



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21179879/05/01 de achiziționare a dispozitivelor medicale

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (repetat)

Cod CPV: 33100000-1

13.06.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

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

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

1. Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (repetat),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1709136504722,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 21.05.2024

2. 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;
 - 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.
3. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de 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.
5. 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.

CONDIȚII SPECIALE

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: 3 416 926(Trei milioane patru sute șaisprezece mii nouă sute douăzeci și șase 00) lei.

(suma cu cifre și litere)

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

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

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

4. Condițiile de predare-primire

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

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

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

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

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde

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

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

6. Obligațiile Părților

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

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

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

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

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

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

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă 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 inițiatoare 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 inițiatoare 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 31.12.2024 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 implicat 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 recepționeze doar livrate 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 conform Specificației Nr.2.

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

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Cateter de suport periferic 0.014"	Bucată	20,00	1 987,2000	2 146,1800	39 744,0000	42 923,6000
20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter suport intracranial	Bucată	30,00	14 040,0000	15 163,2000	421 200,0000	454 896,0000
29	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Bucată	5,00	28 973,1000	34 767,7200	144 865,5000	173 838,6000
43	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Bucată	100,00	6 744,0000	8 092,8000	674 400,0000	809 280,0000
46	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter cerebral directionat de flux	Bucată	5,00	5 400,0000	5 832,0000	27 000,0000	29 160,0000
59	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter cu virf detasabil	Bucată	5,00	10 632,0000	11 482,5600	53 160,0000	57 412,8000
61	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	Bucată	15,00	5 400,0000	5 832,0000	81 000,0000	87 480,0000
63	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	Bucată	15,00	5 400,0000	5 832,0000	81 000,0000	87 480,0000
64	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	Bucată	30,00	5 400,0000	5 832,0000	162 000,0000	174 960,0000
65	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Bucată	10,00	14 788,8000	15 971,9000	147 888,0000	159 719,0000
66	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	100,00	7 872,0000	7 872,0000	787 200,0000	787 200,0000

98	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	50,00	7 872,0000	7 872,0000	393 600,0000	393 600,0000
99	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Bucată	20,00	7 948,8000	7 948,8000	158 976,0000	158 976,0000
114	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
TOTAL						3 172 033,5000	3 416 926,0000

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	Cateter de suport periferic 0.014"	SUA, Medtronic	ISO, CE; Cod înregistrare AMDM: DM000400191; DM000400193; DM000400192; DM000400194; DM000400197; DM000400195; DM000400199; DM000400198; DM000400196
20	TrailBlazer SC-0xx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal, compatibil cu ghidul de 0.014", 0.018", 0.035" – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, Tabelele „MODEL SPECIFICATIONS”.</p> <p>Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor.</p> <p>Cateter proiectat pentru trecerea prin ocluziile cronice.</p> <p>Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasați între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasați pe suprafața cateterului nu vor fi acceptate).</p> <p>Format din două straturi: superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent și să aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal, pe o lungime de 40 cm, stratul interior hidrofil produs din polietilen.</p> <p>Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf”, Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3).</p> <p>The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires.</p> <p>Depending on the model, the support catheter has a working length of 65 cm, 90 cm, 135 cm, or 150 cm.</p> <p>For specific sizing information, see Table 1 for model specifications.</p> <p>As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter.</p> <p>The distal 40 cm portion of the catheter (4) has a hydrophilic coating.</p> <p>The proximal lumen (6) begins within the manifold (5), transitions through the catheter shaft, and terminates at the distal tip.</p> <p>This lumen is used to pass the catheter over a guidewire.</p> <p>The maximum diameters of compatible guidewires are listed in the Table 1 specifications.</p> <p>The catheter guidewire size and length are printed on the strain relief (7).</p> <p>Markeri situate: primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful, ulterioară distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014" și 0.018") și o distanță de 50 mm pentru (0,035); Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf”, Table 1.</p> <p>Size specifications, randul „Marker band spacing mm” + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, „Design of TrailBlazer™ Support Catheters” + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.pdf”, MODEL SPECIFICATIONS</p> <p>Forma mâner "guppy" pentru control ergonomic – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf”, Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3).</p> <p>The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires.</p> <p>Depending on the model, the support catheter has a working length of 65 cm, 90 cm, 135 cm, or 150 cm.</p> <p>For specific sizing information, see Table 1 for model specifications.</p> <p>As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter.</p> <p>The distal 40 cm portion of the catheter (4) has a hydrophilic coating.</p> <p>The proximal lumen (6) begins within the manifold (5), transitions through the catheter shaft, and terminates at the distal tip.</p> <p>This lumen is used to pass the catheter over a guidewire.</p> <p>The maximum diameters of compatible guidewires are listed in the Table 1 specifications.</p> <p>The catheter guidewire size and length are printed on the strain relief (7).</p> <p>Profilul distal: pentru 0.014" - 2F, 0.018" - 2.2F, 0.035" - 3.8F profilul proximal: . 0.014" - 3,0 F; 0,018" - 3,4 F; 0,035" - 4.8F. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf”, Table 1. Size specifications, randurile „Proximal shaft diameter, mm (in)” și „Distal shaft diameter, mm (in)”</p> <p>Lungime 65, 90, 135 sau 150 cm. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.pdf”, Table 1.</p> <p>Size specifications, randurile „Working length cm”</p>			

33100000-1	Cateter suport intracranial	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000202556;DM000202561;DM000202551;DM000202563;DM000202560;DM000202555;DM000202550;DM000202562;DM000202554;DM000202558;DM000202557;DM000202553;DM000202559;DM000202552;
29	Navien RFXAxxx-xxx-xx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Cateter de suport intracranial.</p> <p>Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare.</p> <p>Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor. – da, pagina 4 din „Navien_IFU.pdf” –Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter.</p> <p>The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use.</p> <p>The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy.</p> <p>The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations.</p> <p>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” –Navien™ A+ intracranial support catheter’s variable pitch nitinol coil design delivers stability and minimal ovalisation for optimal control in neurovascular procedures.</p> <p>Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. – da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – CHARACTERISTICS:</p> <p>Navien™ A+ can be used as an aspiration catheter; Distable flexible length for all sizes: 8cm; Wire compatibility: 0.035”/0.038” Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu</p> <p>Varf drept sau angulat (se acceptă varf drept formatabil cu vapori fierbinți) – 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)</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimensiuni cateter obligatorii 5F,6F(suplimentar la cele obligatorii se seaccepta si alte dimensiuni); - - da pagina 1 din „Captura website Navien.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F” + pagina 5 din „Catalog Neurovascular 2022.pdf” – Tabelul „Navien Intracranial Support Catheter” coloana „Maximum Outer Diameter (F / in)</p> <p>Lungimi disponibile obligatorii 115, 125cm (suplimentar la cele obligatorii se se acceptasi alte dimensiuni). - - 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).</p>			
33100000-1	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000558825; DM000558826; DM000558828; DM000558827; DM000558829; DM000558824; DM000371838; DM000371839
43	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru utilizarea in refacerea circulatiei la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari Dispozitivul de revascularizare este proiectat cu un sistem optimizat de livrare generand mai putina forta de livrare pentru imbunatatirea eficientei procedurale si navigare lina prin cea mai complicata anatomic.</p> <p>Are 1 marker radioopac proximal și 2 distal, care pot fi recapturați și re poziționați. - - 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.</p> <p>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.</p> <p>Impingatorul dispozitivului are un marcher si diametrul de 0,014” , lungime de 200 cm - - da, pagina 7 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana pentru marker si diametrul Microcatheter ID RANge,, si pentru lungime coloana Push Wire Length (mm)” – 200 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p> <p>In combinatie cu un microcateter, dispozitivul de revascularizare asigura o livrare adaptata si usoara cu un profil discret de angajare a trombului.</p> <p>Dispozitivul poate fi utilizat pentru vase de sange al caror diametru este cuprins intre: 1.5 mm - 6 mm.</p> <p>Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017” (0.43 mm) si 0.021” (0.53 mm). - - da, pagina 7 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information” coloana „Microcatheter ID range” - 0.017” – 0.027” (0.43mm – 0.69mm)</p> <p>Dimensiuni – da, pagina 7 din „solitaire-x-power-package-brochure.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloanele: „Stent Diameter (mm) si „Usable Length (mm)”:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Diametru: 3 mm, 4 mm, 5mm,6 mm. • Lungime de lucru : 20 mm, 30 mm, 40 mm 50 mm• • Lungime shaft: 30 mm, 48 mm, 52 mm, 64 mm • Lungime fir de impingere: 200 cm 			
33100000-1	Ghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	SUA,Medtronic	DM000371198
46	Avigo 103-0606-200		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac.</p> <p>Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala. – 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.</p>			

Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofил pe porțiunea distală In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza.

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

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

Dispozitivul de introducere a firului de ghidaj este destinat facilitarii introducerii intr-un racord de cateter sau printr-o valva de hemostaza. - da, pagina 13 din „avigo-ifu.pdf” –În ambalajul steril se mai află un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj și un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a ușura introducerea firului de ghidaj în racordul cateterului și/sau valva de hemostază

Firul de ghidaj este compatibil cu alte produse auxiliare utilizate in procedurile intravasculare.

Orice tip de cateter introdus peste firul de ghidaj utilizat cu firul de ghidaj trebuie sa aiba un spatiu liber de cel putin 0.06% mm (0.0025") intre lumenul cateterului si firul de ghidaj.

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

Caracteristici:

- urmarire: firul de ghidaj ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027 - - da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – The Avigo™ guidewire provides support for tracking 021 and 027 systems smoothly.
- traversare: cresterea rezistentei la flambare a varfului permite traversarea in punctele dificile
- stabilitate: designul miezului firului de ghidaj ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pentru o navigare de precizie
- marker radioopac pe coil din platina
- manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm — da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Tungsten-doped radiopaque jacket with hydrophilic coating: 38cm
- varf remodelabil: 2cm – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Reshapeable tip: 2cm
- capac din PTFE – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – PTFE cover
- miez din otel inoxidabil - - da, pagina 13 din „avigo-ifu.pdf” – Firul de ghidaj hidrofил este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofил pe porțiunea distală.
- nu se rasuceste: evita rasucirea firelor pentru a sustine performanta maxima - Avigo _ Medtronic WEB.pdf.signed pagina 2.- “TWISTER™ TECHNOLOGY The core wire is twisted and annealed to improve torque.”
- hidratare eficienta: se hidrateaza timp de cel putin 30 de secunde pentru a avea o buna lubrifiere - da, pagina 4 din „avigo-ifu.pdf”
- forma varfului: formatare ”odată cu banda” pentru a mentine integritatea varfului – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” –Reshapeable tip: 2cm

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

Firul de ghidaj ofera suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – The Avigo™ guidewire provides support for tracking 021 and 027 systems smoothly.

Marker radioopac pe coil din platina. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Platinum coil radiopaque marker

varf remodelabil: minim 2cm, – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Reshapeable tip: 2cm

capac din PTFE. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – PTFE cover

Miezul firului de ghidaj ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg”. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Platinum coil radiopaque markervarf remodelabil: minim 2cm, – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Reshapeable tip: 2cmcapac din PTFE. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – PTFE cover

Firul de ghidaj are o camasa radioopaca de 38 cm, saturata cu tungsten, radioopacitatea permitand vizualizarea anatomiei cerebrale. - - da, pagina 1 din „captura website Avigo.pdf” – Tungsten-doped radiopaque jacket with hydrophilic coating: 38cm

Firul de ghidaj 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

Tehnologii:

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

Astfel, miezul firului de ghidaj este rasucit si calit pentru marirea cuplului.

Tehnologia Microridge (tratare patentata a miezului firului de ghidaj) ce asigura: o navigare distala imbunatatita, urmarirea cateterului in zona distala si un prolaps redus al varfului.

Astfel, varful distal este proiectat pentru a minimiza riscul de prolaps, pentru a spori forta de impingere proximala si pentru a oferi suport varfului distal. - Avigo _ Medtronic WEB.pdf.signed pagina 2.- “TWISTER™ TECHNOLOGY The core wire is twisted and annealed to improve torque.”

Dimensiuni:

- 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
- lungime coil: 5 cm – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.pdf” - Marker radioopac de 5 cm Vizualizare excelentă a vârfului

33100000-1	Microcateter cerebral directionat de flux	SUA, Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371475
59	105-5056 Marathon		

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)

Mirocateter directionat de flux cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei subselective de agenti terapeutici speciali. – da, pagina 1 din „Marathon_IFU.pdf” –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” – 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) 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).

33100000-1	Microcateter cu virf detasabil	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371419; DM000371418;
61	Apollo 105-509x-000		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 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 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.

Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime 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)”

33100000-1	Microcateter livrare dispozitive embolizare aneurisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
63	Echelon 1xx-xxxx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>captura website Echelon.pdf.signed si Echelon_IFU.pdf.signed:</p> <p>Diametru extern proximal 2.4F distal 1.7F cu diametru intern uniform 0.017</p> <ul style="list-style-type: none"> - compatibil cu fir ghid cu diametru extern maxim 0,014 inch - lungime shaft 150 cm - 142 cm conic de la 2,4F până la 1,7F - varf de 7.5 sau 15 cm drept : 1.7F - din otel ranforsat in 3 straturi - impletitura din fir plat cu helix cross - faciliteaza mentinerea formei - invelis hidrofil pe 100 cm distal - lumen interior acoperit PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor și materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - ax transparent - permite vizualizarea și verificarea materialelor embolice în timpul avansarii - 2 markeri radioopaci distal - distanta dintre markerii radioopaci : 3,00+/- 0.05 cm - vârf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J) - ambalajul steril contine dorn pentru modelare varf la aburi si introducător 			
33100000-1	Microcateter livrare dispozitive embolizare aneurisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
64	Echelon 1xx-xxxx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>captura website Echelon.pdf.signed si Echelon_IFU.pdf.signed:</p> <p>Diametru extern proximal 2.4F, distal 1.7F</p> <ul style="list-style-type: none"> - diametru intern uniform, 0.0165" (0.42mm) - compatibil fir ghid cu diametru extern maxim 0,014" - lungime shaft 150 cm : 142 cm conic de la 2,4F până la 1,7F, 6 cm distal drept : 1.7F - din otel inoxidabil , rigiditate gradata a axului variind de la un varf foarte flexibil pana la o sectiune proximala semi- rigida - invelis hidrofil pe suprafata exterioara pe 100 cm (vezi eticheta) - lumen interior din PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor și materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - 2 markeri radioopaci situati distal - vârf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J, C , S) - ambalajul steril contine mandren pentru modelare varf la aburi 			
33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
65	Echelon 1xx-xxxx-xxx		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>captura website Echelon.pdf.signed si Echelon_IFU.pdf.signed:</p> <p>Capatul proximal al cateterului are incorporat un adaptor luer standard care permite fixarea accesoriilor.</p> <p>Cateterul are o tija proximala semirigida care se continua cu o tija distala flexibila pentru a facilita avansarea cateterului in structura anatomica.</p> <p>Doi markeri radioopaci de la capatul distal faciliteaza vizualizarea fluoroscopica.</p> <p>Suprafata externa a cateterului este acoperita pentru a creste lubrifierea acestuia.</p> <p>Microcateterul este destinat pentru accesul in sistemul neuro-vascular si in sistemul vascular periferic in scopul perfuziei selective controlate de agenti terapeutici specificati de catre medic cum ar fi materialele de embolizare si cele de diagnosticare ca de exemplu mediul de contrast.</p> <p>Solutia oferita de microcateterul pentru tratarea anevrismelor are un design robust, pe baza de nitinol, pentru plantarea sigura si stabila a coilurilor, atunci cand se doreste un efect minim de paint-brushing (vopsire-periaj).</p> <p>Microcateterul este proiectat pentru a naviga in orice sinuozitate</p>			
33100000-1	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000371832;DM000371836;DM000371835;DM000371830;DM000371

66	Phenom FGxxxx-xxxx-xx	SUA,Medtronic	834;DM000371829;DM000371837;DM000371831;DM000371833;DM000371828;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 017: diametru extern: 2.2F>1. 8F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU. pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Proximal OD 2. 2F / Distal OD 1. 8F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal) lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)” lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)” forma varf: drept, J, 45°, 90°; – da pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape” + pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” – CHARACTERISTICS / 4 different tip shapes: straight, J, 45° and 90° to enhance distal accessibility compatibilitate ghid: max 0.014". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU. pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Guidewire OD≤ 0.014Inch. Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.6F>2. 3F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU. pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Proximal OD 2. 6F / Distal OD 2. 3 F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal) lungime segment flexibil tip coil: 15 cm, – da pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” –Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)” forma varf: drept; °; – da pagina 1 din „captura website Phenom. pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape” compatibilitate ghid: max 0.018"- da, pagina 5 din „Phenom_IFU. pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Guidewire OD≤ 0.018Inch. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) – da, Phenom+Brochure.pdf.signed, pagina 2: Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 3.1F>2.8F; lungime de lucru: 150 cm; lungime segment distal: 6 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)</p>			
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645;DM000385656;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM000385622;DM000385629;DM000385652;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM000385642;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385646;DM000385633;DM000385614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;DM000202588;DM000202592;DM000202593;DM000202595;DM000202596;DM000202589;DM000202597;DM000202594;DM000202591;DM000202590;
98	Axiom™ Prime Detachable Coils (Frame) FC-xx-xx-3D	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645;DM000385656;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM000385622;DM000385629;DM000385652;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM000385642;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385646;DM000385633;DM000385614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;DM000202588;DM000202592;DM000202593;DM000202595;DM000202596;DM000202589;DM000202597;DM000202594;DM000202591;DM000202590;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Cerinte tehnice: Spirale filing(super-soft) 3D & helical. Spire din platina cu diametru variabil al vfirului primar – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.pdf”, -The Axiom™ 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 „Axiom Family Chart.pdf”, - Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils 0.0115",0.0125",0.0135",0.0145". Dimensiuni: diametru 4-6mm, lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile). - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM) Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantă – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher.</p>			

Prevazute cu marker pentru manuala.

Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.

pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.

D.

) to ensure that the implant does not move during the connection process.

Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.

D.

).

Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.

D.

).

Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator).

Advance the Instant Detacher (I.

D.

) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1).

To detach the implant, place the Instant Detacher (I.

D.

) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position.

Remove the Instant Detacher (I.

D.

).

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA,Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000385683;DM000385681;DM000385678;DM000385677;DM000385680;DM000385674;DM000385676;DM000385679;DM000385675;DM000385682;DM000202582;DM000202581;DM000202580;DM000385706;DM000385707;DM000385710;DM000385709;DM000385712;DM000385708;DM000385705;DM000385711;DM000385713;DM000202573;DM000202571;
99	Axium™ Prime Super Soft 3D APB-x-x-3D-SS, Axium™ Prime Super Soft Helix APB-x-x-HX-SS.		

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

Cerințe tehnice: Spirale finishing(extra-soft) 3D & helical. Spire din platina cu diametru variabil al firului primar- – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.pdf”, -The Axium™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. + pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, - Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)

0.0115",0.0125",0.0135",0.0145". Dimensiuni: diametru 1, 1.5, 2, 2.5, 3mm ,lungime 2-10mm(minim 30 dimensiuni disponibile). Sistem detasare mecanic(fara cabluri): actiune instanta. da, pagina 1 din „Axium Family Chart.pdf”, - Tabelul „Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)

Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instanta – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher

Prevazute cu marker pentru detasare manuala.

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 .

– da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.

pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.

D.

) to ensure that the implant does not move during the connection process.

Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.

D.

).

Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.

D.

).

Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator).

Advance the Instant Detacher (I.

D.

) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1).

To detach the implant, place the Instant Detacher (I.

D.

) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position.

Remove the Instant Detacher (I.

D.

).

33100000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	SUA, Medtronic	ISO, CE; Cod inregistrare AMDM: DM000204558;DM000204584;DM000204595;DM000204545;DM000204586;DM000204577;DM000204552;DM000204554;DM000204538;DM000204535;DM000204549;DM000204527;DM000204551;DM000204599;DM000204530;DM000204560;DM000204539;DM000204591;DM000204575;DM000204589;DM000204571;DM000204594;DM000204564;DM000204546;DM000204597;DM000204572;DM000204563;DM000204570;DM000204534;DM000204548;DM000204540;DM000204528;DM000204587;DM000204582;DM000204547;DM000204533;DM000204585;DM000204557;DM000204544;DM000204592;DM000204596;DM000204555;DM000204561;DM000204598;DM000204565;DM000204537;DM000204562;DM000204559;DM000204574;DM000204583;DM000204531;DM000204579;DM000204578;DM000204541;DM000204573;DM000204529;DM000204590;DM000204550;DM000204543;DM000204576;DM000204569;DM000204553;DM000204556;DM000204532;DM000204580;DM000204593;DM000204542;DM000204536;DM000204588;DM000204581;
114	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXXX		

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

Stent autoexpandabil din nitinol.

Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate.

Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser.

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

Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.

Flexibilitatea înalta a stentului.

Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.

Capetele stentului nu se extinde la deschiderea .

– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

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

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

035 in /0.

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

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

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

+ pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.

pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.

; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition.

Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts.

Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning.

Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency.

OBLIGATORIU.

Diametre obligatorii a stentului 5,6,7,8 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Diameter (mm)”

Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Length (mm)”

Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – OBLIGATORIU – da , pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.

pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.

; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition.

Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts.

Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning.

Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency.

Scurtarea dimensiunii stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU.

– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU.

– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

cateterul are mai multe zone de mare flexibilitate.

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

Varful flexibil atraumatic în forma conică.

Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului.

Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului.

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

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

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

035 in /0.

89 mm) over-the-wire (OTW) delivery system.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

+ pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.

pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.

; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition.

Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts.

Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning.

Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency.

Valva hemostatica, – da, pagina 5 din „Protege EverFlex IFU.pdf” – To gain access to the appropriate site, use a sheath with a hemostatic valve that is compatible with a 6 Fr (2.0 mm) delivery system. If the iliac artery is treated, the access site is the common femoral artery. If the subclavian artery is treated, the access site is the brachial or axillary artery.

Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch. – da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Recommended guidewire (inch)”

Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr. – da, pagina 2 din „catalog everflex.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Sheath size (F)”

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.