifilament cu porozitate scazuta, suturi de imbinare din poliester si polietilena cu greutate moleculara mare.

– da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –All Endurant II/IIIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures.

Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid in visualization and to facilitate accurate placement.

The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy.

+ pagina 17 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – Table 1.

Stent graft materials.

Rand de spire proximal in forma de M cu proprietati de sustinere a apozitiei uniforme la perete si impiedicarea cudarii la angulatii anatomice.

Ancore suprarenale prevazute cu agatatori de fixare.

Partea de stent neacoperit sa contina minim 7-8 spire de ancorare pentru distributia radiala a apozitiei in cat mai multe puncte, inaltimea spirelor sa corespunda unei zone de fixare de max.

12mm.

– da, pagina 2 din „aortic-product-catalogue.

pdf” –M-shaped proximal stents maximize wall apposition & circumferential conformability and minimize in-folding resulting in low Type Ia endoleak rates / 45° suprarenal stent anchor pins provide secure fixation over time and reduce main migration risk and device movement /Electropolished nitinol stent maximize circumferential conformability with dynamic continuous seal + pagina 2 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Intuitive graft deployment system provides controlled release of the suprarenal stent & anchor pins and offers controlled delivery at the intended target zone with 99.

1% delivery and deployment success (ENGAGE PAS) • Tip capture deployment mechanism allows precise positioning — even after deployment of 3 stent rings— and allows greater control of deployment and landing accuracy+ pagina 17 din

„Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – The suprarenal stent also contains anchor pins to fix the stent graft in place inside the aorta.

+ pagina 1 din „captura website Endurant.

pdf” – Flexibility and conformability.

Designed to conform to the natural tortuosity of the vessel.

Low-profile, hydrophilic delivery coating enhances access and trackability.

Accurate placement and controlled deployment.

Flexible,.

kink-resistant delivery system facilitates stent graft delivery. Tip capture for precise positioning adjustments, including adjustment of placement proximally or distally.Optimal seal and fixation. M-shaped proximal stents provide wall apposition and minimise in- folding. Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation. Durability and strength.

High-density, multifilament polyester graft material provides lower porosity for resistance against aneurysm sac growth.

Markeri radioopaci intre spire, la marginea proximala a partii de graft.

Marker radioopac aditional pentru orientarea sistemului de livrare.

Markeri radioopaci pentru suprapunerea pieselor aditionale (corespunzatori zonelor de suprapunere si marginii distale).

– da, pagina 16 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –Figure 1.

Stent graft configurations and locations of RO markers + pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –All Endurant II/IIIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures.

Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid in visualization and to facilitate accurate placement.

The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy.

+ pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – 10.

1.

3 Device preparation + pagina 8 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Suprapunerea sa se incadreze intre 3 si 5cm, corespunzator 3-5 randuri de stent– da, pagina 42-43 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –Table 8.

Recommended device overlap — limb stent graft and ipsilateral leg of Endurant IIs bifurcated stent graft – coloana „Overlap” + pagina 10-14 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Endurant™ II/IIIs stent graft system /Component placement guide.

Mecanism de siguranta pentru eliberarea treptata la plasarea stent-graftului (3 timpi); stent- graftul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar după ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1-2 randuri stent) și se verifică poziționarea, fiind permise miscări de ajustare.

.

Mecanismul de manevrare pentru eliberarea completa a varfului stentului din sistemul de prindere sa fie situat pe maner, separat de mansonul culisant ce deschide stent-graftul pe toata lungimea.

.

– da, pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – 10.

2 Delivery procedure Medtronic recommends using an appropriate caliber introducer sheath to perform diagnostic tests.

No sheath is necessary for the introduction of the delivery system or deployment of the stent graft.

For infrarenal EVAR procedures using the Heli-FX EndoAnchor system, the access vessel diameter and morphology should be compatible for use with the device and should accommodate a 16 Fr introducer sheath.

An infrarenal EVAR procedure using the Heli-FX EndoAnchor system is performed at the discretion of the implanting physician.

Medtronic recommends that the implantation of EndoAnchor implants be done after the aortic endograft has been placed and any balloon remodeling of the infrarenal seal zone of the stent graft system has been completed.

See Section 10.

2.

18.

Caution: Do not remove the guidewire while the delivery system is in the patient.

Warning: To prevent thrombotic problems, a second bolus of IV heparin is recommended before inserting the device.

10.

2.

1 Introduction of bifurcated configuration Warning: Do not advance the delivery system without placing a guidewire.

1.

Slowly insert the delivery system.

2.

Advance over the guidewire so that the most proximal stents and the radiopaque markers are visualized in the target proximal aortic neck (Figure 5).

+ pagina 33 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” – 3.

Inject contrast media through an angiographic (pigtail) catheter into the abdominal aorta and mark the position of the target location, either on the imaging screen or on the patient’s body.

4.

Adjust the position of the bifurcated stent graft configuration so that the top edge of the graft fabric is below the lowest untreated visceral vessel.

Note: The edge of the graft fabric is 0.

5 mm to.

1.

0 mm above the top edge proximal radiopaque markers.

Note: If the top edge of the graft fabric is to be placed close to an untreated visceral vessel, contrast media may be injected to identify the location of the lowest untreated visceral vessel and verify the position before full deployment.

Note: For a parallel graft technique, carefully monitor the position of the stent graft during balloon remodeling as proximal migration of the stent graft may occur.

Caution: Once proximal position has been identified, do not move the patient or imaging equipment, as it may compromise accuracy of stent graft placement.

Caution: The angiographic catheter can be removed prior to deployment.

However, if the angiographic catheter is not removed until after deployment, ensure that the tip is straightened (such as with a pigtail catheter) with a guidewire before removal so that the stent graft is not pulled down.

Caution: When aligning the position of stent graft, be sure the fluoroscope is angled perpendicular to the center line of the infrarenal aorta to avoid parallax or other sources of.

visualization error.

Some cranial caudal angulation of the image intensifier (I-I) tube may be necessary, especially if there is anterior angulation of the aneurysm neck.

Figure 5.

Introduce the aortic delivery system ; 10.

2.

2 Confirm position 1.

Ensure that the distal portion of the contralateral stub leg is above the aortic bifurcation and within the aneurysmal sac, and not within the iliac vessel.

2.

Rotate the handle until the radiopaque marker on the distal stent of the contralateral stub leg is aligned with the contralateral iliac artery + pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –10.

2.

3 Deploy proximal end of bifurcated configuration 1.

With 1 hand on the front grip, hold the delivery system stationary.

2.

With the other hand, slowly withdraw the graft cover by rotating the external slider counterclockwise (in the direction of the slider arrow), until the constrained suprarenal stent is exposed and 2 to 3 of the Endurant II or Endurant IIs body stents have been fully deployed (Figure 6).

3.

Use angiography to verify position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel.

4.

If needed, gently push the entire delivery system proximally or pull distally until the proximal end of the graft material is distal to the lowest untreated visceral vessel.

Note: In the unlikely event of delivery system failure that results in partial stent graft deployment due to graft cover severance, the “handle disassembly” technique may permit successful deployment of the stent graft.

Refer to Chapter 11.

Caution: Do not rotate the graft cover during deployment as this may torque the device and cause it to rotate during deployment.

Caution: If the graft cover is accidentally withdrawn, the stent graft will prematurely deploy and may be incorrectly positioned.

Warning: Failure to properly align the radiopaque markers may result in improper deployment of the stent graft.

Figure 6.

Deploy the proximal end of the bifurcated configuration+ pagina 34 din.

„Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –10.

2.

4 Deploy contralateral leg of bifurcated configuration Continue holding the front grip of the delivery system stationary and then rotate the slider handle counterclockwise, stopping immediately after the contralateral leg is released from the graft cover or delivery sheath (Figure 7) + pagina 35 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –10.

2.

5 Release proximal end of suprarenal stent 1.

Use angiography to verify the position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel.

2.

Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip.

3.

With the other hand, rotate the back-end wheel clockwise, moving the tapered tip forward to release the proximal end of the suprarenal stent (Figure 8).

4.

Observe the release of the suprarenal stent under fluoroscopy and continue turning the back-end wheel until it is completely clear of the delivery system spindle.

+ pagina 37 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

pdf” –10.

2.

7 Recapture spindle in tapered tip Note: For the Endurant IIs bifurcated configuration, leave the delivery system in situ while deploying the limb stent graft into the contralateral leg.

1.

Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip.

2.

Confirm that the spindle has fully separated from the suprarenal stent; gently torque the delivery system if it has not fully separated 3.

Gently rotate the delivery system while pushing the entire delivery system approximately 3 cm proximally so that the tapered tip and spindle are completely clear of the suprarenal stent.

4.

With the other hand, rotate the back-end wheel counterclockwise to recapture the spindle in the tapered tip (Figure 10).

5.

Observe the recapture of the spindle within the sleeve of the tapered tip under fluoroscopy.

6.

Continue turning the back-end wheel counterclockwise until the spindle has been completely recaptured and the back-end wheel is at the bottom (Figure 10).

Note: When pushing the delivery system forward, be careful not to displace the distal end of the ipsilateral limb.

Note: Ensure that the suprarenal stent is fully disengaged from the spindle before pushing the delivery system forward.

Note: If the spindle catches on the suprarenal stent during advancement, completely advance the back-end wheel clockwise.

Using a gentle in-and-out motion with the delivery system, rotate the delivery system until the spindle slips past the suprarenal stent.

Then continue with the withdrawal process.

Caution: Stop rotating the back-end wheel when the bottom of the back-end screw gear is reached.

Warning: Failure to adequately advance the delivery system to recapture the spindle can result in the trapping of a suprarenal apex within the tapered tip sleeve.

This will alter the proximal landing zone during delivery system withdrawal.

Figure 10.

Recapture the spindle in the tapered tip.

Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, – da, pagina 4-5 din

„aortic-product-catalogue.

pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” diametre distale 13-16-20mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Distal graft diameter (mm)” lungime acoperire 124-166mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Total covered length (mm)” diametre cateter 18 si 20Fr.

– da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.

pdf” – Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)” Contralaterale: diametru proximal unic 16 mm, – da, pagina 6 din „aortic-product- catalogue.

pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)”.

diametre distale de 10-13-16-20-24-28mm, – da, pagina 6 din „aortic-product- catalogue.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Distal graft diameter (mm)”

lungimi intre 82-199 mm, – da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Total covered length (mm)”

diametre cateter 14Fr si 16Fr– da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)”

Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm, – da, pagina 7 din

„aortic-product-catalogue.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)”

cu lungimi de 82mm– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Total covered length (mm)”

diametre cateter 14-16-18Fr– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)”

Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm – da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.pdf” –Aortic extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)”

cu lungimea de 49mm, – da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.pdf” – Aortic

extensions / Product code / coloana „Total covered length (mm)”

diametre cateter 18 si 20Fr– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.pdf” – Aortic

extensions / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)”

Segmente abdominale: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Proximal Graft Diameter (mm)” si coloana „Distal Graft Diameter (mm)”

cu lungimea de 70mm, – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.pdf” – Tabelul

„ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Total Covered Length (mm)”

diametre cateter 18 si 20Fr. – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.pdf” – Tabelul

„ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Catheter of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic valve assembly.

A sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing.

A radiopaque markerband is located at the distal tip of the sheath.

The device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing.

Figure 1.

Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating.

Lungime de lucru unica de maxim 30 cm– da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf”

– Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana

„Working Length (cm)”

cu dimensiuni necesare de la 12Fr la 20Fr. – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (F)”

Compatibila cu gid de 0.035” – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” –

Guidewire diameter: 0.035” / 0.89 mm

2 bucati - Da, SRL Oxivit-med va livra 2 bucati

2. Balon compliant , – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” –The Reliant stent graft balloon catheter is intended to temporarily occlude large vessels or to expand vascular prostheses. The device is intended to assist in the expansion of self-expanding stent grafts.,

+ + pagina 16 din „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.pdf” – 8.4 Balloon Inflation/Deflation /Caution: Balloon is highly compliant.

diametre la inflatie 10-46 mm, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Inflation diameter: 10–46 mm

shaft 8 Fr, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Shaft size: 8 F

lungime utila 100 cm, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Working length: 100 cm

ghid de maxim 0,038”, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.

pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features /Guidewire diameter: 0.

038”/0.

9652 mm or smaller recomandat de producator pentru uzul protezarii aortei toracice si abdominale,ocluzia aortica temporara, modelarea endograft si suportul in reducerea endoleak. – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” –CLINICAL USES Stent graft procedures in the thoracic aorta, abdominal aorta, and iliax Expanding and molding the Endurant™ II/IIs (abdominal) stent graft system and the Valiant™ (thoracic) stent graft system with Captivia™ delivery system Apposition of stent grafts in seal zones Temporary occlusion of the aorta and large vessels + pagina 52 din „aortic-product-catalogue. pdf” – Clinical uses include: • Abdominal and thoracic use • Endograft modeling • Endoleak sealing support Reutilizabil in timpul procedurii– da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.pdf” – RELIABLE PERFORMANCE Consistent inflation and deflation time Stable expansion with minimum balloon overhang to reduce risk of vessel trauma Dependable expansion even after multiple inflations and deflations* + pagina 16 din „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.pdf” – 8.4 Balloon Inflation/Deflation / Repeat until all target areas of the stent graft have been modeled. Inflate the balloon in the distal spring area with sufficient pressure to firmly embed the spring against the vessel. – 1 buc - Da, SRL Oxivit-med va livra 1 bucata Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis – Da, SRL Oxivit-med . va asigura gratuit instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. – Da, SRL Oxivit-med . va suporta Toate costurile legate de serviciile asociate Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana. – Da, sistemul este insotit de instructiuni de utilizare in multe limbi, inclusiv limba Romana. La fel instructiunile sunt disponibile in format electronic: „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.pdf” – limba romana incepind cu pagina 50 in document (920 in instructiunea imprimata care vine impreuna cu produsul) „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.pdf” – limba romana incepind cu pagina 129 „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.pdf” – limba romana incepind cu pagina 156Outer Diameter (F)” Accesorile specifice incluse: 1. Teaca Introducatoare cu proprietati hemostatice superioare, optim 0ml/h nu mai mult de 10 ml/h, mm – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” – Achieve improved seal in both straightforward and complex anatomies with Sentrant™ introducer sheath / The Medtronic Sentrant™ Introducer Sheaths with Hydrophilic Coating are intended to provide a conduit for the insertion of diagnostic or endovascular devices into the vasculature and to minimise blood loss associated with such insertions. + pagina 50 din „aortic-product- catalogue.pdf” – Superior leak resistance versus Cook Check-Flo Performer™* introducer sheath and Gore DrySeal™* Flex introducer sheath† + graficul „Average leakage (ml) per product” 0 ml Medtronic Sentrant™ introducer sheath. mecanism de inchidere pe manerul dilatatorului. Suport ranforsat, acoperire hidrofilica Flexibilitate sporita pasaj facil in zonele cu anatomie dificila sau cu induratii. – da, pagina 50 din „aortic-product-catalogue. pdf” – Engineered to deliver procedural confidence • EnsureSeal technology delivers superior leak resistance versus competitors† • Coil- reinforced tubing for added stability and kink resistance • Maintains lubricity after multiple insertions • Radiopaque dilator shaft and sheath tip for accurate visualization and guidance. + pagina 50 din „aortic-product-catalogue.pdf” – imaginea „The choice for superior hemostasis” Locking mechanism on dilator handle + pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.pdf” -- The introducer sheath is comprised			
33100000-1 65	Microcateter cu vîrf detaşabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO Apollo 105-509x-000	SUA,Medtronic	DM000371419 DM000371418; DM000371420
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): Directionabil de flux, – da, pagina 3 din „Apollo_IFU. pdf”, -The Apollo Onyx Delivery Catheter is a single-lumen, endhole catheter designed for the superselective infusion of hysician-specified therapeutic agents such as embolization materials and diagnostic materials such as contrast media in tortuous, distal vessels. The catheter has a semi-rigid proximal shaft and a highly flexible distal shaft to facilitate the advancement of the catheter in the anatomy. The proximal end of the catheter incorporates a standard luer adapter to facilitate the attachment of accessories. The outer surfaces of the catheter are coated to increase lubricity. The Apollo catheter is designed to facilitate catheter retrieval in the event the catheter becomes entrapped within the vasculature. The distal section of the catheter incorporates a detachment zone that allows detachment of the distal tip when the force required to extract the catheter exceeds the force to detach the tip. The catheter has 2 radiopaque marker bands to visualize the position of the catheter and the detach zone area:. • Proximal to the detach zone • At the distal end of the catheter Vîrf detaşabil în câteva lungimi disponibile. – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.pdf”, -APOLLO™ DETACHABLE TIP Greatly reduces the critical challenge of catheter entrapment during Onyx™ LES embolisation. Reflux can be permitted and monitored, allowing for maximum injection time and deeper Onyx™ LES penetration. obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatoriu: 0.013” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „ Inner Diameter (in)” Diametrul extern vîrf obligatoriu: 1,5F (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Distal Outer Diameter (F)” Lungime totala obligatorie: minim 165 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Total Length (cm)” lungime varf: 1.5 cm; 3 cm; 5 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.pdf”, - Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Tip Length (cm)” Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime			

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;DM0;00385632;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)” și „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	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA,Medtronic	DM000385711;DM000385713;DM000385705;DM000385682;DM000385675;DM000385708;DM000385712;DM000385679;DM000385680;DM000385674;DM000385710;DM000385709;DM000385676;DM000385707;DM000385681;DM000385678;DM000385677;DM000385706;DM000385683;
67	Axium™ Prime Super Soft 3D APB-x-x- 3D-SS, Axium™ Prime Super Soft Helix APB-x-x-HX-SS.		

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

Spirale finishing 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 Detachable Coils (Extra Soft)

Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm - da, pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” și „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	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;DM000399039; 9013
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)			
Dimensiuni 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	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	SUA,Medtronic	DM000371198
78	Avigo 103-0606-200		
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)			

Fir de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. – da, pagina 13 din „avigo-ifu.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din oțel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală.			
Are manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Tungsten-doped radiopaque jacket with hydrophilic coating: 38cm			
Are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului. – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.pdf” - Marker radioopac de 5 cm Vizualizare excelentă a vârfului Lungime coil: 5 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Coil Length (cm) 5 Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)			
Dimesiuni obligatorii:			
Diametru: .014". – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” –Diameter (in) 0.014 Lungime totala: 205 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Total Length (cm) 205 (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 RFXAxxx-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.			
Captuseala 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	Microghid 008	SUA,Medtronic	DM000371200
82	Mirage 103-0608		
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)			
Fir de ghidaj hidrofil din otel inoxidabil cu coil distal radioopac din platina; – da pagina 1 din „captura website Mirage.			
pdf” –MIRAGE™ 0.			

008" / Atraumatic access with soft tip coil and unique taper profile. (0. 008” distal diameter) / Tip shapeability and retention / Precise torque control / Lubricious hydrophilic coating / Distal access + pagina 1 din „captura website Mirage.pdf” – CONTENTS One (1) sterile, hydrophilic guidewire with torque device and guidewire introducer. DESCRIPTION The Hydrophilic Guidewire is a stainless steel guidewire with a radiopaque, platinum distal coil. The guidewire is hydrophilically coated on the distal portion. For a Hydrophilic Guidewire labeled as an “Exchange” guidewire, the proximal portion is coated with polytetrafluoroethylene (PTFE). The Exchange guidewire facilitates the exchange of one interventional device for another, while maintaining guidewire position in the anatomy. Included within the sterile pouch is a torque device to assist in guidewire manipulation and a guidewire introducer to ease the introduction of the guidewire into the catheter hub and/or hemostasis valve. lungime coil: 10 cm.hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer si introducer – da pagina 1 din „captura website Mirage.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Coil Length (cm)” + pagina 1 din „captura website Mirage.pdf” – „OVERVIEW” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: diametru: .012">.008"; – da pagina 1 din „captura website Mirage.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Diameter (in)” lungime totala: 200 cm; – da pagina 1 din „captura website Mirage.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Total Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	SUA,Medtronic	DM000371500 DM000371501; DM000371498
83	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000- 0xx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Agent embolizare :,1 flacon, 1,5 ml, pudra Ta micronizata. ,1 flacon, 1,5 ml DMSO. ,« 1 seringă Icc, compatibil solvent DMSO, 2 seringi Icc pentru pudra, 2 adaptoare,seringa. ,întregul compus are o buna stabilitate si sa reducă la minim riscul de precipitare si blocare a cateterului. ,– da pagina 5 din „Onyx_IFU. pdf” –Onyx™ LES is a non-adhesive liquid embolic agent comprised of EVOH (ethylene vinyl alcohol) copolymer dissolved in DMSO (dimethyl sulfoxide), and suspended micronized tantalum powder to provide contrast for visualization under fluoroscopy. The Onyx Liquid Embolic System (LES™) consists of a 1. 5 ml vial of Onyx™ LES, a 1. 5 ml vial of DMSO, two 1 ml Onyx™ LES delivery syringes and one 1 ml DMSO syringe. A DMSO compatible delivery. micro catheter that is indicated for use in the neuro vasculature is used to access the embolization site. The Onyx™ LES Syringe-Catheter Interface adapter, which is sold separately, is an accessory to the Onyx™ LES system that provides an interface between the Onyx™ LES delivery syringe and the delivery catheter. Prezintă o omogenitate ridicata si in prezenta radiației X, asigura o vizibilitate foarte buna chiar si după un timp îndelungat de la injectare. ,Permite o foarte buna ocluzie a vaselor. – da pagina 5 din „Onyx_IFU. pdf” –Onyx™ LES is delivered through a micro catheter into the AVM under fluoroscopic control. The DMSO solvent dissipates into the blood and interstitial fluids, causing the EVOH copolymer and suspended tantalum to precipitate in situ into a spongy, coherent embolus. Onyx™ LES immediately forms a skin as the polymeric embolus solidifies from the outside to the inside, while traveling more distally in the vessel. Since Onyx™ LES is non-adhesive, the micro catheter can be left in place while slow, controlled injections are performed. Post embolization angiography can be conducted with the delivery micro catheter in place, enabling the physician to make additional injections through the same micro catheter, if necessary. Disponibil în trei formulări de produs de concentratii de produs de viscozitate diferita 18, 20, 34. – da pagina 5 din „Onyx_IFU.pdf” –Onyx™ LES is available in three product formulations, Onyx™-18 LES (6% EVOH), Onyx™-20 LES (6.5% EVOH) and Onyx™- 34 LES (8% EVOH): • Onyx™-18 LES and Onyx™-20 LES: Recommended when feeding pedicle injections will be conducted close to the nidus. • Onyx™-34 LES: Recommended for embolizing higher flow and larger fistulous components. Minim 3 studii clinice internationale ce demonstrează eficienta si siguranta produsului pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. – da, Brosura: „bleeding-embolization-ayx-clinical-paper- review”; + Brosura: „bleeding-embolization-tipaldi-clinical-paper-review” + Brosura: „bleeding-embolization-urbano-clinical-paper-review” + Brosura: „endoleaks- embolization-massis-clinical-paper-review” + Brosura: „endoleaks-embolization-mozes- clinical-paper-review” + Brosura: „pevd-embolization-senechal-clinical-paper-review” Furnizorul asigura gratis agitatorul pentru eprubete. – Compania Oxivit-med se obliga sa asigure gratis agitatorul pentru eprubete.			
33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	SITA Medtronic	DM000371831; DM000371833; DM000371828; DM000371832; DM000371836; DM000371835; DM000371830; DM000371834; DM000371829; DM000371837; DM000558809; DM000558815; DM000558792; DM000558796; DM000558805; DM000558798; DM000558802; DM000558704; DM000558801; DM000558817;

85	Phenom FGxxxxx-xxxx-xx	SUA,Medtronic	DM000558803; DM000558794; DM000558801; DM000558817; DM000558799; DM000558802; DM000558814; DM000558812; DM000558813; DM000558797; DM000558806; DM000558804; DM000558800; DM000558810; DM000558807; DM000558811; DM000558816; DM000558795; DM000558808; DM000558793;
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 codurisuplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)			
Caracteristici pentru produsul de 017: diametru extern: 2.2F>1.8F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Proximal OD 2.2F / Distal OD 1.8F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal) lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)” lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)”			
forma varf: drept, J, 45°, 90°; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape” + pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” – CHARACTERISTICS / 4 different tip shapes: straight, J, 45° and 90° to enhance distal accessibility compatibilitate ghid: max 0.014". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Guidewire OD≤ 0.014Inch			
Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.6F>2.3F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Proximal OD 2.6F / Distal OD 2.3 F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal) lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” – Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)”			
forma varf: drept; °; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape”			
compatibilitate ghid: max 0.018". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Guidewire OD≤ 0.018Inch			
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)			
Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 3.1F>2.8F; - da, pagina 5 din„Phenom_IFU.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 27 Catheter / Proximal OD 3.1F / Distal OD 2.8F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal)			
lungime de lucru: 150 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” – pentru cele 3 produse Phenom™ 017 / Phenom™ 021 / Phenom™ 027 - in fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Working Length (cm)” sunt indicate lungimile de lucru care pot fi 150 cm.			
lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica	SUA,Medtronic	DM000385689;DM000385711;DM000385665;DM000385659;DM000385713;DM000385687;DM000385672;DM000385702;DM000385692;DM000385705;DM000385682;DM000385698;DM000385675;DM000385708;DM000385693;DM000385703;DM000385667;DM000385712;DM000385658;DM000385691;DM000385697;DM000385699;DM000385663;DM000385664;DM000385670;DM000385679;DM000385673;DM000385680;DM000385674;DM000385670;DM000385669;DM000385686;DM000385662;DM000385709;DM000385676;DM000385701;DM000385685;DM000385707;DM000385696;DM000385668;DM000385681;DM000385690;DM000385684;DM000385688;DM000385678;DM000385677;DM000385700;DM000385657;DM000385666;DM000385671;DM000385704;DM000385694;DM000385706;DM000385666;DM000385660;DM000385683;DM000385695;
97	AXIUM xxxxxx xx-xx-xx-3D, AXIUM xxxxxx Super Soft xxxxxxxxxxxxSS, AXIUM xxxxxx Extra Soft xxxxxxxxxxxxES		
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)			
Spirale framing 3D, filing(super-soft) 3D & helical, finishing(extra-soft) 3D & helical.			
– 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 + pagina 1 din „Axium Family Chart.			
pdf”, - Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft) + pagina 6 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.			
pdf”, - Axium™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.			
Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115", 0.0135", 0.0145". pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, -coloanele „PRIMARY COIL OD”			
Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei.			

– da, pagina 6 din „cemaennvcaxiummaterialslocalization9591679.pdf”, - Axiu™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.
+ pagina 3 din „cemaennvcaxiummaterialslocalization9591679.pdf”, -Open loops enhance conformability to aneurysm irregularities and maintain core for concentrating filling Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantata.
– 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.

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.
Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantata. – 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
Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. ". pagina 1 din „captura website Axiu™.pdf”, -RE00032057; TR-NV13164; TR09-218A. In a study including 205 Axiu™ coils, 100% detached on the first attempt. The initial detachment reliability is at least 98.5% reliable with 95% confidence
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii
Dimensiuni(spirale framing): diametru 3-25mm, lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile). – da, pagina 6 din „cemaennvcaxiummaterialslocalization9591679.pdf”, - Tabel „Axiu™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Diameter (mm)” – 3, 3.5, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12,14, 16, 18, 20, 22, 25 + pagina 6 din „cemaennvcaxiummaterialslocalization9591679.pdf”, - Tabel „Axiu™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Length (cm)” – 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30, 40, 50 Dimensiuni(Spirale filling): diametru 4-6mm, lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile). - da, pagina 1 din „Axiu Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axiu™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)
Dimensiuni(spirale finishing): diametru 1, 1.5, 2, 2.5, 3mm, lungime 2-10mm(minim 30 dimensiuni disponibile) - da, pagina 1 din „Axiu Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axiu™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM). (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	SUA,Medtronic	DM000203072 DM000203071; DM000203070 DM000203069
100	Cello 16100x0		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va contine 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. Construcție 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-cu-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 contine 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	Set introductor pentru puncție arterială femurală de diametru mare	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;
108	Sentrant		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va contine bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)			
Set introductor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, valvă hemostatică, robinet tridirecțional. Teacă cu acoperire hidrofilică (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii; Teacă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking.			

Toate componentele nu conțin latex.

Setul cu toate componentele sunt amplasate într-un suport de plastic.

– da, pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.pdf” – 1 Device description The Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating (Figure 1) is a single-use, disposable, hydrophilic catheter that provides a flexible and hemostatic conduit for the insertion of endovascular devices and to minimize blood loss associated with vascular procedures.

The system is comprised of 2 components: a dilator and an introducer sheath, which accommodate a 0.035 in (0.89 mm) guidewire.

The dilator is radiopaque and has a tapered, flexible tip that facilitates atraumatic tracking through the vasculature.

A female Luer taper fitting is located on the proximal end of the dilator grip.

The distal end of the dilator grip is threaded to allow the dilator to be secured to the sheath seal housing The introducer sheath is comprised of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic valve assembly.

A sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing.

A radiopaque markerband is located at the distal tip of the sheath.

The device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing.

Figure 1.

Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating / This device does not contain natural rubber latex; + pagina 51 din „aortic-product-catalogue.pdf” – The choice for superior hemostasis + imaginea cu componente + pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” – SENTRANT INTRODUCER SHEATH FEATURES The Sentrant introducer sheath is the choice for superior hemostasis.

* Smooth dilator to sheath transition Radiopaque marker band Reinforced coiled tubing Two working lengths: 28 cm and 64 cm Hydrophilic coating Locking mechanism on dilator handle Guidewire diameter: 0.035" / 0.89 mm.

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

Dimensiuni obligatorii

Teacă cu diametru de 12 Fr-18 Fr; – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (F)”

Și lungime 60-70 cm. – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Working Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	SITA 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;; DM000399069; DM000399087; DM000399088; DM000399012; DM000399078;
------------	--	----------------	--

129	Solarice NC+Solarice SC	SCA, Medtronic	DM000399087; DM000399088; DM000399113; DM000399118; 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;
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 angioplastie non-compliant cu strat dublu acoperire hidrofilica, monorail si over the wire, cu profil ultrasubțire de intrare; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch. ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” 2 markeri incorporati din platinum iridium. ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” Compatibil cu cateter ghid de 6 F; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Sistem cu lungime utilizabila 135-150 cm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” – 142 cm Diametrul balonului 2,0-4,0 mm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” – 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4, 4.5, 5 (Solarice NC) / 1.5, 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4 (Solarice SC) Lungimea balonului 8-30 mm ; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) ;			
33100000-1	Cateter cu balon	SUA, Medtronic	DM000400177; DM000400184; DM000400183; DM000400103; DM000400121; DM000400135; DM000400094; DM000400102; DM000400070; DM000400120; DM000400077; DM000400098; DM000400073; DM000400160; DM000400130; DM000400123; DM000400137; DM000400181; DM000400149; DM000400155; DM000400152; DM000400144; DM000400153; DM000400180; DM000400187; DM000400084; DM000400108; DM000400147; DM000400085; DM000400095; DM000400060; DM000400082; DM000400133; DM000400075; DM000400143; DM000400185; DM000400168; DM000400066; DM000400054; DM000400125; DM000400101; DM000400115; DM000400083; DM000400156; DM000400140; DM000400087; DM000400086; DM000400174; DM000400170; DM000400176; DM000400142; DM000400186; DM000400074; DM000400114; DM000400157; DM000400110; DM000400078; DM000400061; DM000400091; DM000400158; DM000400150; DM000400172; DM000400059; DM000400131; DM000400148; DM000400116; DM000400139; DM000400179; DM000400053; DM000400105; DM000400173; DM000400141;

177	EVERCROSS AB35Wxxxxxxxx	SCA, medicament	DM000400055; DM000400103; DM000400173; DM000400181; DM000400146; DM000400129; DM000400117; DM000400188; DM000400067; DM000400159; DM000400167; DM000400081; DM000400058; DM000400164; DM000400068; DM000400128; DM000400057; DM000400096; DM000400089; DM000400080; DM000400099; DM000400069; DM000400134; DM000400175; DM000400169; DM000400092; DM000400100; DM000400138; DM000400162; DM000400093; DM000400163; DM000400166; DM000400136; DM000400062; DM000400126; DM000400124; DM000400119; DM000400064; DM000400076; DM000400065; DM000400182; DM000400071; DM000400097; DM000400063; DM000400055; DM000400161; DM000400118; DM000400112; DM000400090; DM000400122; DM000400151; DM000400145; DM000400107; DM000400171; DM000400052; DM000400088; DM000400154; DM000400132; DM000400165; DM000400051; DM000400072; DM000400079; DM000400127; DM000400111; DM000400109; DM000400106; DM000400056; DM000400113; DM000400178; DM000400104;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. – da, pagina 1 din „catalog EverCross.pdf” – EverCross™ 0. 035” PTA Catheter is an over-the-wire, 0. 035” balloon catheter that features a bevel 360° tip for smooth tip to wire tracking. EverCross™ nylon folds, extending the length of the balloon, were engineered for superior rewrap, facilitating multiple inflations and insertions Markeri radioopace dublu. – da, pagina 1 din „2. 2 Instructions for Use_MS-510561. pdf” –. „Device description” – „A semi-compliant inflatable balloon is mounted at the distal end / The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis. The dilating or working section of the balloon (9) is marked by the radiopaque marker bands” Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Rated burst pressure (atm)” Lungime shaft 40,80 și 135 cm. – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.pdf” – tabelul „Order information”, coloanele „Usable shaft length 135 cm”, „Usable shaft length 80 cm”, „Usable shaft length 40 cm” Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. – da, pagina 1 din „catalog EverCross.pdf” – EverCross™ 0. 035” PTA Catheter is an over-the-wire, 0. 035” balloon catheter that features a bevel 360° tip for smooth tip to wire tracking. EverCross™ nylon folds, extending the length of the balloon, were engineered for superior rewrap, facilitating multiple inflations and insertions Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. – da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.pdf” – Tabel „Order information”, coloanele „Recommended introducer sheath (Fr)” și „Balloon diameter (mm)” diametre=3-4-5-6-7-8-9-10-12 mm– da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.pdf” – Tabel. „Order information”, coloana „Balloon diameter (mm)” lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm– da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.pdf” – Tabel „Order information”, coloana „Balloon length (mm)”			

33100000-1	Cateter ghid coronare	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;DM000401211;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;DM000400000;
------------	-----------------------	---------------	--

186	Launcher Laxxxxxx	S.A., medicament	400864;DM000401238;DM000400968;DM000400551;DM000400515;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;DM000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400813;DM000401058;DM000400776;DM000400480;DM000400440;DM000400986;DM000400; 323;DM000400687;DM000400841;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;DM000; 400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM000400714;DM000400297;DM000400453;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;DM000400931;DM000401083;DM000400462;DM000400721;DM000400312;DM000400939;DM000401; 071;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;DM000; 400701;DM000400292;DM000400980;DM000400474;DM000401122;DM000400850;DM000400812;DM000400253;DM000401127;DM000400371;DM000400259;DM000400294;DM000400678;DM000400727;DM000400268;DM000400855;DM000400486;DM000400976;DM000400398;DM000400364;DM000400; 472;DM000400378;DM000401077;DM000400810;DM000400970;DM000401170;DM000400324;DM000400649;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;DM000400516;DM000401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;
-----	-------------------	------------------	---

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Cateter ghid pentru abord radial sau femural destinat livrării instrumentelor endovasculare, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material:poliuretan cu strat intern de PTFE, masa plată cu înpletire dubla pentru radioopacitate sporită, rezistență ridicată la kinking și răspuns sporit la torsiune. Tehnologii de zone multiple de flexibilitate sporită (minim 5) pentru asigurarea suportului și manipulării optime. Varf conic atraumatic. Acoperire hidrofilă – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher. 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 Guide 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. Diametre obligatorii: 5F,6F,7F,8F; – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.pdf” – ORDERING INFORMATION / 5 F Launcher Guide Catheters (.pdf); 6 F Launcher Guide Catheters (.pdf); 7 F Launcher Guide Catheters (.pdf); 8 F Launcher Guide Catheters (.pdf); Lungime - 105 cm (+/-5cm). – da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.pdf” – pe eticheta fiecarui produs este specificat „Length” 100 cm Forme standarte obligatorii AL, – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –AMPLATZ LEFT AR, – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –AMPLATZ RIGHT JR, – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –RIGHT STANDARD JL. – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.pdf” –LEFT STANDARD		

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.