



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21290873-13-04/119 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
<u>Oxivit-Med SRL</u>	<u>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</u>	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV	reprezentată prin director Vladimir DOLGHI	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG
(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)
care acționează în baza	care acționează în baza	care acționează în baza
statutului	Regulamentului	Regulamentului de organizare și funcționare
(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1007600044280	IDNO 1003600150602	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(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: 25 254 197,56(Douăzeci și cinci milioane două sute cincizeci și patru mii o sută nouăzeci și șapte 56) 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 Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. V. Korolenko, 2	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 (022) 82-90-15; 82-90-12; 72-32-59, 82-90-16 , inn@ms.md, imspinn.md@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: MD86TRPCCC518430A00077AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: „Mobiasbanca OTP Group” S.A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1007600044280	Cod fiscal: 1003600150602	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	Microcateter reinforsat	Bucată	200,00	6 120,0000	7 344,0000	1 224 000,0000	1 468 800,0000
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	17,00	5 400,0000	6 480,0000	91 800,0000	110 160,0000
17	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	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	Balon Supercompliant	Bucată	4,00	11 208,0000	13 449,6000	44 832,0000	53 798,4000
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	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	Bucată	84,00	10 632,0000	12 758,4000	893 088,0000	1 071 705,6000
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	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	Bucată	134,00	11 155,0000	13 386,0000	1 494 770,0000	1 793 724,0000
69	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Bucată	84,00	13 176,8400	13 176,8400	1 106 854,5600	1 106 854,5600
71	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	534,00	874,0000	1 048,8000	466 716,0000	560 059,2000
74	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	Bucată	200,00	6 744,0000	8 092,8000	1 348 800,0000	1 618 560,0000
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	67,00	14 040,0000	16 848,0000	940 680,0000	1 128 816,0000
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	100,00	6 575,4000	7 890,4800	657 540,0000	789 048,0000

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	117,00	14 765,4000	17 718,4800	1 727 551,8000	2 073 062,1600
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 dispozitive embolizare	Bucată	40,00	14 788,8000	17 746,5600	591 552,0000	709 862,4000
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	Microcateter cerebral directionat de flux	Bucată	34,00	5 400,0000	6 480,0000	183 600,0000	220 320,0000
88	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	Teaca dedicata acces radial	Bucată	34,00	13 200,0000	15 840,0000	448 800,0000	538 560,0000
89	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 tip flow-diverter Co-Cr	Bucată	19,00	163 300,0000	163 300,0000	3 102 700,0000	3 102 700,0000
90	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 intracerebral cu balon super compliant	Bucată	20,00	11 675,0000	14 010,0000	233 500,0000	280 200,0000
94	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	267,00	7 872,0000	7 872,0000	2 101 824,0000	2 101 824,0000
97.1							
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica	Bucată	10,00	910,0000	1 092,0000	9 100,0000	10 920,0000
97.2							
33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Bucată	117,00	13 075,0000	15 690,0000	1 529 775,0000	1 835 730,0000
100	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Bucată	117,00	28 973,1000	34 767,7200	3 389 852,7000	4 067 823,2400
101	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Bucată	67,00	720,0000	864,0000	48 240,0000	57 888,0000
116	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2025						
33100000-1	Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale	Bucată	100,00	1 764,0000	2 116,8000	176 400,0000	211 680,0000
163	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						22 097 061,0600	25 254 197,5600

Vinzătorul:
Oxivit-Med SRL

Beneficiarul:
IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

Centrul:
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	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 oțel inoxidabil ranforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement			
Construcția proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular– da, pagina 25 din „Rebar_IFU.pdf” – Cateterul are o tijă semirigidă proximală care se continuă cu o tijă distală flexibilă pentru a facilita avansarea cateterului în structura anatomică a pacientului. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate – da, pagina 25 din „Rebar_IFU.pdf” – Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică.			
Construcția varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia 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.			
8F; lungime utilizabila: minim. 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max.			
– da, pagina 1 din „captura website Rebar.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.			
8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max.			

Guidewire (in):0. 021; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1 17	Microcateter livrare spirale (coils) Echelon 1xx-xxxx-xxx	SUA,Medtronic	DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu minim 4 zone distincte de impletire progresiva. – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ microcatheter’s strong nitinol braid technology with progressive picks-per-inch, provides Diametru intern 0.017”, – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Distal Inner Diameter (in): 0.017 Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ 14: Proximal Outer Diameter (F): 2.4; Distal Outer Diameter (F): 1.9; si Echelon™ 10: Proximal Outer Diameter (F): 2.1; Distal Outer Diameter (F): 1.7 Lungime de lucru minim 150cm / lungime totala minim 155cm – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Total Length (cm): 155; Usable Length (cm): 150 Compatibil cu ghid 0.014” – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Max. guidewire: 0.014” Varf drept sau angulat 45° / 90°– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Echelon™ 10 / Echelon™ 14 - Tip Shape: 90°; 45°; Straight Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) – da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands Prezinta 2 markeri distali radioopaci– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands + pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Doi markeri radioopaci de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică. Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirdrofilic pentru lubricitate – da, pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Suprafata externă a cateterului este acoperită pentru a crește lubrifierea acestuia. Rezistenta superioara la kinking si ovalizare– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – Kink resistance and minimal ovalisation to maintain lumen durability for reliable device delivery Microcateterul sa fie compatibil DMSO– da, pagina 1 din „captura website Echelon.pdf” – DMSO Compatible Suporta o presiune de injectare 600psi– da, pagina 32 din „Echelon_IFU.pdf” – Presiunea de perfuzie cu acest dispozitiv nu trebuie să depășească 600 PSI (4137 kPa).			
33100000-1 27	Balon pentru artere renale AVIATOR™ (PTA) BALLOON VASCULAR CATHETER	SUA,CORDIS US CORP.	DM000594919; DM000594930; DM000594924; DM000594920; DM000594939; DM000594933; DM000594931; DM000594932; DM000594921; DM000594928; DM000594937; DM000594923; DM000594927; DM000594918; DM000594938; DM000594917; DM000594936; DM000594935; DM000594929; DM000594926; DM000594922; DM000594925; DM000594934; DM000594916;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
SAU Balon semicompliant, - da pagina 2 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” presiune nominală-10ATM; - da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Ordering information – Nominal Pressure” RBP-14atm; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Rated Burst Pressure:” compatibil cu ghid 0.014”; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Compatible with” Lungime shaft-142cm; – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573- 4_02_22_final.pdf” – “Usable catheter length:” Compatibilitate teci-4F(diametre de 4-6mm) și 5F(diametru 7mm); da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf” – “Ordering information- Sheath Fit(F)” Diametre-4, 4.5, 5, 5.5, 6, 7mm; Lungimi-1.5, 2,3,4cm; da pagina 4 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf” – “Ordering information – Balloon OD x Length (mm x cm)” Doi marcheri radioopaci la capetele balonului. Acoperire hidrofilă – da pagina 3 din “AVIATOR_PLUS_brochure_100566573-4_02_22_final.pdf”			
33100000-1 50	Balon Supercompliant Hyperglide 104-4310,104-4315,104- 4113,104-4112,104-4127,104-4132,104- 4515,104-4520,104-4530	SUA,Medtronic	DM000371459 DM000371460; DM000371461 DM000371462 DM000371463 DM000371464 DM000371465 DM000371466 DM000371467
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Trebuie sa ofere occluzie 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 balonului trebuie 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 65	Microcateter cu virf detasabil 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 Vârf detașabil 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 vârf 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 69	Cateter ghid lung pentru access neurovascular Cerebase DA	Elvetia,Medos International SARL	DM000754188; DM000754185; DM000754187; DM000754186;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Cateter de ghidaj neurovascular lung, pentru access neurovascular distal– da, pagina 1 din „captura website CEREBASE™.pdf” –CEREBASE™ DA Guide Sheath Go Distal... More Trackability for More Support1,2,i The Cerebase DA Guide Sheath is indicated for the introduction of interventional devices into the neurovasculature. It is designed for atraumatic vessel interaction with soft, compliant and rounded distal edges, and a highly flexible Dexterous (DEX) tip that can minimize direct vessel wall contact.1,ii Diametru intern (ID) 0.090” – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „ID” Diametru exter (OD) 8F – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „OD (compatible short sheath)” Lungimi utile 80cm, 90cm si 95cm– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „Usable Length” + pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.pdf” + pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.pdf” –CEREBASE DA Guide Sheath, 95cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 90cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 80cm Poate fi plasat cu usurinta in segmental pietros dupa curba canalului carotic– da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 4 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” Varf atraumatic de 2cm, flexibil si moale, cu tehnologie DEX – da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.pdf”			

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

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

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

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

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

33100000-1	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	SUA,Medtronic	DM000203786; DM000203806; DM000203803; DM000203798; DM000203794; DM000203784; DM000203807; DM000203799; DM000203795; DM000203785; DM000203791; DM000203787; DM000203802; DM000203790; DM000203804; DM000203805; DM000203801; DM000203797; DM000203793; DM000203800; DM000203796; DM000203789; DM000203792; DM000203788;
71	Protégé RX SEPX-x-xx-xx-xx		

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

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

Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.pdf” –Select the Protégé™ RX GPST™ self-expanding peripheral and carotid stent system, in straight or tapered models, for custom fit in the common iliac, external iliac, subclavian, common carotid, or internal carotid arteries, and carotid bifurcation when stenting procedures are indicated. Tantalum GPST™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.

Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX– da, pagina 1 din „Protege RX.pdf”

pdf” –The Protégé™ Rx self-expanding peripheral and carotid stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation.

The self-expanding stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes pre-mounted on a rapid exchange (Rx) 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.

Indicat in tratamentul stenozelor arterelor: carotida comuna (CCA), – da, pagina 1 din „Protege RX.pdf” –2.2. Carotid The stent is indicated for treatment of stenoses of the common carotid artery (CCA), internal carotid artery (ICA), and carotid bifurcation. carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide– da, pagina 1 din „Protege RX.pdf” –2.2.

Carotid The stent is indicated for treatment of stenoses of the common carotid artery (CCA), internal carotid artery (ICA), and carotid bifurcation Design tip celula închisa/ deschisa - forța radiala variabila– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.pdf” –VISIBLE RESULTS Tantalum GPST™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.

Cell design produces expansion force that resists compression while providing excellent wall apposition.

Straight and tapered options for customized fit in carotid vessels.

Compatibilitate set introductor: 6F Compatibilitate ghid: 0,014”– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.pdf” –Offers 0.014' rapid exchange catheter with 6 F low crossing profile and flexible atraumatic tip.

Profil de trecere: 0,078" ; – da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Crossing profile (inch)”

Markeri din tantal; – da, pagina 1 din „captura website Protege RX.pdf” –Select the Protégé™ RX GPST™ self-expanding peripheral and carotid stent system, in straight or tapered models, for custom fit in the common iliac, external iliac, subclavian, common carotid, or internal carotid arteries, and carotid bifurcation when stenting procedures are indicated. Tantalum GPST™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.

Disponibil in 2 variante: drept, conic – da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.pdf” –Tabelul „Order information”, in cloana cu dorui este marcat „Tapered” – varf conic si „Straight” –varf drept

Sistem de livrare cu tehnologie analog tip EXPRT. anti "jumping" ce previne ca stentul sa "sara" in momentul expandarii. "- da, pagina 1 din „captura website Protege RX.pdf” – Proprietary EX.P.R.T.™ release technology essentially eliminates premature deployment or jumping. There's no stent shortening.

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

Dimesiuni obligatorii:

Drept - D: 6, 7, 8, 9, 10 mm, L: 20, 30, 40, 60 mm – da, pagina 1 din „Protege RX- catalog.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions” / „Diameter (mm)” / „Lengt (mm)”

Conic - D: 8x6,10x7 mm, L: 30, 40 mm - da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions” / „Diameter (mm)” / „Lengt (mm)”

Lungime utila cateter: 135 cm”– da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.pdf” –Protégé™ RX 6 Fr/0.014” catheter length 135 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

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;DM0;
------------	----------------------------------	----------------	--

74	Solarice NC	SUA,Medtronic	00399056;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;DM00039; 9013
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2- da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf”; Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + , pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.pdf” pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F, - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” + pagina 1 din UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.pdf” Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	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 otel 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” și „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 ridicată și în prezenta radiației X, asigură o vizibilitate foarte bună chiar și după un timp îndelungat de la injectare.

Permite o foarte bună 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 concentrații de produs de viscozitate diferită 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 internaționale ce demonstrează eficiența și siguranța produsului pe o perioadă de nu mai puțin 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 asigură gratis agitorul pentru eprubete. – Compania Oxivit-med se obligă să asigure gratis agitorul pentru eprubete.

33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	SUA,Medtronic	DM000371831; DM000371833; DM000371828; DM000371832; DM000371836; DM000371835; DM000371830; DM000371834; DM000371829; DM000371837; DM000558809; DM000558815; DM000558792; DM000558796; DM000558805; DM000558798; DM000558803; DM000558794; DM000558801; DM000558817; DM000558799; DM000558802; DM000558814; DM000558812; DM000558813; DM000558797; DM000558806; DM000558804; DM000558800; DM000558810; DM000558807; DM000558811; DM000558816; DM000558795; DM000558808; DM000558793;
85	Phenom FGxxxxx-xxxx-xx		

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)

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 semnifică Proximal/Distal Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal) lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, în coloana „Distal Length (cm)” lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, în coloana „Coil Length (cm)”

forma varf: drept, J, 45°, 90°; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, în 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 semnifică Proximal/Distal 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”, în coloana „Coil Length (cm)”

forma varf: drept; °; – da pagina 1 din „captura website Phenom.pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, în 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

Cerințe 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 semnifică Proximal/Distal 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 - în fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, în 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”, în coloana „Distal Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se acceptă și alte dimensiuni).

33100000-1	Microcateter cerebral directionat de flux	SUA,Medtronic	DM000371475
88	105-5056 Marathon		

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)

Mirocateter directionat de flux cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei subselective de agenti terapeutici speciali.

– da, pagina 5 din „Marathon_IFU.pdf” – „Description” - „The Marathon™ Flow Directed Micro Catheter is a single-lumen, endhole catheter designed for the subselective infusion of physician-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 catheter has a radiopaque marker at the distal end to facilitate fluoroscopic visualization.

The outer surfaces of the catheter are coated to increase lubricity.

Microcatheter may be used with stylet, guidewire or introducer sheath to increase the rigidity of the distal section during introduction into the guiding catheter.

”.

Caracteristici tehnice:

Lungime: 165 cm; . – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Usable Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Usable Length (cm)

Volumul spatiului mort minim: 0.23 ml; – da, pagina 6 din „Marathon_IFU.pdf” – Functional Characteristics / Minimum Dead Space Volume – 0.23ml

Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” –Diametru intern: .015" > 013"; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Inner Diameter (in)+ pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Inner Diameter (F)

Lungime distala: 25 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Distal Length (cm)

Compatibilitate ghid: max 0.010". – da, pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Max. Guidewire (in)

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

Dimesiuni obligatorii:

Lungime: 165 cm;

Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” –

AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter

(F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Outer Diameter (F) Diametru intern: .015" > 013"; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Inner Diameter (in)+ pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Inner Diameter (F)

Lungime distala: 25 cm; ; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Distal Length (cm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter

(F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Outer Diameter (F)

33100000-1	Teaca dedicata acces radial		
89	Rist Teaca Ghid Acces 107F-079-95, 107F-079-100 107F-079-105+ Rist Cateter Acces 105F-BER-120 105F-BER- 130 105F-SIM-120 105F-SIM-130	SUA,Medtronic	DM000371258 DM000371259; DM000371260 DM000371254 DM000371255 DM000371256 DM000371257

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

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

Cateter ghid de acces radial.

Sistem compus din teaca propriuizua si cateter diagnostic lung pentru navigarea tecii in neurovasculatura.

– da, pagina 3 din „rist-guide-catheter-ifu.

pdf” – The Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness long sheath.

It has a radiopaque marker band on the distal end and a Luer hub at the proximal end.

The Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter shaft has a 25 cm lubricious coating at the distal end to reduce friction during use.

Each package includes one Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter and one Dilator.

Dimensions of the Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter are included on the individual device label.

forma varf: Berenstein, Sim2. – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7 /Tip Shapes / Sim2, Berenstein

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

Dimesiuni obligatorii:

Caracteristici teaca: lungime de lucru: 95 cm, 100 cm, 105 cm; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER / Working Length (cm) diametru extern: 093"/7 F; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /OD (in / F)

diametru intern: 079"; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /ID (in / F)

lungime acoperire hidrofila: 25 cm. – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /Hydrophilic Coating Length (cm)

Caracteristici cateter diagnostic: lungime de lucru: 120 cm, 130 cm; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7 /Working Length (cm)

diametru extern: 070"/5.5 F; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7/OD (in / F) diametru intern: 0.040"– da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7/ID (in) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Stent tip flow-diverter Co-Cr	SUA,Medtronic	DM000371695; DM000371651; DM000371643; DM000371711; DM000371623; DM000371724; DM000371644; DM000371652; DM000371666; DM000371697; DM000371684; DM000371628; DM000371700; DM000371688; DM000371718; DM000371631; DM000371704; DM000371685; DM000371719; DM000371721; DM000371678; DM000371677; DM000371714; DM000371637; DM000371629; DM000371639; DM000371708; DM000371626; DM000371627; DM000371680; DM000371625; DM000371713; DM000371624; DM000371635; DM000371716; DM000371725; DM000371661; DM000371676; DM000371645; DM000371691; DM000371649; DM000371669; DM000371689; DM000371660; DM000371683; DM000371671; DM000371633; DM000371696; DM000371712; DM000371657; DM000371663; DM000371698; DM000371702; DM000371706; DM000371659; DM000371705; DM000371664; DM000371636; DM000371654; DM000371709; DM000371687; DM000371682; DM000371658; DM000371655; DM000371726; DM000371686; DM000371638; DM000371728; DM000371653; DM000371707; DM000371729; DM000371690; DM000371634; DM000371727; DM000371722; DM000371656; DM000371675; DM000371630; DM000371648; DM000371641; DM000371679; DM000371703; DM000371632; DM000371642; DM000371672; DM000371667; DM000371710; DM000371723; DM000371665; DM000371640; DM000371715; DM000371670; DM000371693; DM000371673; DM000371668; DM000371701; DM000371694; DM000371647; DM000371692; DM000371674; DM000371650; DM000371699; DM000371662;
90	Pipeline Vantage PED3-xxx-xx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Stent de tip flowdiverter dedicat pentru embolizarea anevrismelor cerebrale. - Firele tesute ale dispozitivului acopera cu metal aproximativ 30% din suprafata peretelui arterial. Implantul dispozitivului de embolizare cu tehnologie Shield este asamblat pe un sistem de amplasare bazat pe un fir de ghidare, format dintr-un fir central din otel inoxidabil 304 si un hipotub din otel inoxidabil 304. Un element de retinere din platina-iridiu este plasat distal fata de componentele de recuperare. Acesta este numit marcajul de recuperare. Bucla din varf este realizata din aliaj de platina-tungsten. Componentele permit sa introduca implantul inapoi in microcateter. Marcajul de recuperare asigura vizualizarea fluoroscopica a limitei de recuperare a implantului. – da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.pdf” – in compartimentul „Description” + pagina 2 din „vantage-eu-brochure.pdf”. Creat din 48 de fire pentru dimensiunile cuprinse intre 2.5 mm si 3.5 mm; si din 64 de fire pentru dimensiunile cuprinse intre 4.00 mm si 6.00 mm. – da, pagina 1 din „captura website Pipeline Vantage.pdf” Produs acoperit cu phosphorylcholine pentru risc trombogenic scazut. – da pagina 2 „vantage-eu-brochure.pdf” Catecteristici tehnice sistem de livrare: Stentul este destinat pentru amplasare printr-un microcateter compatibil cu diametrul intern de 0.021" (0.53 mm) si lungimea de cel putin 135 mm; - da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.pdf” Stentul este destinat pentru amplasare printr-un microcateter compatibil cu diametrul intern de 0.027" (0.69 mm) si lungimea de cel putin 135 mm. - da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.pdf” Dimesiuni Diametre: 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.25 mm; 3.50 mm; 4.00 mm; 4.50 mm; 5.00 mm;5.50 mm; 6.0 mm. - da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.pdf” Lungime: 10 mm; 12 mm; 14 mm; 16 mm; 18 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 40 mm; 50mm. . - da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.pdf”			
33100000-1	Cateter intracerebral cu balon super compliant	SUA,Medtronic	DM000371470 DM000371471; DM000371469 DM000371472
94	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715		DM000371473 DM000371469 DM000371474
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)			

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

Caracteristici tehnice:

lungime utilizabila: 150 cm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)” diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; ; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm)”

lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)”

lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)”

diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Proximal Od (Fr)” diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)”

compatibilitate ghid: .010" max.1Firul de ghidaj de 010 este inclus. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.pdf” –CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010” Hydrophilic Guidewire. + pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – All systems ackaged with an X-Pedion™ hydrophilic guidewire (103-0605-200). Balloon component not sold individually.

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

Dimesiuni obligatorii

lungime utilizabila: 150 cm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)” diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm)”

lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)”

lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)”

diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Proximal Od (Fr)” diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)”

(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;DM000385710;DM000385669;DM000385686;DM000385662;DM000385709;DM000385676;DM000385701;DM000385685;DM000385707;DM000385696;DM000385668;DM000385681;DM000385690;DM000385684;DM000385688;DM000385678;DM000385677;DM000385700;DM000385657;DM000385666;DM000385660;DM000385683;DM000385695;
97.1	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”, - Axium™ 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.			
) 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 Axium™.pdf”, -RE00032057; TR-NV13164; TR09-218A. In a study including 205 Axium™ 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 conține suplimentare la cerințele 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 „Axium™ 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 „Axium™ 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 „Axium Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axium™ 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 „Axium Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM). (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).			
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica	SUA,Medtronic	DM000372855
97.2	ID-1-5 Instant Detacher		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Dispozitiv pentru detasarea mecanica instantancea a spiralelor (coilurilor).			
Compatibile cu spiralele.			
– 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 / The Instant Detacher (I.D.			
) is compatible with Detachable Coil devices with a compatible detachment mechanism, including but not limited to: • Axium™ Detachable Coil • Concerto™.			
Detachable Coil • Axium™ Prime Detachable Coil • Concerto Versa™ Detachable Coil			
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 respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)			
Cateter ghid cu doua lumene ,prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin.			
Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima.			
Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. – da, pagina 4 din „cello-eu-us.pdf” –The Cello™ Balloon Guide Catheter is a coaxial-lumen, braidreinforced, variable stiffness catheter with two radiopaque markers on both the distal and proximal ends of the balloon and a bifurcated luer hub on the proximal end.			
A compliant silicone balloon is mounted on the distal end.			

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) 9F – da, pagina 1 din „captura website cello.pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” –Tabelul „Cello™ Balloon Guide Catheter” coloana „ID (in)” – in aceasta coloana este prezentat diametru intern in unitatea de masura „inch” – 0.051, 0.067, 0.075, 0.085 ; pentru a obtine echivalentul in Fr, trebuie de luat in considerare diametrul extern (coloana „OD”) unde sunt indicate diametrele: 0.075; 0.095; 0.102; 0.118 inch ceea ce este echivalentul a respectiv 6, 7, 8, 9 Fr si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. – da, pagina 1 din „captura website cello.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFNS”, coloana „Effective Length (cm)” – sunt disponibile lungime de 92cm si 95 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Dispozitiv revascularizare cerebrala	SUA,Medtronic	DM000342528; DM000342533; DM000342526; DM000342524; DM000342538; DM000342534; DM000342532; DM000342523; DM000342536; DM000342531; DM000342525; DM000342529; DM000342537; DM000342530; DM000342535; DM000342527; DM000395320; DM000395322; DM000395323; DM000395327; DM000395317; DM000395321; DM000395316; DM000395315; DM000395319; DM000395325; DM000395324; DM000395326; DM000395328; DM000395313; DM000395314; DM000395318;
101	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX		

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

Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
Dispozitivul de revascularizare destinat pentru refacerea circulației sanguine prin îndepărtarea trombilor la pacienții care prezintă accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari.
– da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package- brochure.pdf” –Simple, self-expanding design allows device to expand and compress in the vessel during deployment and retrieval + pagina 4 din „SolitaireX_IFU.
pdf” – The Solitaire™ X Revascularization Device is designed to restore blood flow in patients experiencing ischemic stroke due to large intracranial vessel occlusion.
The device is designed for use in the neurovasculature such as the internal carotid artery, M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, basilar, and the vertebral arteries.
Caracteristici tehnice:
Distanța dintre marcasele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.. – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” –Real-time visualization of the distinctive, evenly spaced platinum markers enables accurate alignment and feedback during the procedure with a 3D perspective + pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Radiopaque Stent Markers Spacing (mm)” – 5, 6, 10 mm
Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei. – da, pagina 5 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – The Solitaire™ device is the most-published stent retriever with over 200 studies demonstrating clinically proven, tried-and-true performance + pagina 1 din „studii clinice solitaire.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii
Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) si 0.021" (0.53 mm); – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Microcatheter ID Range (min- max)” – 0.017” – 0.027” (0.43mm – 0.69mm) – diametrele cateterelor utilizate pot fi in diapzaonul de 0.017 – 0.027”
Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm; Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloanele: „Stent Diameter (mm) si „Usable Length (mm)” sunt disponibile diametre de 3, 4, 6 mm si lungimi de 20, 24, 40 mm Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power- package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Stent Length (mm)” – sunt disponibile lungimile de 30, 31, 37, 47, 50, 51.
6 mm.
Lungime fir de împingere: 200 cm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package- brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Push Wire Length (mm)” – 200 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	SUA Medtronic	DM000401160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899;DM000400742;DM000400620;DM000400651;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;DM000401048;DM000400768;DM000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;DM000401118;DM000400636;DM000400505;DM000400805;DM000400336;DM000400360;DM000400283;DM000400493;DM000401178;DM000400851;DM000400876;DM000400422;DM000400484;DM000400305;DM000400880;DM000401119;DM000400256;DM000400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;DM000400682;DM000400572;DM000401204;DM000400303;DM000400834;DM000400906;DM000401111;DM000400748;DM000401201;DM000401191;DM000400887;DM000400470;DM000400719;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;
------------	--	---------------	--

116	Launcher Laxxxxxx	S.A., Medtronic	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]

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

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

Construcția cu curbură secundară ce oferă un suport sporit.

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

Prevăzut și cu gauri laterale , varf atraumatic , marker radioopac proximal - da, pagina 1 din „Launcher Coronary Guide Catheter _ Medtronic.pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance — offering excellent torque resistance and curve retention.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Contraindications None.

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

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

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

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

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

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

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

A radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

33100000-1	Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale	India,Meril Life Sciences Pvt.	DM000392788
163	Obtura	Ltd.	

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

Dispozitiv pentru inchiderea vasculara activă efectivă și hemostaza instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile.

Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (pozitionat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (pozitionat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii.

Asigură hemostază efectivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mica de complicații.

– da, pagina 1 din „captura website obtura.pdf” – OBTURA ObturaTM Vascular Closure Device is an effective mechanical system for femoral artery puncture site closure. Incorporated with a potent sealing system, it provides an assailable sealing with the collagen plug and efficiently designed anchor. ObturaTM Vascular Closure Device is a simple 3-Step closure device making it easy to use and yielding rapid hemostasis. The ObturaTM VCD closes and sandwiches the arteriotomy between the anchor and collagen sponge. Hemostasis is achieved primarily by the mechanical means of the anchor - arteriotomy - collagen sandwich, which is supplemented by the coagulation inducing properties of the collagen. The ObturaTM VCD can be used with the existing 6 and 8 French introducer sheath used during the interventional procedures with a working length of up to 12cm. / Padid Hemostasis: Efficient anchor secures with the puncture site leaving no space for blood loss and the collagen plug gives a foolproof hemostasis + pagina 2 din „obtura-1693482269pdf.pdf” – Obtura is a collagen based convenient 3-step. mechanical Vascular Closure Device for effective hemostasis / Rapid Hemostasis Efficient Anchor-Collagen plug (Bovine type-I) sandwiches the arteriotomy and gives rapid hemostasis at puncture site Compatibil cu ghid 0.038”. - pagina 1 din „obtura-1693482269pdf.pdf” – Introducer Sheath Compatibility: Medtronic: InPut Introducer Sheath TM Cordis Corporation: AVANTI Introducer Sheath ® Terumo Corporation: PINNACLE Introducer Sheath ® Oscor Inc: Adelante ® Merit Medical: Prelude + pagina 1 din „captura website Input.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION INPUT TS ORDERING INFORMATION”, coloana „Wire Style” - 0.038DDJ - Meril Life in broșura sa face referire la compatibilitatea cu ghiduri de la diferiti producatori, inclusiv Medtronic cu produsul „Input”. In specificatiile produsului „Input” de la Medtronic este mentionat ca diametrul este de 0.038”.

Vînzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.