



# 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. 21092224/03/04 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chișinău  
(localitatea)

<p><b>Vînzător</b></p> <p><b><u>Oxivit-Med SRL</u></b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Dmitrii KOJEVNIKOV</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>statutului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit(ă) în continuare Vînzător</b></p> <p><b>IDNO 1007600044280</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b>Beneficiar</b></p> <p><b><u>IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime</u></b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Oleg CRUDU</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Statutului</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit(ă) în continuare Beneficiar</b></p> <p><b>IDNO 1003600152592</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b><u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u></b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului de organizare și funcționare</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) <b>denumit în continuare Centru</b></p> <p><b>IDNO 1016601000212</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>
--	--	--

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.
- 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 Vânzătorul 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: 1 385 840,2 ( Un milion trei sute optzeci și cinci mii opt sute patruzeci 20 ) 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, Centru 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.



<b>Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:</b>		
<b>Vînzătorul</b>	<b>Beneficiarul</b>	<b>Autoritatea Contractantă</b>
<b>Oxivit-Med SRL</b>	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfînta Treime</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 022441185, 022443148; 02Z 44- 2-64 , scm.sf.treime@gmail.com; achizitii.sf.treime@gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E- mail:monitorizare@capcs.gov.m d office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD09MO2224ASV2348814710 0	IBAN: MD10TRPCBW518430A00362A A	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: 1003600152592	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
<b>Semnăturile Părților</b>		
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	<b>Microcateter reinforsat</b>	Bucată	30,00	6 120,0000	6 609,6000	183 600,0000	198 288,0000
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	<b>Baloane PCI semicompliante</b>	Bucată	100,00	828,0000	894,2400	82 800,0000	89 424,0000
188	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	<b>Baloane semicompliante de lungimi mari</b>	Bucată	100,00	828,0000	894,2400	82 800,0000	89 424,0000
239	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	<b>Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralate</b>	Bucată	50,00	2 012,5000	2 173,5000	100 625,0000	108 675,0000
33	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	<b>Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”</b>	Bucată	250,00	750,0000	810,0000	187 500,0000	202 500,0000
176	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	<b>Cateter pentru trombaspiratrie biluminal</b>	Bucată	20,00	2 587,5000	2 794,5000	51 750,0000	55 890,0000
202	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	<b>Cateter periferic cu balon utilizat în CTO</b>	Bucată	20,00	2 875,0000	3 105,0000	57 500,0000	62 100,0000
32	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						



33100000-1	<b>Cateter periferic cu balon conic</b>	Bucată	100,00	3 229,2000	3 487,5400	322 920,0000	348 754,0000	
31	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
33100000-1	<b>Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale</b>	Bucată	20,00	2 069,5500	2 483,4600	41 391,0000	49 669,2000	
247	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	<b>Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr</b>	Bucată	10,00	9 500,4000	9 500,4000	95 004,0000	95 004,0000	
42	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	<b>Stent periferic cu flexibilitate crescută</b>	Bucată	10,00	8 611,2000	8 611,2000	86 112,0000	86 112,0000	
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							
						<b>TOTAL</b>	1 292 002,0000	1 385 840,2000

**Vinzătorul:**

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

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
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
33100000-1	<b>Microcateter reinforșat</b>	SUA,Me dtronic	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734
20	<b>Rebar 105-50xx-xxx</b>		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe):            Sa fie compatibil DMSO – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – DMSO compatible            Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf”            – Lubricious hydrophilic outer coating helps navigate tortuous vessels and reduce resistance            Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE– da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf”            – PTFE inner liner eases the passage and deployment of embolic devices and agents            Realizat din oțel inoxidabil ranforșat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf”            – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement            Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular– da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf”            – Cateterul are o tijă semirigidă proximală care se continuă cu o tijă distală flexibilă pentru a facilita avansarea cateterului în structura anatomică a pacientului.            Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate – da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf”            – Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică.            Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape.            Marker radioopac la virf. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf”            – Steam-shapeable catheter tip through the use of a mandrel enables treatment of super selective vessels            Dimensiuni obligatorii:            Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F &gt; 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. 153cm – 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 &gt; 2.8F; lungime utilizabila: minim. 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 si alte dimensiuni).</p>			
33100000-1	<b>Baloane PCI semicompliante</b>	SUA,Me dtronic	DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071; ;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM00039906; 6;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399097;DM000399117;DM0003991; 05;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399; 089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM00039; 9100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM00003; 99125;DM000399083;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000; 399092;DM000399081;DM000399114;
188	<b>Solarice Rx + Sprinter1,5</b>		
<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]</b>			
<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)            Baloane PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant Rapid            Exchange Balloon Dilatation Catheter Compatibilitate ghid: 0,014” (0,36 mm). – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech            Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Markerii radiopaci platinum-iridium: 1 pentru Ø 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 - 4,00 mm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”            Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12 – 14 atm în funcție de diametrul balonului. – da, pagina 1 din „SC            Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”            Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p>			

Dimesiuni obligatorii

Lungime shaft: 140-145 cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Diametre balon: 1,5 mm - 4.00 mm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Lungimi balon: 6 mm - 30 mm, – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

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

33100000-1	<b>Baloane semicompliante de lungimi mari</b>		DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071; ;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM00039906; 6;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399097;DM000399117;DM0003991; 05;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399; 089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM00039; 9100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM0003; 99125;DM000399083;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000; 399092;DM000399081;DM000399114
239	<b>Solarice Rx + Sprinter1,5</b>	SUA,Me dtronic	

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

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

Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofilica. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant

Rapid Exchange Balloon Dilatation Catheter

Compatibil cu ghid 0.014”. , pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” Presiune nominala 6 atm., RPB: 14 atm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din

„Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Prezenta a 2 markeri radiopaci la toate diametrele disponibile. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

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

Dimesiuni obligatorii

Lungimea shaft: 140-145 cm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Diametru disponibile 1.5, 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech

Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Lungimi disponibile obligatorii: 10, 15, 20, 25, 30 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech

Specs\_RO\_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

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

33100000-1	<b>Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralate</b>		DM000366139;DM000366114;DM000366188;DM000366150;DM000366159;DM000366183;DM000366119;DM000366184;DM 000366127;DM000366131;DM000366094;DM000366151;DM000366060;DM000366178;DM000366072;DM000366169;DM000 366136;DM000366110;DM000366065;DM000366148;DM000366102;DM000366195;DM000366121;DM000366112;DM000366 124;DM000366092;DM000366158;DM000366193;DM000366059;DM000366134;DM000366063;DM000366186;DM000366166; DM000366196;DM000366128;DM000366149;DM000366122;DM000366061;DM000366126;DM000366129;DM000366182;DM 000366078;DM000366198;DM000366147;DM000366145;DM000366105;DM000366180;DM000366116;DM000366076;DM000 366085;DM000366095;DM000366118;DM000366197;DM000366201;DM000366091;DM000366093;DM000366089;DM000366 164;DM000366153;DM000366146;DM000366135;DM000366125;DM000366143;DM000366138;DM000366190;DM000366098; DM000366189;DM000366199;DM000366071;DM000366108;DM000366194;DM000366068;DM000366154;DM000366103;DM 000366152;DM000366084;DM000366191;DM000366168;DM000366133;DM000366111;DM000366140;DM000366167;DM000 366142;DM000366099;DM000366100;DM000366202;DM000366130;DM000366185;DM000366086;DM000366087;DM000366 077;DM000366179;DM000366082;DM000366181;DM000366187;DM000366090;DM000366170;DM000366171;DM000366066; DM000366132;DM000366070;DM000366104;DM000366073;DM000366097;DM000366117;DM000366123;DM000366174;DM 000366161;DM000366075;DM000366067;DM000366156;DM000366083;DM000366157;DM000366064;DM000366173;DM000 366141;DM000366172;DM000366096;DM000366192;DM000366074;DM000366155;DM000366109;DM000366106;DM000366 177;DM000366160;DM000366165;DM000366144;DM000366069;DM000366062;DM000366115;DM000366079;DM000366107; DM000366163;DM000366113;DM000366080;DM000366120;DM000366175;DM000366137;DM000366200;DM000366088;DM 000366101;DM000366162;DM000366176;DM000366081;
33	<b>Admiral Xtreme SBIxxxxxxxx</b>	SUA,Me dtronic	

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

Balon OTW – da, pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.signed.pdf” –The Admiral™ Xtreme PTA Catheter is intended to dilate stenoses in the iliac, femoral, iliofemoral, popliteal, and infra-popliteal arteries, and for the treatment of obstructive lesions of native arteriovenous dialysis fistulae. + pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” -

Catheter design Over the wire (OTW)

Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata– da, pagina 1 din „captura website Admiral

Xtreme.signed.pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility. Offers support for contralateral maneuvers. Large inflation lumen enable fast inflation and deflation.

Diametre necesare pentru balon: 3.0-4.0-5.0-6.0-7.0-8.0-9.0-10.0–12.0 mm; . – da, pagina 19 „peripheral-productcatalog.signed.pdf” –Order information / Balloon Ø mm 3;4;5;6;7;8;9;10;12

Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300 mm). – da, pagina 18 „peripheral-productcatalog.signed.pdf” - Length (mm) 20; 40; 60; 80; 100; 120; 140; 150; 200; 250; 300;

Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci. ). – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Balloon marker 2 swagged (zero profile) platinum iridium + pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120\_Rev01\_view.signed.pdf” -

Position the balloon within the lesion using the 2 radiopaque markers located under the balloon as reference points for precise placement across the target lesion.

Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului. – da, pagina 19 „peripheral-productcatalog.signed.pdf” –Order information / RBP (bar) 11; 12; 14; 15; 16; 17; 18;

Diametru shaft 5,6,7Fr, in dependență de diametru balonului. – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” –

Order information / Recom. Introducer sheath (F) 5; 6; 7

Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii.

– da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120\_Rev01\_view.

signed.

pdf” -The catheter has a dual-lumen shaft that is branched at the proximal end.

One lumen forms the entrance to the central lumen for the guidewire, and the other lumen is used to inflate and deflate the dilatation balloon with a mixture of contrast medium and saline solution.

The catheter and balloon are designed to reach targeted inflation diameters, depending on the balloon size and defined pressure.

+ pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.

signed.

pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility.

Offers support for contralateral maneuvers.

Large inflation lumen enable fast inflation and deflation.

Lungime utilizabila minim două dimensiuni: 80 (+/-5cm), și minim 130cm; – da, pagina 18 „peripheral-productcatalog.signed.pdf” - Usable shaft lengths 80 cm, 130 cm, and 150 cm

Partea distala shaft acoperita hidrofiliic– da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120\_Rev01\_view.signed.pdf” -The balloon catheter is provided with hydrophilic coating

Ghiduri compatibile maximum 0,035”– da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Guidewire compatibility 0.035

33100000-1	<b>Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”</b>	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;DM000401161;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;DM000401
176	Launcher Laxxxxxx	SUA,Me dtronic

145;DM000400703;DM000400511;DM000400773;DM000400761;DM000400405;DM000401239;DM000400558;DM000401057;  
DM000400814;DM000400734;DM000400975;DM000400785;DM000400542;DM000400358;DM000400833;DM000401187;DM  
000400289;DM000400934;DM000401195;DM000400663;DM000400801;DM000400780;DM000400681;DM000400632;DM000  
400623;DM000400598;DM000400534;DM000400857;DM000400944;DM000400646;DM000400871;DM000401203;DM000401  
222;DM000401121;DM000401056;DM000400311;DM000401206;DM000401061;DM000400661;DM000400457;DM000400903;  
DM000400476;DM000400448;DM000401142;DM000401117;DM000400412;DM000401067;DM000401189;DM000400604;DM  
000401072;DM000400898;DM000400874;DM000400679;DM000401202;DM000400408;DM000400648;DM000401180;DM000  
401181;DM000400832;DM000401175;DM000401084;DM000400607;DM000401041;DM000400927;DM000400789;DM000400  
767;DM000400726;DM000400483;DM000400348;DM000401026;DM000401126;DM000400759;DM000400264;DM000400897;  
DM000401209;DM000400355;DM000400824;DM000400753;DM000400817;DM000400582;DM000400653;DM000400403;DM  
000401069;DM000400548;DM000400494;DM000400519;DM000401144;DM000400523;DM000400910;DM000401023;DM000  
400464;DM000400610;DM000400438;DM000400983;DM000400428;DM000400696;DM000400482;DM000401197;DM000400  
909;DM000400597;DM000400593;DM000400840;DM000400583;DM000400565;DM000401062;DM000400434;DM000400286;  
DM000400979;DM000400806;DM000400936;DM000400275;DM000400450;DM000401116;DM000400670;DM000400777;DM  
000401196;DM000400594;DM000400609;DM000401047;DM000400691;DM000401143;DM000400893;DM000400634;DM000  
401124;DM000401165;DM000400262;DM000401136;DM000400854;DM000400276;DM000400384;DM000400334;DM000401  
224;DM000400460;DM000401029;DM000400744;DM000401226;DM000400550;DM000400512;DM000400953;DM000400686;  
DM000400271;DM000400520;DM000400637;DM000400291;DM000400614;DM000400600;DM000400635;DM000400586;DM  
000400826;DM000400791;DM000400497;DM000400496;DM000401018;DM000400544;DM000400955;DM000400666;DM000  
401194;DM000400647;DM000401155;DM000400528;DM000401040;DM000400982;DM000401008;DM000400257;DM000400  
655;DM000400941;DM000400998;DM000400343;DM000400942;DM000401020;DM000400463;DM000400455;DM000400690;  
DM000400469;DM000400285;DM000400258;DM000400361;DM000400908;DM000400611;DM000400872;DM000400350;DM  
000400985;DM000400863;DM000400724;DM000401214;DM000400451;DM000400389;DM000400881;DM000400967;DM000  
400809;DM000401016;DM000401223;DM000400419;DM000401235;DM000401166;DM000400730;DM000401087;DM000400  
380;DM000400654;DM000400426;DM000400820;DM000401177;DM000401233;DM000400905;DM000400694;DM000401066;  
DM000400304;DM000401125;DM000400575;DM000400356;DM000400288;DM000401234;DM000400390;DM000400330;DM  
000400317;DM000400400;DM000400296;DM000400870;DM000401073;DM000401227;DM000400997;DM000401240;DM000  
400758;DM000400423;DM000400485;DM000401188;DM000400369;DM000400930;DM000400367;DM000400375;DM000401  
039;DM000400508;DM000400509;DM000400729;DM000400492;DM000400733;DM000400568;DM000400751;DM000400531;  
DM000400762;DM000400741;DM000401199;DM000400923;DM000400354;DM000400270;DM000400280;DM000400255;DM  
000401190;DM000400943;DM000400507;DM000400621;DM000401054;DM000401100;DM000400381;DM000400950;DM000  
400732;DM000400404;DM000400658;DM000400885;DM000401109;DM000400889;DM000400973;DM000400588;DM000400  
949;DM000400771;DM000400396;DM000400995;DM000401131;DM000400673;DM000400650;DM000400631;DM000400429;  
DM000400804;DM000400999;DM000400618;DM000400495;DM000400644;DM000400466;DM000400425;DM000400878;DM  
000401147;DM000400718;DM000400960;DM000400393;DM000400267;DM000400326;DM000401005;DM000400341;DM000  
401032;DM000400792;DM000400723;DM000401082;DM000400366;DM000400522;DM000400342;DM000401236;DM000400  
274;DM000400468;DM000401106;DM000400430;DM000400402;DM000400935;DM000401134;DM000400564;DM000400886;  
DM000401027;DM000400913;DM000400347;DM000400624;DM000400948;DM000400764;DM000400707;DM000400591;DM  
000400660;DM000400933;DM000401198;DM000401092;DM000400856;DM000401004;DM000400481;DM000401115;DM000  
400431;DM000400994;DM000401076;DM000400675;DM000401065;DM000400306;DM000400991;DM000400884;DM000401



208;DM000400385;DM000400287;DM000400825;DM000401036;DM000400562;DM000401237;DM000400926;DM000400963;  
DM000400671;DM000400946;DM000400849;DM000400513;DM000400964;DM000400822;DM000400382;DM000401042;DM  
000401050;DM000401079;DM000400399;DM000400992;DM000400418;DM000401172;DM000400459;DM000400266;DM000  
400760;DM000400290;DM000400965;DM000400555;DM000400722;DM000400540;DM000400704;DM000400918;DM000400  
328;DM000400912;DM000400629;DM000400603;DM000400688;DM000400504;DM000400717;DM000400397;DM000400574;  
DM000401010;DM000400737;DM000400783;DM000400873;DM000400656;DM000400847;DM000400938;DM000401093;DM  
000400716;DM000400394;DM000401015;DM000401156;DM000400951;DM000400839;DM000400413;DM000400969;DM000  
401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;DM000400612;DM000401113;DM000401019;DM000400861;DM000401  
107;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;  
DM000400516;DM000400378;DM000401077;DM000400810;DM000400970;DM000401170;DM000400324;DM000400649;DM  
000400855;DM000400486;DM000400976;DM000400398;DM000400364;DM000400472;DM000400850;DM000400812;DM000  
400253;DM000401127;DM000400371;DM000400259;DM000400294;DM000400678;DM000400727;DM000400268;DM000401  
035;DM000400701;DM000400292;DM000400980;DM000400474;DM000401122;DM000400911;DM000401003;DM000400417;  
DM000400940;DM000400781;DM000401159;DM000400900;DM000401051;DM000401017;DM000401129;DM000400627;DM  
000401095;DM000401120;DM000400745;DM000401139;DM000400639;DM000401102;DM000401046;DM000400392;DM000  
400387;DM000400902;DM000401053;DM000400916;DM000400630;DM000401183;DM000400858;DM000401090;DM000401  
185;DM000400454;DM000400919;DM000400617;DM000400843;DM000400937;DM000400959;DM000401221;DM000401105;  
DM000400652;DM000400793;DM000400924;DM000401169;DM000400445;DM000400254;DM000400524;DM000400533;DM  
000400592;DM000400626;DM000400868;DM000401049;DM000400845;DM000401064;DM000400808;DM000400319;DM000  
400835;DM000401193;DM000400763;DM000400491;DM000401171;DM000400462;DM000400721;DM000400312;DM000400  
939;DM000401071;DM000400546;DM000400641;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;  
DM000400931;DM000401083;DM000400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM  
000400714;DM000400297;DM000400453;DM000400708;DM000400605;DM000400560;DM000400894;DM000401148;DM000  
401086;DM000401179;DM000401151;DM000400359;DM000401088;DM000400577;DM000401230;DM000400298;DM000400  
566;DM000400436;DM000400735;DM000400386;DM000400559;DM000400920;DM000400377;DM000400599;DM000400922;  
DM000400444;DM000400606;DM000401114;DM000400337;DM000401009;DM000400770;DM000400794;DM000400293;DM  
000401103;DM000400684;DM000400819;DM000400307;DM000400747;DM000400844;DM000400315;DM000400383;DM000  
400784;DM000400921;DM000400340;DM000401219;DM000400488;DM000401154;DM000400787;DM000400538;DM000400  
932;DM000401128;DM000401207;DM000400573;DM000401060;DM000400576;DM000400447;DM000401108;DM000400314;  
DM000400990;DM000400440;DM000400986;DM000400323;DM000400687;DM000400841;DM000400807;DM000401085;DM  
000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400813;DM000401058;DM000400776;DM000400480;DM000400968;DM000  
400551;DM000400515;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;DM000400  
410;DM000400309;DM000400273;DM000400338;DM000400769;DM000400657;DM000401132;DM000400895;DM000400864;  
DM000401238;DM000400697;DM000401173;DM000400362;DM000401153;DM000400962;DM000400645;DM000400284;DM  
000400282;DM000400439;DM000400622;DM000400433;DM000400720;DM000400310;DM000400778;DM000401006;DM000  
400683;DM000400799;DM000400458;DM000401186;DM000401063;DM000401001;DM000401055;DM000401030;DM000400  
416;DM000400823;DM000400395;DM000401174;DM000400838;DM000400261;DM000400987;DM000401096;DM000400578;  
DM000401043;DM000400411;DM000400518;DM000400587;DM000400798;DM000400755;DM000400363;DM000401228;DM  
000400750;DM000401164;DM000400477;DM000400698;DM000400818;DM000400901;DM000400811;DM000400475;DM000  
400752;DM000400456;DM000400539;DM000401220;DM000401138;DM000400662;DM000400407;DM000400333;DM000401



225;DM000400625;DM000400961;DM000400867;DM000400421;DM000400756;DM000400754;DM000401213;DM000400862;  
DM000400373;DM000400978;DM000400667;DM000400616;DM000400638;DM000400406;DM000400547;DM000401080;DM  
000400424;DM000400842;DM000400772;DM000400535;DM000400860;DM000401212;DM000400589;DM000400996;DM000  
400467;DM000400765;DM000400552;DM000400441;DM000400379;DM000400709;DM000400680;DM000401192;DM000401  
229;DM000400260;DM000401028;DM000400420;DM000400570;DM000400740;DM000400437;DM000401089;DM000401094;  
DM000400815;DM000400859;DM000400974;DM000400521;DM000400452;DM000401021;DM000400401;DM000401231;DM  
000400692;DM000400958;DM000401074;DM000401130;DM000400517;DM000401078;DM000400925;DM000400766;DM000  
400993;DM000400543;DM000400705;DM000400693;DM000400966;DM000400443;DM000401168;DM000400502;DM000400  
713;DM000400510;DM000400414;DM000400295;DM000400432;DM000400896;DM000400265;DM000401000;DM000400887;  
DM000400470;DM000400719;DM000401211;DM000400917;DM000400335;DM000400929;DM000401204;DM000400303;DM  
000400834;DM000400906;DM000401111;DM000400748;DM000401201;DM000401191;DM000401119;DM000400256;DM000  
400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;DM000400682;DM000400572;DM000400851;DM000400  
876;DM000400422;DM000400484;DM000400490;DM000400305;DM000400880;DM000401118;DM000400636;DM000400505;  
DM000400805;DM000400336;DM000400360;DM000400283;DM000400493;DM000401178;DM000401048;DM000400768;DM  
000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;DM000400620;DM000  
400651;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;DM000401  
160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899;DM000400742

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

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

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

Construcția cu curbură secundară ce oferă un suport sporit.

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

Prevăzut și cu gauri laterale, varf atraumatic, marker radiopac proximal – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a

shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance — offering excellent torque resistance and curve retention. The encapsulated flat wire braid enables thinner, robust walls without compromising support or retention.

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

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

Radiopaque marker band to facilitate tip orientation for ostial engagement Support for radial and femoral approaches + pagina 1 din „M019896C001DOC3\_RevA\_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic guide catheters are composed of a luer hub, strain relief, shaft, segments, tungsten marker band, sleeve, and soft tip. The catheters have a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end via a lubricious liner material or coating on the inner lumen.

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

Intended patient population The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels  $\geq 2.0$  mm diameter.

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

Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels  $\geq 2.0$  mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description. Contraindications None.

Clinical benefits Devices such as guide catheters assist other medical devices in achieving their intended purpose, without having a direct therapeutic or diagnostic function themselves. Guide catheters support interventional procedures by providing a pathway through which therapeutic or diagnostic devices are introduced to improve vascular perfusion, thereby re-establishing blood flow and improving clinical outcomes.

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

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

Performance characteristics The catheter has a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end. The lumen enables delivery of the catheter or interventional devices to target arteries.

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

A radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy.

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

– da, pagina 1 din „M019896C001DOC3\_RevA\_view.

signed.

pdf” – Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial

carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches, aorto-abdominal branches, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries).

Curburi: Extrabuck-up 2,0-5,0; – da, pagina 24 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –EBU (EXTRA BACKUP)

AL 0,75-4,0; – da, pagina 23 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf”

Dimesiuni obligatorii

Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090” – da, pagina 22 din

„Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.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”

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

Dimesiuni obligatorii

Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090” – da, pagina 22 din

„Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.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”

- Lungime obligatorii: 90/ 100cm– da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.signed.pdf” – pe eticheta fiecarui produs este specificat „Length” 100 cm

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

–AMPLATZ LEFT

JL 2,0-6,0; – da, pagina 22 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –LEFT STANDARD

JR 3,0-6,0; – da, pagina 24 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –RIGHT STANDARD

AR1-2; – da, pagina 25 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –AMPLATZ RIGHT

MP, – da, pagina 25 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –Multipurpose

Bypass. – da, pagina 25 din „Coro\_Catalogue\_EUP\_2017.signed.pdf” –BYPASS GRAFTS

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

33100000-1	<b>Cateter pentru trombaspiratrie biluminal</b>	SUA,Me dtronic	DM000401908
202	<b>Export Advance ADVANCECE</b>		

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

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

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

Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export

Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

PRODUCT DETAILS† Superior Deliverability

1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance. Dependable Delivery to the

Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability

2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† High-performing Aspiration Power:

Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.‡ Optimised hub geometry improves flow.‡

Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf”

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

• Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases + pagina 1 din

„M990365A001DOC3A\_view.signed.pdf”

-1 Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions. Failure to do so may result in complications.

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

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

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

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

Sistemul este format din :

-Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat înainte in

mediata apropiere de lumenul ghidului.

- da, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting

patients.

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

Dependable Delivery to the Target Site:

Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability

2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† Highperforming Aspiration Power:

Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.‡

Optimised hub geometry improves flow.‡ Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina

2 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target

aspiration site

• Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases capture

+ pagina 3 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf” - Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power

• Optimised hub geometry provides improved flow • Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture

Doi markeri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. –da pagina 2 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf”

-Proximal markers located at 90 cm and 100 cm indicate point at which aspiration catheter exits guide catheter, minimising X-ray exposure

Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet.

Compatibilitare ghid: 0,014”.

Rezistent la rascuire - da, pagina 1 din „M990365A001DOC3A\_view.signed.pdf”

-1 Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings

and precautions noted throughout these instructions.

Failure to do so may result in complications.

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

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

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

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

Cerinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii si alte dimensiuni)

Dimesiuni obligatorii

Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu portiunea distala hidrofilica pina la 40 cm. .

–da pagina 2 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf” -Lubricious hydrophilic 38-cm coating reduces friction and ensures smoother advancement through difficult vessels + da pagina 2 din „Export Advance\_bro\_prev.signed.pdf” tabel, Length (cm)

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

33100000-1	<b>Cateter periferic cu balon utilizat în CTO</b>		DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM000400008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;DM00039997;2;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM0003999;71;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400;009;DM000399993;DM000400032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM00039;9947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000399973;DM000400020;DM0004;00014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400045;DM000399990;DM000399992;DM000400037;DM000;400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM00;0400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM0;00400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;DM;000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;D;M000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012;;DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;
32	<b>Nanocross AB14W0xxxxxxx</b>	SUA,Me dtronic	

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

• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 " – da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Approach tight lesions with a low-profile, tapered tip when you use the NanoCross™ Elite 0.014" OTW PTA balloon catheter.

The catheter's robust shaft design makes it easier to access, reach and treat distal lesions in the lower leg.

• Diametre :1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm.

• Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-210 mm. " – da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Balloon Diameter (mm)” si „Balloon Length (mm)” Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. " – da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Nominal Pressure (atm)” si „Rated Burst Pressure (atm)” Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.

• Deflatia rapida a balonului.

• Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.

• Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.

Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.

" – da, pagina 5 din „2.

2 Instructions for Use\_MS-510563.

signed.

pdF” –Dilatation balloon catheters are used to exert radial force to dilate narrow vessel segments.

The NanoCross™ Elite 0.

36 mm (0.

014 in) over-the-wire PTA balloon dilatation catheter is an overthe- wire (OTW) coaxial lumen catheter (1).

A semi-compliant inflatable balloon (2) is mounted at the distal end.

The distal atraumatic tip is tapered (3).

The distal portion of the catheter has a lubricious coating (4).

The luer marked THRU (6) on the manifold (5) is the proximal opening for the central lumen.

The central lumen ends at the distal tip of the catheter.

This lumen is used to pass the catheter over a guidewire with a maximum diameter of 0.

36 mm (0.

014 in).

The luer marked BALLOON (7) is used to inflate and deflate the dilatation balloon, using a mixture of contrast medium and saline solution.

The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis.  
The radiopaque marker bands indicate the dilating or working section of the balloon (9).  
On the 150 mm and longer balloons, 2 additional radiopaque marker bands (11) denote the middle of the balloon body.

+ pagina 1 din „Captura Website NanoCross.

signed.pdf” –NanoCross Elite 0.

014' OTW PTA balloon catheter has the pushability to take you deeper into the anatomy and across difficult lesions.

/ Seamless design results in efficient energy transfer with no hang-up points.

/ Robust shaft design offers buckle-resistant pushability and delivery across the length of the catheter.

/ Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity.

/ Low crossing profile enables successful crossing of lesions.

/ Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, more distal regions.

Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. " – da, pagina 1 din „Captura Website

NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Reference Number 90 cm Catheter Length” si „Reference Number 90 cm Catheter Length”

• Rezistent la răsuciri și ridare; " – da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” – Robust shaft design for kink-resistant pushability and delivery across the length of the catheter. / Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity./ Low crossing profile enables successful crossing of tandem lesions./ Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, distal regions..

• Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru. " – da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonita „ Recommended Introducer Sheath (F)” - 4F, 5F si 6F

33100000-1	<b>Cateter periferic cu balon conic</b>		"DM000366248; DM000366254; DM000366217; DM000366236; DM000366216; DM000366234; DM000366247; DM000366237;; DM000366249; DM000366211; DM000366223; DM000366242; DM000366250; DM000366256; DM000366227; DM000366229;; DM000366218; DM000366257; DM000366210; DM000366255; DM000366219; DM000366251; DM000366215; DM000366244;; DM000366230; DM000366232; DM000366222; DM000366214; DM000366252; DM000366240; DM000366239; DM000366238;; DM000366224; DM000366225; DM000366226; DM000366241; DM000366220; DM000366231; DM000366246; DM000366213;; DM000366212; DM000366243; DM000366235; DM000366253; DM000366233; DM000366221; DM000366245; DM000366228;; DM000204682; DM000204680; DM000204662; DM000204692; DM000204698; DM000204689; DM000204690; DM000204668;; DM000204685; DM000204712; DM000204671; DM000204677; DM000204675; DM000204693; DM000204711; DM000204664;; DM000204710; DM000204695; DM000204699; DM000204681; DM000204688; DM000204706; DM000204700; DM000204679;; DM000204703; DM000204704; DM000204697; DM000204709; DM000204707; DM000204684; DM000204686; DM000204676;; DM000204708; DM000204696; DM000204694; DM000204665; DM000204687; DM000204683; DM000204713; DM000204667;; DM000204702; DM000204663; DM000204673; DM000204670; DM000204701; DM000204705; DM000204666; DM000204674;; DM000204678; DM000204669; DM000204691; DM000204672";
31	<b>Amphirion Deep</b>	SUA,Me dtronic	

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

Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, Catheter Design Over the Wire (OTW); Balloon Material Flexitec™ Ultra compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ".– da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, Max. Recommended Guidewire 0.014" Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) – da, pagina 1 din „catalog Amphirion

Deep.signed.pdf”, Balloon marker 1/2 swaged, platinum iridium

Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”,

Order information – colonitele din tabel „Nominal pressure (bar)” si „RBP OTW (bar)”

Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, LFC hydrophilic coating

Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm.

Rezistent la răsuciri și ridare.

Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoze.

" – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.

signed.

pdf”, The Amphirion™ Deep PTA Catheter is ideally suited for work below the ankle.

/ Great lesion crossing capability, with its low balloon crossing profile / High conformability and flexibility, with the ability to move through tortuous anatomy and track to distal lesions / Broad size offering (balloons up to 210 mm in length), with long

shaft design (120 and 150 cm lengths) to reach distal lesions / Tapered balloon to respect arterial anatomy (diameter reduction from proximal to distal end is 0.

5 mm for the 210 mm balloon length) diametre=2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm , lungimi=40-80-120-150-210 mm – da, pagina 1 din „catalog Amphirion.

Deep.signed.pdf”, Size range 2.0–4.0 mm in diameter and 20–210 mm in length .

Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. . – da, pagina 1 din „catalog

Amphirion Deep.signed.pdf”, Tapered balloon\*

• The 210 mm balloon tapers by 0.5 mm to respect the arterial anatomy

Compatibil cu introductor nu mai mult de 4F, – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Reinforced proximal shaft design for strong pushability 4 F compatible in all sizes

33100000-1	<b>Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale</b>	India,Me ril Life Sciences Pvt. Ltd.	DM000392788
247	<b>Obtura</b>		

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

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

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

Asigură hemostază efectivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mica de complicații. – da, pagina 1 din „captura website obtura.signed.pdf” – OBTURA Obtura™ Vascular Closure Device is an effective mechanical system for femoral artery puncture site closure.



Incorporated with a potent sealing system, it provides an assailable sealing with the collagen plug and collagen device. Obtura™ VCD Closure Device is a simple 3-Step closure device making it easy to use and yielding rapid hemostasis. The Obtura™ VCD closes and sandwiches the arteriotomy between the anchor and collagen sponge. Hemostasis is achieved primarily by the mechanical means of the anchor - arteriotomy collagen sandwich, which is supplemented by the coagulation inducing properties of the collagen.

The Obtura™ VCD can be used with the existing 6 and 8 French introducer sheath used during the interventional procedures with a working length of up to 12cm.

/ Padid Hemostasis: Efficient anchor secures with the puncture site leaving no space for blood loss and the collagen plug gives a foolproof hemostasis + pagina 2 din „obtura1693482269pdf.

signed.

pdf” – Obtura is a collagen based convenient 3-step mechanical Vascular Closure Device for effective hemostasis / Rapid Hemostasis Efficient Anchor-Collagen plug (Bovine type-I) sandwiches the arteriotomy and gives rapid hemostasis at puncture site.

Compatibil cu ghid 0.038”. - pagina 1 din „obtura-1693482269pdf.signed.pdf” – Introducer Sheath Compatibility:

Medtronic: InPut Introducer Sheath TM Cordis Corporation: AVANTI Introducer Sheath ® Terumo Corporation:

PINNACLE Introducer Sheath ® Oosc Inc: Adelante ® Merit Medical: Prelude + pagina 1 din „captura website

Input.signed.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION INPUT TS ORDERING INFORMATION”, coloana „Wire Style” - 0.038DDJ - Meril Life in brosură sa face referire la compatibilitatea cu ghiduri de la diferiti producatori, inclusiv Medtronic cu produsul „Input”.

In specificatiile produsului „Input” de la Medtronic este mentionat ca diametrul este de 0.038”.

33100000-1	<b>Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr</b>		DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000204508;DM000204495;DM000204464;DM000204463;DM000204509;DM000204494;
42	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx	SUA, Medtronic	;DM000204458;DM000204491;DM000204445;DM000204441;DM000204516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;DM00020447;5;DM000204485;DM000204512;DM000204492;DM000204479;DM000204468;DM000204502;DM000204499;DM000204478;DM0002044;77;DM000204459;DM000204466;DM000204472;DM000204505;DM000204480;DM000204482;DM000204444;DM000204437;DM000204;481;DM000204457;DM000204496;DM000204450;DM000204469;DM000204507;DM000204514;DM000204488;DM00020;4484;DM000204452;DM000204497;DM000204490;DM000204474;DM000204483;DM000204442;DM000204517;DM000204451;DM0002;04467;DM000204436;DM000204504;DM000204456;DM000204476;DM000204448;DM000204440;DM000204449;DM000204453;DM000;204446;DM000204462;DM000204443;DM000204489;DM000204518;DM000204447;DM000204439;DM000204501;DM000204465;DM00;0204471;DM000204515;DM000204473;DM000204519;DM000204455;DM000204503;DM000204500;DM000204486;DM000204461;DM0;00204487;DM000204454;DM000204438;DM000204506;

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

Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” – EverFlex™ - Peripheral Self-expanding Stent System EverFlex™ stent offers precision, strength, and flexibility to treat peripheral arterial disease in the SFA and proximal popliteal arteries. Delivered by the physician-inspired Entrust™ delivery system, it offers a 5 F low profile, 0.035” guidewire compatibility, triaxial design, and 150 cm catheter lengths. Medtronic also offers a traditional 6 F pin-pull delivery system.

Stent din nitinol– da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use\_MS-510531.signed.pdf” – The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design.

The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use\_MS-510531.signed.pdf” – Table 1.

Stent diameter and length sizing /Stent diameter (mm) si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use\_MS-510531.signed.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent length (mm)

Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-systembrochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „ Size compatibility / Sheath guide (F)” Compatibilitate pentru ghid de 0,035” – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Guidewire compatibility 0.035”

Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Markerii radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .

Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use\_MS-510531.signed.pdf” – Device description : The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation.

The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design.

The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency.

The Entrust delivery system, shown in Figure 1, has a triaxial shaft design comprised of an inner shaft (1), silver retractable outer sheath (2), and a gold isolation sheath (3) for ease of use during deployment. The ergonomic deployment handle (8) has a removable safety locking pin (9), deployment wheel (10), and luer hub (6).

The distal portion of the delivery system (enlarged section) contains two radiopaque markers; one marker distal (4) and one marker proximal (5) to the constrained stent. The distal marker is mounted on the retractable outer sheath and the proximal marker is mounted on the inner shaft.

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

Before the procedure, the operator flushes saline through the guidewire lumen until it exits at the end of the catheter. Radiopaque markers on the EverFlex stent give guidance for positioning the stent before deployment. After the stent is correctly positioned, the operator removes the safety locking pin to unlock the deployment wheel and enable the outer sheath to retract.

The operator retracts the outer sheath by slowly rotating the deployment wheel in the direction indicated by the arrow on the deployment handle. When the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft, stent deployment is complete. .

Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural (variație admisibilă de +5 cm). – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.

signed.  
pdf” – Tabelul „Order information” Colonitele: “Catheter length 80 cm”, “Catheter length 120 cm”, “Catheter length 150 cm”, Varful flexibil atraumatic de forma conică.

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

– da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.

signed.

pdf” –LOW-PROFILE CATHETER / Tip design eliminates catching of the stent when removing delivery system.

/ Low-profile (5 F) delivery system can mean smaller puncture site, less time applying pressure,1 quicker ambulatory rates,2 and reduced vascular access site complications.

3,4 / Long catheter (150 cm) option allows for extended reach from multiple access sites.

/0.

035” guidewire compatibility provides greater support for SFA procedures.

Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia.

Sensibilitate tactila in manier si control auditiv la deschiderea stentului .

Valva hemostatica. – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” –ENTRUST™ DELIVERY SYSTEM / ERGONOMIC HANDLE / Removable locking pin prevents deployment before use. / Rotating thumbwheel provides auditory and tactile feedback during stent flowering. /

Comfortable grip designed to aid control during deployment. + pagina 4 si pagina 5 din „2.2 Instructions for Use\_MS510531.signed.pdf” – Stent deployment / Sheath and guidewire insertion / Stent delivery system introduction / Advance the stent delivery system over the guidewire through the hemostatic valve and introduce sheath.

Performantele stentului in timp sa fie evidentiate de cel putin un studiu clinic relevant. – da, pagina 1 din „captura website

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

Entrust.signed.pdf” – THE ENTRUST STUDY

33100000-1	<b>Stent periferic cu flexibilitate crescută</b>		DM000204558;DM000204584;DM000204595;DM000204545;DM000204586;DM000204577;DM000204552;DM000204554;DM000204538; ;DM000204535;DM000204549;DM000204527;DM000204551;DM000204599;DM000204530;DM000204560;DM000204539;DM00020459; 1;DM000204575;DM000204589;DM000204571;DM000204594;DM000204564;DM000204546;DM000204597;DM000204572;DM0002045; 63;DM000204570;DM000204534;DM000204548;DM000204540;DM000204528;DM000204587;DM000204582;DM000204547;DM000204; 533;DM000204585;DM000204557;DM000204544;DM000204592;DM000204596;DM000204555;DM000204561;DM000204598;DM00020; 4565;DM000204537;DM000204562;DM000204559;DM000204574;DM000204583;DM000204531;DM000204579;DM000204578;DM0002; 04541;DM000204573;DM000204529;DM000204590;DM000204550;DM000204543;DM000204576;DM000204569;DM000204553;DM000; 204556;DM000204532;DM000204580;DM000204593;DM000204542;DM000204536;DM000204588;DM000204581;
43	<b>Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXX</b>	SUA,Me dtronic	

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

Stent autoexpandabil din nitinol.

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

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

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

Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.

Flexibilitatea înalta a stentului.

Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.

Capetele stentului nu se extinse la deschiderea . – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.signed.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.signed.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.signed.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.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Length (mm)”

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

EverFlex.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.;; Threewave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition.

Peak-topeak 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.

signed.

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.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / PRECISION PLACEMENT/ Tantalum GPS markers enhance visibility for easier, more precise positioning. Proprietary deployment system secures the stent to prevent premature deployment or “jumping.”

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

– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.

signed.

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 mark (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 selfexpanding 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.

signed.

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.

signed.

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

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

035 in /0.

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

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

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

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

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

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

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

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

The self-expanding stent is constrained within the space 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.

signed.

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.

signed.

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.

signed.

pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Recommended guidewire (inch)” Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr.

– da, pagina 2 din „catalog everflex.

signed.

pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Sheath size (F)”.

**Vînzătorul:**

**Beneficiarul:**

**Centrul:**

Oxivit-Med

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

SRL

Treime

L.Ș.

L.Ș.

L.Ș.