



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

Înregistrat de către CAPCS
la data de 23.01.2024

CONTRACT nr. 21092224/03/05 /52
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chişinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Oxivit-Med SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1007600044280 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Vladimir DOLGHI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600150602 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024 (denumirea bunurilor)

denumite în continuare *Bunuri*, conform **LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1694604660149**,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „29” decembrie 2023.

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

- Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA, valabilă pînă la data de 31.01.2025– anexa nr.2;
- Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

d) declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani anexa nr. 4.

3. Prezentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. 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 Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile, Beneficiarului în cantitatea și sortimentul prevăzut în Specificația din anexa nr.1, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Centrul se obligă la rîndul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate.

1.3 Calitatea Bunurilor se atestă prin certIFICATELE DE CALITATE. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4 Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice) – anexa nr. 3.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Instrucțiuni privind modul de utilizare în limba de stat sau limba rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală) și Beneficiarului cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor 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 majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul

achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vînzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală, care urmează a fi prezentat de către Vînzător Centrului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația din anexa nr.1 a prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 19 547 493 (Nouăsprezece milioane cinci sute patruzeci și șapte mii patru sute nouăzeci și trei 00) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, **în termen de 30 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale**. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Beneficiar dacă:

a) cantitatea Bunurilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în anexa nr.1;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în anexa nr.1.

4.2. Vînzătorul este obligat, **în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor**, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vînzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3 din prezentul Contract.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vînzător în propunerea sa tehnică, **Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.**

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

a. să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;

b. să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;

- c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;
- 6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:
- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - b) să transfere Centrului, în cel mult **15 zile** de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
 - c) **să nu recepționeze bunuri neînregistrate în registrul de stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.**

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) **să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.**
- b) **să încaseze penalitățile de la Vînzător conform pct. 9.2, 9.8, 9.9.**

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui 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.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, creditorul poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte 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. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

8.1. Rezilierea Contractului se poate efectua cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;
- d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice, în termen de 5 zile lucrătoare, celorlalte Părți intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă la scrisoare în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare are dreptul să prezinte documentele corespunzătoare Centrului pentru înregistrarea declarației de reziliere.

9. Reclamații și sancțiuni

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Vînzătorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării Bunurilor în termen de 5 zile calendaristice de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea. În caz de încălcare a termenului de informare stipulat în prezentul punct, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de 15 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de organismul de evaluare a conformității ori de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

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

9.6. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organismul de evaluare a conformității, cheltuielile de staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

9.8. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.

9.9. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice de întîrziere, penalitatea constituie 0,1% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întîrziere;

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

9.10. Pentru transferul cu întîrziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.11. Pentru achitarea cu întîrziere a mijloacelor financiare către Vînzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor

neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.12. Vânzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:

a) 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; și

b) 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.

11. Dispoziții finale

11.1. 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 în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

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

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

11.4. 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.

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare **identice**, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării contractului de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2024. Contractul se înregistrează în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 16.01.2024

11.8. Prezentul contract este valabil până la 31.12.2024.

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

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-TR Chisinau-bugetul 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	Balon pentru pre si postdilatare	Bucată	800,00	874,0000	943,9200	699 200,0000	755 136,0000
121	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 acces distal	Bucată	60,00	14 040,0000	15 163,2000	842 400,0000	909 792,0000
132	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 ghid coronare	Bucată	200,00	750,0000	810,0000	150 000,0000	162 000,0000
113	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 ghid prevazut cu balon de ocluzie	Bucată	100,00	13 075,0000	14 121,0000	1 307 500,0000	1 412 100,0000
155	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 intracerebral cu balon super compliant	Bucată	25,00	11 675,0000	12 609,0000	291 875,0000	315 225,0000
149	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 cerebrala	Bucată	70,00	28 973,1000	34 767,7200	2 028 117,0000	2 433 740,4000
156	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	30,00	5 400,0000	5 832,0000	162 000,0000	174 960,0000
139	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 reinfortat	Bucată	100,00	6 120,0000	6 609,6000	612 000,0000	660 960,0000
138	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 1,5,3,5 cm compatibil DMSO	Bucată	70,00	10 632,0000	11 482,5600	744 240,0000	803 779,2000
106	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	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	Bucată	200,00	6 744,0000	7 283,5200	1 348 800,0000	1 456 704,0000

128	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	Microhid 008	Bucată	80,00	6 575,4000	7 101,4300	526 032,0000	568 114,4000
133	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	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Bucată	150,00	14 765,4000	17 718,4800	2 214 810,0000	2 657 772,0000
134	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	Bucată	15,00	910,0000	1 092,0000	13 650,0000	16 380,0000
152.1	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	Bucată	300,00	7 872,0000	7 872,0000	2 361 600,0000	2 361 600,0000
152.2	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 pentru artere carotide cu celule deschise	Bucată	150,00	12 125,0000	12 125,0000	1 818 750,0000	1 818 750,0000
118	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 tip flow-diverter Co-Cr	Bucată	16,00	163 300,0000	163 300,0000	2 612 800,0000	2 612 800,0000
141	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	Teaca dedicata acces radial	Bucată	30,00	13 200,0000	14 256,0000	396 000,0000	427 680,0000
140	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						18 129 774,0000	19 547 493,0000

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.

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	Balon pentru pre si postdilatare	SUA,Medtronic	DM000399055;DM000399011;DM000399054;DM000399033;DM000399008;DM000399034;DM000399005;DM000399047;DM000399063;DM000399012;DM000399043;DM000399037;DM000399020;DM000399022;DM000399030;DM000399059;DM000399058;DM00039902;3;DM000399016;DM000399061;DM000399057;DM000399036;DM000399027;DM000399009;DM000399035;DM000399025;DM0003990;49;DM000399019;DM000399029;DM000399056;DM000399024;DM000399028;DM000399018;DM000399053;DM000399031;DM000399;050;DM000399051;DM000399038;DM000399042;DM000399021;DM000399044;DM000399060;DM000399045;DM000399015;DM00039;9006;DM000399052;DM000399040;DM000399010;DM000399032;DM000399048;DM000399007;DM000399046;DM000399039;DM00003;99014;DM000399026;DM000399062;DM000399041;DM000399017;DM000399013;
121	Solarice NC		

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

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

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

Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”

Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2- da, pagina 1 din „NC Solarice Tech

Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”;

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

Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”

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

Dimensiuni obligatorii: dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech

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

Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.signed.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.signed.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

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

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

obligatorii fixe)

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

„AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”

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

Manta din poliester: ofera stabilitate proximala si flexibilitate distala.

Marker din platina pe coil - asigura radioopacitatea varfului.

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

– da, pagina 4 din „Navien_IFU.

signed.

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.

signed.

pdf” – Imaginea „NAVIEN™ A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien.

signed.

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.signed.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.signed.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.signed.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

Cateter ghid coronare

SUA,Medtronic

DM000400739;DM000400435;DM000401218;DM000400461;DM000401091;DM000400689;DM000400608;DM000400349;DM000401044;
DM000401059;DM000400888;DM000400853;DM000400800;DM000401157;DM000400503;DM000400821;DM000400837;DM000400388;
DM000400569;DM000400545;DM000401146;DM000400774;DM000400331;DM000400665;DM000400786;DM000401110;DM000400711;
DM000400952;DM000401217;DM000400710;DM000401031;DM000400715;DM000400302;DM000401011;DM000401135;DM000400308;
DM000400669;DM000400590;DM000400487;DM000400957;DM000400827;DM000400263;DM000401133;DM000400866;DM000400415;
DM000400882;DM000400865;DM000401034;DM000400668;DM000400601;DM000400352;DM000400272;DM000400956;DM000401052;
DM000400945;DM000400892;DM000401140;DM000401037;DM000400316;DM000400633;DM000400391;DM000400351;DM000400816;
DM000400325;DM000400596;DM000400699;DM000400738;DM000400904;DM000401101;DM000400677;DM000400499;DM000400344;
DM000400322;DM000401007;DM000400891;DM000400427;DM000401097;DM000401013;DM000400749;DM000400602;DM000400449;
DM000400790;DM000400797;DM000401033;DM000400501;DM000400279;DM000400695;DM000400529;DM000400479;DM000401002;
DM000400879;DM000400848;DM000400571;DM000400500;DM000400977;DM000400706;DM000400346;DM000400278;DM000401182;
DM000401098;DM000400725;DM000401025;DM000400907;DM000400595;DM000400563;DM000400585;DM000400320;DM000400728;
DM000400989;DM000400674;DM000400269;DM000400368;DM000401099;DM000401210;DM000400332;DM000400615;DM000400803;
DM000400537;DM000400795;DM000401112;DM000400300;DM000400659;DM000400875;DM000400530;DM000400700;DM000400554;
DM000400321;DM000401081;DM000400928;DM000401104;DM000400643;DM000400536;DM000400947;DM000400981;DM000400549;
DM000400830;DM000400642;DM000400579;DM000400376;DM000400877;DM000400584;DM000400788;DM000400757;DM000400672;
DM000400541;DM000400561;DM000401184;DM000401137;DM000400339;DM000400532;DM000401022;DM000400615;DM000400914;
DM000400299;DM000400526;DM000400712;DM000400527;DM000400743;DM000400318;DM000400883;DM000401152;DM000400357;
DM000400736;DM000401045;DM000400954;DM000401068;DM000400581;DM000400498;DM000400664;DM000400446;DM000400506;
DM000400313;DM000400353;DM000401163;DM000400567;DM000401075;DM000400779;DM000400327;DM000400775;DM000400869;
DM000400828;DM000401167;DM000400365;DM000400329;DM000401176;DM000400277;DM000400852;DM000401038;DM000400372;
DM000401145;DM000400703;DM000400511;DM000400773;DM000400761;DM000400405;DM000401239;DM000400558;DM000401057;
DM000400814;DM000400734;DM000400975;DM000400785;DM000400542;DM000400358;DM000400833;DM000401187;DM000400289;
DM000400934;DM000401195;DM000400663;DM000400801;DM000400780;DM000400681;DM000400632;DM000400623;DM000400598;
DM000400534;DM000400857;DM000400944;DM000400646;DM000400871;DM000401203;DM000401222;DM000401121;DM000401056;
DM000400311;DM000401206;DM000401061;DM000400661;DM000400457;DM000400903;DM000400476;DM000400448;DM000401142;
DM000401117;DM000400412;DM000401067;DM000401189;DM000400604;DM000401072;DM000400898;DM000400874;DM000400679;
DM000401202;DM000400408;DM000400648;DM000401180;DM000401181;DM000400832;DM000401175;DM000401084;DM000400607;
DM000401041;DM000400927;DM000400789;DM000400767;DM000400726;DM000400483;DM000400348;DM000401026;DM000401126;
DM000400759;DM000400264;DM000400897;DM000401209;DM000400355;DM000400824;DM000400753;DM000400817;DM000400582;
DM000400653;DM000400403;DM000401069;DM000400548;DM000400494;DM000400519;DM000401144;DM000400523;DM000400910;
DM000401023;DM000400464;DM000400610;DM000400438;DM000400983;DM000400428;DM000400696;DM000400482;DM000401197;
DM000400909;DM000400597;DM000400593;DM000400840;DM000400583;DM000400565;DM000401062;DM000400434;DM000400286;
DM000400979;DM000400806;DM000400936;DM000400275;DM000400450;DM000401116;DM000400670;DM000400777;DM000401196;
DM000400594;DM000400609;DM000401047;DM000400691;DM000401143;DM000400893;DM000400634;DM000401124;DM000401165;
DM000400262;DM000401136;DM000400854;DM000400276;DM000400384;DM000400334;DM000401224;DM000400460;DM000401029;
DM000400744;DM000401226;DM000400550;DM000400512;DM000400953;DM000400686;DM000400271;DM000400520;DM000400637;
DM000400291;DM000400614;DM000400600;DM000400635;DM000400586;DM000400826;DM000400791;DM000400497;DM000400496;
DM000401018;DM000400544;DM000400955;DM000400666;DM000401194;DM000400647;DM000401155;DM000400528;DM000401040;
DM000400982;DM000401008;DM000400257;DM000400655;DM000400941;DM000400998;DM000400343;DM000400942;DM000401020;
DM000400463;DM000400455;DM000400690;DM000400469;DM000400285;DM000400258;DM000400361;DM000400908;DM000400611;
DM000400872;DM000400350;DM000400985;DM000400863;DM000400724;DM000401214;DM000400451;DM000400389;DM000400881;
DM000400967;DM000400809;DM000401016;DM000401223;DM000400419;DM000401235;DM000401166;DM000400730;DM000401087;
DM000400380;DM000400654;DM000400426;DM000400820;DM000401177;DM000401233;DM000400905;DM000400694;DM000401066;
DM000400304;DM000401125;DM000400575;DM000400356;DM000400288;DM000401234;DM000400390;DM000400330;DM000400317;
DM000400400;DM000400296;DM000400870;DM000401073;DM000401227;DM000400997;DM000401240;DM000400758;DM000400423;
DM000400485;DM000401188;DM000400369;DM000400930;DM000400367;DM000400375;DM000401039;DM000400508;DM000400509;
DM000400729;DM000400492;DM000400733;DM000400568;DM000400751;DM000400531;DM000400762;DM000400741;DM000401199;
DM000400923;DM000400354;DM000400270;DM000400280;DM000400255;DM000401190;DM000400943;DM000400507;DM000400621;
DM000401054;DM000401100;DM000400381;DM000400950;DM000400732;DM000400404;DM000400658;DM000400885;DM000401109;
DM000400889;DM000400973;DM000400588;DM000400949;DM000400771;DM000400396;DM000400995;DM000401131;DM000400673;
DM000400650;DM000400631;DM000400429;DM000400804;DM000400999;DM000400618;DM000400495;DM000400644;DM000400466;
DM000400425;DM000400878;DM000401147;DM000400718;DM000400960;DM000400393;DM000400267;DM000400326;DM000401005;
DM000400341;DM000401032;DM000400792;DM000400723;DM000401082;DM000400366;DM000400522;DM000400342;DM000401236;
DM000400274;DM000400468;DM000401106;DM000400430;DM000400402;DM000400935;DM000401134;DM000400564;DM000400886;
DM000401027;DM000400913;DM000400347;DM000400624;DM000400948;DM000400764;DM000400707;DM000400591;DM000400660;
DM000400933;DM000401198;DM000401092;DM000400856;DM000401004;DM000400481;DM000401115;DM000400431;DM000400994;

DM000401076;DM000400675;DM000401065;DM000400306;DM000400991;DM000400884;DM000401208;DM000400385;DM000400287;
DM000400825;DM000401036;DM000400562;DM000401237;DM000400926;DM000400963;DM000400671;DM000400946;DM000400849;
DM000400513;DM000400964;DM000400822;DM000400382;DM000401042;DM000401050;DM000401079;DM000400399;DM000400992;
DM000400418;DM000401172;DM000400459;DM000400266;DM000400760;DM000400290;DM000400965;DM000400555;DM000400722;
DM000400540;DM000400704;DM000400918;DM000400328;DM000400912;DM000400629;DM000400603;DM000400688;DM000400504;
DM000400717;DM000400397;DM000400574;DM000401010;DM000400737;DM000400783;DM000400873;DM000400656;DM000400847;
DM000400938;DM000401093;DM000400716;DM000400394;DM000401015;DM000401156;DM000400951;DM000400839;DM000400413;
DM000400969;DM000401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;DM000400612;DM000401113;DM000401019;DM000400861;
DM000401107;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;
DM000400516;DM000400378;DM000401077;DM000400810;DM000400970;DM000401170;DM000400324;DM000400649;DM000400855;
DM000400486;DM000400976;DM000400398;DM000400364;DM000400472;DM000400850;DM000400812;DM000400253;DM000401127;
DM000400371;DM000400259;DM000400294;DM000400678;DM000400727;DM000400268;DM000401035;DM000400701;DM000400292;
DM000400980;DM000400474;DM000401122;DM000400911;DM000401003;DM000400417;DM000400940;DM000400781;DM000401159;
DM000400900;DM000401051;DM000401017;DM000401129;DM000400627;DM000401095;DM000401120;DM000400745;DM000401139;
DM000400639;DM000401102;DM000401046;DM000400392;DM000400387;DM000400902;DM000401053;DM000400916;DM000400630;
DM000401183;DM000400858;DM000401090;DM000401185;DM000400454;DM000400919;DM000400617;DM000400843;DM000400937;
DM000400959;DM000401221;DM000401105;DM000400652;DM000400793;DM000400924;DM000401169;DM000400445;DM000400254;
DM000400524;DM000400533;DM000400592;DM000400626;DM000400868;DM000401049;DM000400845;DM000401064;DM000400808;
DM000400319;DM000400835;DM000401193;DM000400763;DM000400491;DM000401171;DM000400462;DM000400721;DM000400312;
DM000400939;DM000401071;DM000400546;DM000400641;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;
DM000400931;DM000401083;DM000400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM000400714;
DM000400297;DM000400453;DM000400708;DM000400605;DM000400560;DM000400894;DM000401148;DM000401086;DM000401179;
DM000401151;DM000400359;DM000401088;DM000400577;DM000401230;DM000400298;DM000400566;DM000400436;DM000400735;
DM000400386;DM000400559;DM000400920;DM000400377;DM000400599;DM000400922;DM000400444;DM000400606;DM000401114;
DM000400337;DM000401009;DM000400770;DM000400794;DM000400293;DM000401103;DM000400684;DM000400445;DM000400307;
DM000400747;DM000400844;DM000400315;DM000400383;DM000400784;DM000400921;DM000400340;DM000401219;DM000400488;
DM000401154;DM000400787;DM000400538;DM000400932;DM000401128;DM000401207;DM000400573;DM000401060;DM000400576;
DM000400447;DM000401108;DM000400314;DM000400990;DM000400440;DM000400986;DM000400323;DM000400687;DM000400841;
DM000400807;DM000401085;DM000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400813;DM000401058;DM000400776;DM000400480;
DM000400968;DM000400551;DM000400515;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;
DM000400410;DM000400309;DM000400273;DM000400338;DM000400769;DM000400657;DM000401132;DM000400895;DM000400864;
DM000401238;DM000400697;DM000401173;DM000400362;DM000401153;DM000400962;DM000400645;DM000400284;DM000400282;
DM000400439;DM000400622;DM000400433;DM000400720;DM000400310;DM000400778;DM000401006;DM000400683;DM000400799;
DM000400458;DM000401186;DM000401063;DM000401001;DM000401055;DM000401030;DM000401030;DM000400823;DM000400395;
DM000401174;DM000400838;DM000400261;DM000400987;DM000401096;DM000400578;DM000401043;DM000400411;DM000400518;
DM000400587;DM000400798;DM000400755;DM000400363;DM000401228;DM000400750;DM000401164;DM000400477;DM000400698;
DM000400818;DM000400901;DM000400811;DM000400475;DM000400752;DM000400456;DM000400539;DM000401220;DM000401138;
DM000400662;DM000400407;DM000400333;DM000401225;DM000400625;DM000400961;DM000400867;DM000400421;DM000400756;
DM000400754;DM000401213;DM000400862;DM000400373;DM000400978;DM000400667;DM000400616;DM000400638;DM000400406;
DM000400547;DM000401080;DM000400424;DM000400842;DM000400772;DM000400535;DM000400860;DM000401212;DM000400589;
DM000400996;DM000400467;DM000400765;DM000400552;DM000400441;DM000400379;DM000400709;DM000400680;DM000401192;
DM000401229;DM000400260;DM000401028;DM000400420;DM000400570;DM000400740;DM000400437;DM000401089;DM000401094;
DM000400815;DM000400859;DM000400974;DM000400521;DM000400452;DM000401021;DM000400401;DM000401211;DM000400692;
DM000400958;DM000401074;DM000401130;DM000400517;DM000401078;DM000400925;DM000400766;DM000400993;DM000400543;
DM000400705;DM000400693;DM000400966;DM000400443;DM000401168;DM000400502;DM000400713;DM000400510;DM000400414;
DM000400295;DM000400432;DM000400896;DM000400265;DM000401000;DM000400887;DM000400470;DM000400719;DM000401211;
DM000400917;DM000400335;DM000400929;DM000401204;DM000400303;DM000400834;DM000400906;DM000401111;DM000400748;
DM000401201;DM000401191;DM000401119;DM000400256;DM000400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;
DM000400682;DM000400572;DM000400851;DM000400876;DM000400422;DM000400484;DM000400490;DM000400305;DM000400880;
DM000401118;DM000400636;DM000400505;DM000400805;DM000400336;DM000400360;DM000400283;DM000400493;DM000401178;
DM000401048;DM000400768;DM000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;
DM000400620;DM000400651;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;
DM000401160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899;DM00040074

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

Catetere de suport cu dimensiuni externe 5-8F– da, pagina 1 din „Captura Website Launcher. signed. pdf”

–ORDERING INFORMATION / 5 F Launcher Guide Catheters (.signed. pdf);

6 F Launcher Guide Catheters (.signed. pdf);

7 F Launcher Guide Catheters (.signed. pdf);

8 F Launcher Guide Catheters (.signed. pdf);

si diametru intern de 0. 058 inch pentru cateterul de 5F.

0. 071 inch pentru 6F.

0. 081inch pentru cateterul de 7F si 0. 090 inch diametru intern pentru cateterul de 8F.

– da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017. signed. 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”

33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	SUA,Medtronic	DM000203072; DM000203071; DM000203070; DM000203069;
155	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-euus.

signed.

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.

signed.

pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.

signed.

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.
 signed.
 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	Cateter intracerebral cu balon super compliant		
149	Hyperform 104-4370,104-4153,104- 4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	SUA,Medtronic	DM000371470; DM000371471; DM000371469; DM000371472; 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.signed.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.signed.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.signed.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.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)”
 lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)”
 diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.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.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)”
 compatibilitate ghid: .010" max.1Furul de ghidaj de 010 este inclus. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010” Hydrophilic Guidewire. + pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – All systems packaged 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.signed.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.signed.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.signed.pdf” – Tabelul

„HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)”

lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion

Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)”

diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™

Occlusion Balloon System”, coloana „Proximal Ød (Fr)”

diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul

„HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)”

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

33100000-1	Dispozitiv revascularizare cerebrala	SUA,Medtronic	DM000558825 ; DM000558826 ; DM000558828 ; DM000558827 ; DM000558829 ; DM000558824 ; DM000371838 ; DM000371839 ;
156	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-xpower-package-brochure.signed.pdf” – Simple, self-expanding design allows device to expand and compress in the vessel during deployment and retrieval + pagina 4 din „SolitaireX_IFU.signed.pdf” – The Solitaire™ X Revascularization

Device is designed to restore blood flow in patients experiencing ischemic stroke due to large intracranial vessel occlusion.

The device is designed for use in the neurovasculature such as the internal carotid artery, M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, basilar, and the vertebral arteries.

Caracteristici tehnice:

Distanta dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm. – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-packagebrochure.signed.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-packagebrochure.signed.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.signed.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.signed.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-xpower-package-brochure.signed.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-packagebrochure.signed.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.signed.pdf” –

Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Stent Length (mm)” – sunt disponibile lungimile de 30.6, 31, 37, 47, 50, 51.6 mm

Lungime fir de impingere: 200 cm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.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	Microcater cerebral directionat de flux	SUA,Medtronic	DM000371475
139	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)

Mirocater directionat de flux cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei subselective de agenti terapeutici speciali. – da, pagina 1 din „Marathon_IFU.signed.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.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Usable

Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Usable Length (cm)

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

Minimum Dead Space Volume – 0.23ml

Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter (F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Outer Diameter (F)

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

Lungime distala: 25 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN /

Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Distal Length (cm)

Compatibilitate ghid: max 0.010". – da, pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.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.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter (F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Outer Diameter (F)

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

Lungime distala: 25 cm; ; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN /

Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Distal Length (cm)

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

33100000-1	Microcateter cerebral reinforsat	SUA,Medtronic	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734;
138	Rebar 105-50xx-xxx		

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

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

Microcateter cerebral reinforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement cu 2 variante de diametru intern: .021 – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153;

Product Name:Rebar™ 18;

Proximal Outer Diameter (F):2.7;

Distal Outer Diameter (F):2.4;

Distal Inner Diameter (in):0.021;

Total Length (cm):158;

Usable Length (cm):153;

Marker Bands:2;

Max. Guidewire (in):0.018; si .027 inch. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5082-130;

Product Name:Rebar™ 27;

Proximal Outer Diameter (F):2.8;

Distal Outer Diameter (F):2.8;

Distal Inner Diameter (in):0.027;

Total Length (cm):135;
Usable Length (cm):130;
Marker Bands:1;
Max. Guidewire (in):0.021;
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimesiuni obligatorii:
Caracteristici pentru produsul de 021: diametru ertern: 2.7F > 2.4F;
lungime utilizabila: 153 cm;
compatibilitate ghid: 0.018" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153;
Product Name:Rebar™ 18;
Proximal Outer Diameter (F):2.7;
Distal Outer Diameter (F):2.4;
Distal Inner Diameter (in):0.021;
Total Length (cm):158;
Usable Length (cm):153;
Marker Bands:2;
Max. Guidewire (in):0.018;
Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F;
lungime utilizabila: 130 cm;
compatibilitate ghid: 0.021" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.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 și alte dimensiuni).

33100000-1	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	SUA,Medtronic	DM000371419; DM000371418; DM000371420
106	Apollo 105-509x-000		

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.signed.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 in câteva lungimi disponibile. – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.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.signed.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.signed.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.signed.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.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE

APOLLO CFNS”, coloana „Tip Length (cm)”

33100000-1	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	SUA,Medtronic	DM000371198
128	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.signed.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din oțel inoxidabil cu segment distal radioopac.

Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală.

Are manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm. – da, pagina 1 din „captura website

Avigo.signed.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.signed.pdf” - Marker radioopac de 5 cm Vizualizare excelentă a vârfului

Lungime coil: 5 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.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.signed.pdf” –Diameter (in) 0.014

Lungime totala: 205 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Total Length (cm) 205

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

33100000-1	Microghid 008	SUA,Medtronic	DM000371200
133	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.signed.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.signed.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. – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Coil Length (cm)”

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.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Diameter (in)”

lungime totala: 200 cm; – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.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
134	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.

signed.

pdf” –Onyx™ LES is a non-adhesive liquid embolic agent comprised of EVOH (ethylene vinyl alcohol) copolymer dissolved in DMSO (dimethyl sulfoxide), and suspended micronized tantalum powder to provide contrast for visualization under fluoroscopy.

The Onyx Liquid Embolic System (LES™) consists of a 1.

5 ml vial of Onyx™ LES, a 1.

5 ml vial of DMSO, two 1 ml Onyx™ LES delivery syringes and one 1 ml DMSO syringe.

A DMSO compatible delivery micro catheter that is indicated for use in the neuro Vasculature is used to access the embolization site.

The Onyx™ LES Syringe-Catheter Interface adapter, which is sold separately, is an accessory to the Onyx™ LES system that provides an interface between the Onyx™ LES delivery syringe and the delivery catheter.

Prezintă o omogenitate ridicata si in prezenta radiației X, asigura o vizibilitate foarte buna chiar si după un timp îndelungat de la injectare.

.Permite o foarte buna ocluzie a vaselor.

– da pagina 5 din „Onyx_IFU.

signed.

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 in doua versiuni de vascozitate. – da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.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.

33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica	SUA,Medtronic	DM000372855
152.1	ID-1-5 Instant Detacher		

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.

signed.

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.

signed.
pdf", - Axiu™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils + pagina 1 din „Axiu Family Chart.

signed.
pdf", - Axiu™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft) +
+ pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.
pdf", - Axiu™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.
Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.

0115", 0.
0135", 0.
0145".

pagina 1 din „Axiu Family Chart.

signed.
pdf", -coloanele „PRIMARY COIL OD” Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei.
- da, pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.
pdf", - Axiu™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.
+ pagina 3 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.
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.

signed.
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.signed.pdf", -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip.

The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. ". pagina 1 din „captura website Axiu™.signed.pdf", -RE00032057; TR-NV13164; TR09-218A. In a study including 205 Axiu™ coils, 100% detached on the first attempt. The initial detachment reliability is at least 98.5% reliable with 95% confidence

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

Dimensiuni obligatorii

Dimensiuni(spirale framing): diametru 3-25mm, lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile).

- da, pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.
pdf", - Tabel „Axiu™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Diameter (mm)” – 3, 3.
5, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12,14, 16, 18, 20, 22, 25 + pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.
pdf", - Tabel „Axiu™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Length (cm)” – 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30, 40, 50 Dimensiuni(Spirale filling): diametru 4-6mm, lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile).
- da, pagina 1 din „Axiu Family Chart.

signed.

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.

signed.

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	DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645; ;DM000385656;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM00038562; 2;DM000385629;DM000385652;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM0003856; 42;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385646;DM000385633;DM000385; 614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;
152.2	AXIUM xxxxxx xx-xx-xx-3D, AXIUM xxxxxx Super Soft xxxxxxxxxxxxxSS, AXIUM xxxxxx Extra Soft xxxxxxxxxxxxxES		

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.

signed.

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.

signed.

pdf, - Axium™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils + pagina 1 din „Axium Family Chart.

signed.

pdf, - Axium™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft) + .

+ pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.

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.

signed.

pdf, -coloanele „PRIMARY COIL OD” Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei.

— da, pagina 6 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.

pdf, - Axium™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.

+ pagina 3 din „cemaenvfcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.

pdf”, -Open loops enhance conformability to aneurysm irregularities and maintain core for concentrating filling Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instanta.

– da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.

signed.

pdf”, -The Instant Detacher (I.

D.

) faciliteaza eliberarea de la Detachable Coil implant dintr-un dispozitiv de livrare.

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 instanta. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) faciliteaza eliberarea de la Detachable Coil implant dintr-un dispozitiv de livrare.

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 Axiom™.signed.pdf”, -RE00032057; TR-NV13164; TR09-218A. In a study including 205 Axiom™ 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)

Dimensiuni obligatorii

Dimensiuni(spirale framing): diametru 3-25mm, lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile).

– da, pagina 6 din „cemaennvcaxiummaterialslocalization9591679.

signed.

pdf”, - Tabel „Axiom™ 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.

signed.

pdf”, - Tabel „Axiom™ 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 „Axiom Family Chart.

signed.

pdf”, - Tabelul „Axiom™ 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 „Axiom Family Chart.

signed.

pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM).

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

33100000-1	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	SUA,Medtronic	DM000203786;DM000203804;DM000203806;DM000203803;DM000203805;DM000203788;DM000203798;DM000203794;DM000203784;
118	Protégé RX SEPX-x-xx-xx-xx		;DM000203807;DM000203799;DM000203795;DM000203801;DM000203785;DM000203791;DM000203787;DM000203797;DM00020379;

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.signed.pdf” –

Select the Protégé™ RX GPS™ 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 GPS™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.

Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX– da, pagina 1 din „Protege RX.signed.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.signed.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.signed.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 inchisa/ deschisa - forța radiala variabila– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” – VISIBLE RESULTS Tantalum GPS™ 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.signed.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.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Crossing profile (inch)”

Markeri din tantal; – da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” –Select the Protégé™ RX GPS™ selfexpanding 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 GPS™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.

Disponibil in 2 variante: drept, conic”– da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.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.signed.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.signed.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.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions” / „Diameter (mm)” / „Lengt (mm)”

Lungime utila cateter: 135 cm”– da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Protégé™ RX 6 Fr/0.014” catheter length 135 cm

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

33100000-1	Stent tip flow-diverter Co-Cr	SUA,Medtronic	DM000371699;DM000371662;DM000371650;DM000371694;DM000371647;DM000371692;DM000371674;DM000371670;DM000371693;DM000371673;DM000371668;DM000371701;DM000371665;DM000371640;DM000371715;DM000371667;DM000371710;DM00037172;3;DM000371632;DM000371642;DM000371672;DM000371679;DM000371703;DM000371630;DM000371648;DM000371641;DM0003717;22;DM000371656;DM000371675;DM000371634;DM000371727;DM000371690;DM000371686;DM000371638;DM000371728;DM000371;653;DM000371707;DM000371729;DM000371682;DM000371658;DM000371655;DM000371726;DM000371687;DM000371636;DM00037;1654;DM000371709;DM000371705;DM000371664;DM000371698;DM000371702;DM000371706;DM000371659;DM000371696;DM0003;71712;DM000371657;DM000371663;DM000371683;DM000371671;DM000371633;DM000371689;DM000371660;DM000371691;DM000;371649;DM000371669;DM000371646;DM000371661;DM000371676;DM000371645;DM000371720;DM000371725;DM000371624;DM00;0371635;DM000371716;DM000371713;DM000371625;DM000371680;DM000371627;DM000371626;DM000371708;DM000371639;DM0;00371629;DM000371637;DM000371714;DM000371677;DM000371678;DM000371721;DM000371719;DM000371685;DM000371704;DM;000371631;DM000371718;DM000371688;DM000371700;DM000371628;DM000371684;DM000371697;DM000371666;DM000371652;D;M000371644;DM000371724;DM000371623;DM000371681;DM000371711;DM000371643;DM000371717;DM000371651;DM000371695;
141	Pipeline Vantage PED3-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)

Stent de tip flowdiverter dedicat pentru embolizarea anevrismelor cerebrale. – da, pagina 3 din „M011974CDOC4_Cvantage.signed.pdf” –The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ consists of a permanent implant combined with a guidewire-based delivery system. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is a braided, multi-alloy, mesh cylinder woven with cobalt-chromium-nickel and platinum wires.

An image of the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is shown in Figure 1 and the design of the device is shown in Figure 2.

The woven wires of the device provide approximately 30% metal coverage of the arterial wall surface area.

The implant is designed for placement in a parent vessel across the neck of an intracranial aneurysm (IA).

The expanded or unconstrained diameter is 0.25 mm larger than the labeled diameter.

Shield Technology™ is a surface-modification that is not derived from any animal or human sources.

/ INTENDED PURPOSE /.

INDICATIONS FOR USE The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ is intended for endovascular embolization of cerebral aneurysms.

Creat din 48 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 2.5 mm și 3.5 mm; și din 64 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 4.00 mm și 6.00 mm. . – da, pagina 1 din „captura website Pipeline Vantage.signed.pdf” – Pipeline™ Vantage Embolization Device With Shield Technology™ braid PIPELINE™ VANTAGE2 48 wires for 2.50-3.50 mm braids 64 wires for 4.00-6.00 mm braids

Produs acoperit cu phosphorylcholine pentru risc trombogenic scăzut. – da, pagina 2 din „vantage-eubrochure.signed.pdf” –Reduced material thrombogenicity By covalently bonding phosphorylcholine to the surface of the implant, Shield Technology™ achieves a scientifically proven reduction in implant material thrombogenicity, thereby reducing blood contact activation in-vitro.

Catecteristici tehnice sistem de livrare: Diametru extern marcaj distal: 0.017"; Mansoane PTFE: 1.6 mm; Diametru extern marcaj repositionare: 0.014"; Diametru extern sistem livrare: 0.025"; Diametru extern tampon proximal: 0.025".

– da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” – The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ consists of a permanent implant combined with a guidewire-based delivery system.

The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is a braided, multi-alloy, mesh cylinder woven with cobalt-chromium-nickel and platinum wires.

An image of the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is shown in Figure 1 and the design of the device is shown in Figure 2.

The woven wires of the device provide approximately 30% metal coverage of the arterial wall surface area.

The implant is designed for placement in a parent vessel across the neck of an intracranial aneurysm (IA).
The expanded or unconstrained diameter is 0.25 mm larger than the labeled diameter.
Shield Technology™ is a surface-modification that is not derived from any animal or human sources.
The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is assembled on a guide-wire based delivery system that consists of a 304-stainless steel core wire and a 304L stainless steel hypotube.
The implant is assembled over 304 stainless steel resheathing components.
A Platinum-Iridium Restraint is distal to the resheathing components and is termed the Resheathing Marker.
Refer to Figure 3 for the Resheathing.
Marker position. The tip coil is made of platinum-tungsten alloy. The tip, distal, and proximal solder joints are a tin-silver.
The ePTFE protective sleeves cover and protect the distal portion of the braid while the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is advanced through the micro catheter.
The Resheathing components allow the user to resheath the implant back into the micro catheter.
The Resheathing Marker provides the user fluoroscopic visualization for the limit of resheathing the implant.
The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is compressed inside an introducer sheath.
The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is designed to be delivered through a compatible micro catheter of either 0.021 inch (0.53 mm) or 0.027 inch (0.69 mm) inside diameter and minimum 135 cm in length.
Refer to Table 1 for micro catheter compatibility for each device size.
/ DEVICE COMPATIBILITY Micro catheter compatibility is defined on the product label: The Pipeline™ Vantage 021 system is designed to be delivered through a compatible microcatheter of 0.021 inch (0.53 mm) inside diameter at least 135 cm in length. Compatibility testing has been performed with the Phenom 21 Catheter. The Pipeline™ Vantage 027 system is designed to be delivered through a compatible micro catheter of 0.027 inch (0.69 mm) inside diameter at least 135 cm in length. Compatibility testing has been performed with the Phenom 27 Catheter.
Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
Dimensiuni obligatorii:
Diametre disponibile: 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 4 din „vantage-eu-brochure.signed.pdf” – in tabel, coloana „Diameter (mm).” + , pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” –Table 1. Size Ranges: Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™
Lungime: 10 mm; 12 mm; 14 mm; 16 mm; 18 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm; 45 mm; 50 mm. – da, pagina 4 din „vantage-eu-brochure.signed.pdf” – in tabel, coloana „Length (mm).” + , pagina 3 din „M011974CDOC4_Cvantage.signed.pdf” –Table 1. Size Ranges: Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

33100000-1	Teaca dedicata acces radial		
140	Rist Teaca Ghid Acces 107F-079-95, 107F-079-100 107F-079-105+ Rist Cateter Acces 105F-BER-120 105F-BER130 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 propriuzisa si cateter diagnostic lung pentru navigarea tecii in neurovasculatura.

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

signed.

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.signed.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.signed.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.signed.pdf” –RIST™ .079

RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /OD (in / F)

diametru intern: 079"; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.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.signed.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.signed.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.signed.pdf” – RIST™

RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7/OD (in / F)diametru intern: 0.040"– da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” – RIST™ RADIAL

ACCESS SELECTIVE CATHETER7/ ID (in)

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

Vinzătorul:

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.