



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. 21092224/03/03 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chişinău
(localitatea)

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

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

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 rândul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită 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 rândul 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 târziu 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: 262 960,49 (Șase milioane două sute șaiszeci și două mii nouă sute șaiszeci 49) 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 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.**

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

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

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

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

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

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

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului ei și dacă părții nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii.

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

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

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

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

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

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

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

9. Reclamații și sancțiuni

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

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

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

9.4. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

10. Drepturile de proprietate intelectuală

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

a) reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate; și

b) daune - interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de Centru.

11. Dispoziții finale

11.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

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

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

11.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

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

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

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

11.8. Prezentul contract este valabil până la 31.12.2024.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Oxivit-Med SRL	IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 022403595, 022403593, 060296966 , scr@ms.md	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: MD38TRPCCC518430A00076A 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: 1003600150783	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	Bucată	45,00	874,0000	943,9200	39 330,0000	42 476,4000
192	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	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralate	Bucată	120,00	2 012,5000	2 173,5000	241 500,0000	260 820,0000
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	Balon Extracompliant	Bucată	2,00	11 675,0000	12 609,0000	23 350,0000	25 218,0000
75	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	Balon Supercompliant	Bucată	2,00	11 675,0000	12 609,0000	23 350,0000	25 218,0000
74	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter ghid pentru coronare	Bucată	30,00	750,0000	810,0000	22 500,0000	24 300,0000
84	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter cu Balon pentru atrioseptostomie	Bucată	5,00	14 520,0000	15 681,6000	72 600,0000	78 408,0000

38	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Bucată	10,00	13 075,0000	14 121,0000	130 750,0000	141 210,0000
63	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Bucată	10,00	2 875,0000	3 105,0000	28 750,0000	31 050,0000
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	Cateter periferic cu balon conic	Bucată	170,00	3 229,2000	3 487,5400	548 964,0000	592 881,8000
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	Cateter suport intracranial	Bucată	20,00	14 040,0000	15 163,2000	280 800,0000	303 264,0000
64	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Bucată	10,00	2 716,5600	2 933,8800	27 165,6000	29 338,8000
82.1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter cu virf detasabil 1,5,3,5 cm compatibil DMSO	Bucată	3,00	10 632,0000	11 482,5600	31 896,0000	34 447,6800
106	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	Bucată	10,00	5 400,0000	5 832,0000	54 000,0000	58 320,0000
21	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	Microcatetere	Bucată	20,00	6 120,0000	6 609,6000	122 400,0000	132 192,0000
19	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
33100000-1	Microghid 0.008''	Bucată	3,00	6 575,4000	7 101,4300	19 726,2000	21 304,2900
76	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	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Bucată	6,00	2 121,6000	2 545,9200	12 729,6000	15 275,5200	
65	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	20,00	7 872,0000	7 872,0000	157 440,0000	157 440,0000	
108	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
33100000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Bucată	20,00	7 872,0000	7 872,0000	157 440,0000	157 440,0000	
109	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
33100000-1	Stent montat pe balon	Bucată	65,00	8 400,0000	8 400,0000	546 000,0000	546 000,0000	
40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
33100000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Bucată	30,00	9 500,4000	9 500,4000	285 012,0000	285 012,0000	
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	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Bucată	120,00	8 611,2000	8 611,2000	1 033 344,0000	1 033 344,0000	
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							
33100000-1	Stentgraft aorta abdominala	Bucată	10,00	210 000,0000	226 800,0000	2 100 000,0000	2 268 000,0000	
82.2	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024							
						TOTAL	5 959 047,4000	6 262 960,4900

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Certificate de calitate / Standarde de referință

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul
Nr Lot	Modelul articolului	1

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

3310000-1	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	SUA,Medtronic	DM000399055; DM000399011; DM000399054; DM000399033; DM000399008; DM000399034; DM000399005; DM000399047;; DM000399063; DM000399012; DM000399043; DM000399037; DM000399020; DM000399022; DM000399030; DM000399059;; DM000399058; DM000399023; DM000399016; DM000399061; DM000399057; DM000399036; DM000399027; DM000399009;; DM000399035; DM000399025; DM000399049; DM000399019; DM000399029; DM000399056; DM000399024; DM000399028;; DM000399018; DM000399053; DM000399031; DM000399050; DM000399051; DM000399038; DM000399042; DM000399021;; DM000399044; DM000399060; DM000399045; DM000399015; DM000399006; DM000399052; DM000399040; DM000399010;; DM000399032; DM000399048; DM000399007; DM000399046; DM000399039; DM000399014; DM000399026; DM000399062;; DM000399041; DM000399017; DM000399013;; DM000399069; DM000399087; DM000399088; DM000399113; DM000399078; DM000399110; DM000399067; DM000399071;; DM000399126; DM000399084; DM000399090; DM000399106; DM000399074; DM000399093; DM000399107; DM000399076;; DM000399066; DM000399099; DM000399064; DM000399098; DM000399095; DM000399111; DM000399122; DM000399097;; DM000399117; DM000399105; DM000399096; DM000399068; DM000399109; DM000399077; DM000399073; DM000399091;; DM000399116; DM000399101; DM000399089; DM000399120; DM000399065; DM000399085; DM000399094; DM000399108;; DM000399075; DM000399118; DM000399123; DM000399100; DM000399072; DM000399119; DM000399127; DM000399080;; DM000399112; DM000399124; DM000399070; DM000399079; DM000399125; DM000399083; DM000399102; DM000399103;; DM000399086; DM000399121; DM000399082; DM000399104; DM000399115; DM000399092; DM000399081; DM000399114;
-----------	---	---------------	---

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

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

Balon angioplastie non-compliant cu strat dublu acoperire hidrofilica, monorail si over the wire, cu profil ultrasubțire de intrare; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.

signed.

pdf* + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.

signed.

pdf* Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch.

; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.

signed.

pdf* + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.

signed.

pdf* 2 markeri incorporati din platinum iridium.

; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.

signed.
pdf" + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.

signed.

pdf".

Compatibil cu cateter ghid de 6 F; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf" + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf"

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

Dimesiuni obligatorii

Sistem cu lungime utilizabila 135-150 cm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf" + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf" – 142 cm

Diametrul balonului 2,0-4,0 mm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf" + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf" - - 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4, 4.5, 5 (Solarice NC) / 1.5, 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4 (Solarice SC)

Lungimea balonului 8-30 mm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf" + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf" (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) ;

33100 000-1	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralate		DM000366139; DM000366114; DM000366188; DM000366150; DM000366159; DM000366183; DM000366119; DM000366184; DM000366127; ; DM000366131; DM000366094; DM000366151; DM000366060; DM000366178; DM000366072; DM000366169; DM000366136; DM00036611; 0; DM000366065; DM000366148; DM000366102; DM000366195; DM000366121; DM000366112; DM000366124; DM000366092; DM000366158; DM000366193; DM000366059; DM000366134; DM000366063; DM000366186; DM000366166; DM000366196; DM000366128; DM000366149; DM000366122; DM000366061; DM000366126; DM000366129; DM000366182; DM000366078; DM000366198; DM000366147;
33	Admiral Xtreme SBIxxxxxxxxx	SUA,Medtronic	

DM000366145;
DM000366105;
DM000366180;
DM000366116;
DM000366076;
DM000366085;
DM000366095;
DM000366118;
DM000366197;
DM000366201;
DM000366091;
DM000366093;
DM000366089;
DM000366164;
DM000366153;
DM000366146;
DM000366135;
DM000366125;
DM000366143;
DM000366138;
DM000366190;
DM000366098;
DM000366189;
DM000366199;
DM000366071;
DM000366108;
DM000366194;
DM000366068;
DM000366154;
DM000366103;
DM000366152;
DM000366084;
DM000366191;
DM000366168;
DM000366133;
DM000366111;
DM0: 00366140;
DM000366167;
DM000366142;
DM000366099;
DM000366100;
DM000366202;
DM000366130;
DM000366185;
DM000366086;
DM000366087;
DM000366077;
DM000366179;
DM000366082;
DM000366181;
DM000366187;
DM000366090;
DM000366170;
DM000366171;
DM000366066;
DM000366132;
DM000366070;
DM000366104;
DM000366073;

DM000366097;
DM000366117;
DM000366123;
DM000366174;;
DM000366161;
DM000366075;
DM000366067;
DM000366156;
DM000366083;
DM000366157;
DM000366064;
DM000366173;
DM000366141; ;
DM000366172;
DM000366096;
DM000366192;
DM000366074;
DM000366155;
DM000366109;
DM000366106;
DM000366177;
DM00036616; 0;
DM000366165;
DM000366144;
DM000366069;
DM000366062;
DM000366115;
DM000366079;
DM000366107;
DM000366163;
DM0003661; 13;
DM000366080;
DM000366120;
DM000366175;
DM000366137;
DM000366200;
DM000366088;
DM000366101;
DM000366162;
DM000366176
DM000366081;

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 hidrofilic– 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

33100 000-1	Balon Extracompliant		DM000371470; DM000371471;
75	Hyperform 104- 4370,104-4153,104- 4470,104-4415,104- 4420,104-4770,104-4715	SUA,M: edtroni c	DM000371469; DM000371472; DM000371473; DM000371469; DM000371474

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

Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,

Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata și grad foarte bun de torsiune,

Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010” guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon.

When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes.

INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon

Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired.

These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm- da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.

signed.

pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)”, Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm.

- da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.

signed.

pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)”.

Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm.

; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.

signed.

pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm) trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.

010 sau 0.

012” inclus in pachet.

– da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.

signed.

pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.

010” Hydrophilic Guidewire.

+ pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.

signed.

pdf” – All systems packaged with an X-Pedion™ hydrophilic guidewire (103-0605-200).

Balloon component not sold individually.

33100 000-1	Balon Supercompliant		DM000371459; DM000371460; DM000371461; DM000371462; DM000371463; DM000371464; DM000371465; DM000371466; DM000371467; DM000371467
74	Hyperglide 104- 4310,104-4315,104- 4113,104-4112,104- 4127,104	SUA,M edtroni c	

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

Trebuie sa ofere ocluzie perfecta a anevrismelor cu gat larg, ” – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –

DESCRIPTION

The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010” guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes.

INDICATIONS FOR USE

The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired.

These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm.

Lungimea balonului trebuie sa fie: 10-30 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.signed.pdf” –

CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Length (mm) 10.0 - 30.0

Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-5 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.signed.pdf” – CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Diameter (mm) 3.0 - 5.0

Volumul trebuie sa fie: 0.30- 0.50 ml, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – Tabelul „Balloon Inflation Compliance Charts for Models 104-4310, 104-4315, 104-4113, 104-4112, 104-4127, 104-4132, 104-4515, 104-4520, 104-4530 / rubrica ”Maximum Rated Volume” – in dependenta de marimea balonului, 0.30cc, 0.50cc sau altul (cccentimetru cub mililitrului)

Balonul trebuie sa fie compliant,

Trebuie sa ofere navigare facila,

Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului,

Trebuie sa aiba un grad ridicat de suplete si flexibilitate,

Trebuie sa ofere un control al procedurii foarte bun datorita vizibilitatii ridicate,

Trebuie sa ofere stabilitate ridicata si un grad foarte bun de torsiune datorita design-ului cateterului, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010” guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon.

When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes.

INDICATIONS FOR USE

The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired.

These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm. + pagina 2 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – descrierea beneficiilor si particularitatilor

Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012” inclus in pachet. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010” Hydrophilic Guidewire.

33100
000-1

Cateter ghid pentru
coronare

SUA, M
edtroni
c

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;DM000400949;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;DM000400327;DM000400775;DM000400869;DM000400828;DM000401167;DM000400365;DM000400329;DM000401176;DM000400277;DM000400852;DM000401038;DM000400372;DM000401145;DM000400703;DM000400511;DM000400773;DM000400761;DM000400405;DM000401239;DM000400558;DM000401057;DM000400814;DM000400734;DM000400975;DM000400785;DM000400542;DM000400358;DM000400833;DM000401187;DM000400289;DM000400934;DM000401195;DM000400663;DM000400801;DM000400780;DM000400681;DM000400632;DM000400623;DM000400598;DM000400534;DM000400857;DM000400944;DM000400646;DM000400871;DM000401203;DM000401222;DM000401121;DM000401056;DM000400311;DM000401206;DM000401061;DM000400661;DM000400457;DM000400903;DM000400476;DM000400448;DM000401142;DM000401117;DM000400412;DM000401067;DM000401189;DM000400604;DM000401072;DM000400898;DM000400874;DM000400679;DM000401202;DM000400408;DM000400648;DM000401180;DM000401181;DM000400832;DM000401175;DM000401084;DM000400607;DM000401041;DM000400927;DM000400789;DM000400767;DM000400726;DM000400483;DM000400348;DM000401026;DM000401126;DM000400759;DM000400264;DM000400897;DM000401209;DM000400355;DM000400824;DM000400753;DM000400817;DM000400582;DM000400653;DM000400403;DM000401069;DM000400548;DM000400494;DM000400519;DM000400401144;DM000400523;DM000400910;DM000401023;DM000400464;DM000400610;DM000400438;DM000400983;DM000400428;DM000400696;DM000400482;DM000401197;DM000400909;DM000400597;DM000400593;DM000400840;DM000400583;DM000400565;DM000401062;DM000400434;DM000400286;DM000400979;DM000400806;DM000400936;DM000400275;DM000400450;DM000401116;DM000400670;DM000400777;DM000401196;DM000400594;DM000400609;DM000401047;DM000400691;DM000401143;DM000400893;DM000400634;DM000401124;DM000401165;DM000400262;DM000401136;DM000400854;DM000400276;DM000400384;DM000400334;DM000401224;DM000400460;DM000401029;DM000400744;DM000401226;DM000400550;DM000400512;DM000400953;DM000400686;DM000400271;DM000400520;DM000400637;DM000400291;DM000400614;DM000400600;DM000400635;DM000400586;DM000400826;DM000400791;DM000400497;DM000400496;DM000401018;DM000400544;DM000400955;DM000400666;DM000401194;DM000400647;DM000401155;DM000400528;DM000401040;DM000400982;DM000401008;DM000400257;DM000400655;DM000400941;DM000400998;DM000400343;DM000400942;DM000401020;DM000400463;DM000400455;DM000400690;DM000400469;DM000400258;DM000400258;DM000400361;DM000400908;DM000400611;DM000400872;DM000400350;DM000400985;DM000400863;DM000400724;DM000401214;DM000400451;DM000400389;DM000400881;DM000400967;DM000400809;DM000401016;DM000401223;DM000400419;DM000401235;DM000401166;DM000400730;DM000401087;DM000400380;DM000400654;DM000400426;DM000400820;DM000401177;DM000401233;DM000400905;DM000400694;DM000401066;DM000400304;DM000401125;DM000400575;DM000400356;DM000400288;DM000401234;DM000400390;DM000400330;DM000400317;DM000400400;DM000400296;DM000400870;DM000401073;DM000401227;DM000400997;DM000401240;DM000400758;DM000400423;DM000400485;DM000401188;DM000400369;DM000400930;DM000400367;DM000400375;DM000401039;DM000400508;DM000400509;DM000400729;DM000400492;DM000400733;DM000400568;DM000400751;DM000400531;DM000400762;DM000400741;DM000401199;DM000400923;DM000400354;DM000400270;DM000400280;DM000400255;DM000401190;DM000400943;DM000400507;DM000400621;DM000401054;DM000401100;DM000400381;DM000400950;DM000400732;DM000400404;DM000400658;DM000400885;DM000401109;DM000400889;DM000400973;DM000400588;DM000400949;DM000400771;DM000400396;DM000400995;DM000401131;DM000400673;DM000400650;DM000400931;DM000400429;DM000400804;DM000400999;DM000400618;DM000400648;DM000400644;DM000400425;DM000400878;DM000401147;DM000400718;DM000400960;DM0004003063;DM000400267;DM000400326;DM000401005;DM000400341;DM000401032;DM000400792;DM000400723;DM000401082;DM000400366;DM000400522;DM000400342;DM000401236;DM000400274;DM000400468;DM000401106;DM000400430;DM000400402;DM000400935;DM000401134;DM000400564;DM000400886;DM000401027;DM000400913;DM000400347;DM000400624;DM000400948;DM000400764;DM000400707;DM000400591;DM000400660;DM000400933;DM000401198;DM000401092;DM000400856;DM000401004;DM000400481;DM000401115;DM000400431;DM000400994;DM000401076;DM000400675;DM000401065;DM000400306;DM000400991;DM000400884;DM000401208;DM000400385;DM000400287;DM000400825;DM000401036;DM000400562;DM000401237;DM000400926;DM000400963;DM000400671;DM000400946;DM000400849;DM000400513;DM000400964;DM000400822;DM000400382;DM000401042;DM000401050;DM000401079;DM000400399;DM000400992;DM000400418;DM000401172;DM000400459;DM000400266;DM000400760;DM000400290;DM000400965;DM000400555;DM000400722;DM000400540;DM000400704;DM000400918;DM000400328;DM000400912;DM000400629;DM000400603;DM000400688;DM000400504;DM000400717;DM000400397;DM000400574;DM000401010;DM000400737;DM000400783;DM000400873;DM000400656;DM000400847;DM000400938;DM000401093;DM000400716;DM000400394;DM000401015;DM000401156;DM000400959;DM000400413;DM000400969;DM000401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;DM000400612;DM000401113;DM000401019;DM000400861;DM000401107;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;DM000400516;DM000400378;DM000401077;DM000400810;DM000400970;DM000401170;DM000400324;DM000400649;DM000400855;DM000400486;DM000400976;DM000400398;DM000400364;DM000400472;DM000400850;DM000400812;DM000400253;DM000401127;DM000400371;DM000400259;DM000400294;DM000400678;DM000400727;DM000400268;DM000401035;DM000400701;DM000400292;DM000400980;DM000400474;DM000401122;DM000400911;DM000401003;DM000400417;DM000400940;DM000400781;DM000401159;DM000400900;DM000401051;DM000401017;DM000401129;DM000400627;DM000401095;DM000401120;DM000400745;DM000401139;DM000400639;DM000401102;DM000401046;DM000400392;DM000400387;DM000400902;DM000401053;DM000400916;DM000400630;DM000401183;DM000400858;DM000401090;DM000401185;DM000400454;DM000400919;DM000400617;DM000400843;DM000400937;DM000400959;DM000401221;DM000401105;DM000400652;DM000400793;DM000400924;DM000401169;DM000400445;DM000400254;DM000400524;DM000400533;DM000400592;DM000400626;DM000400868;DM000401049;DM000400845;DM000401064;DM000400808;DM000400319;DM000400835;DM000401193;DM000400763;DM000400491;DM000401171;DM000400403;DM000400721;DM000400312;DM000400939;DM000401071;DM000400546;DM000400641;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;DM000400931;DM000401083;DM000400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM000400714;DM000400297;DM000400453;DM000400708;DM000400605;DM000400560;DM000400894;DM000401148;DM000401086;DM000401179;DM000401151;DM000400359;DM000401088;DM000400577;DM000401230;DM000400298;DM000400566;DM000400436;DM000400735;DM000400386;DM000400559;DM000400920;DM000400377;DM000400599;DM000400922;DM000400444;DM000400606;DM000401114;DM000400337;DM000401009;DM000400770;DM000400794;DM000400293;DM000401103;DM000400684;DM000400819;DM000400307;DM000400747;DM000400844;DM000400315;DM000400383;DM000400784;DM000400921;DM000400340;DM000401219;DM000400488;DM000401154;DM000400787;DM000400538;DM000400932;DM000401128;DM000401207;DM000400573;DM000401060;DM000400576;DM000400447;DM000401108;DM000400314;DM000400990;DM000400440;DM000400986;DM000400323;DM000400687;DM000400841;DM000400807;DM000401085;DM000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400813;DM000401058;DM000400776;DM00040

0480;DM000400968;DM000400551;DM000400515;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;DM000400410;DM000400509;DM000400273;DM000400338;DM000400769;DM000400657;DM000401132;DM000400895;DM000400864;DM000401238;DM000400697;DM000401173;DM000400362;DM000401153;DM000400962;DM000400645;DM000400284;DM000400282;DM000400439;DM000400622;DM000400433;DM000400720;DM000400310;DM000400778;DM000401006;DM000400683;DM000400799;DM000400458;DM000401186;DM000401063;DM000401001;DM000401055;DM000401030;DM000400416;DM000400823;DM000400395;DM000401174;DM000400838;DM000400261;DM000400987;DM000401096;DM000400578;DM000401043;DM000400411;DM000400518;DM000400587;DM000400798;DM000400755;DM000400363;DM000401228;DM000400750;DM000401164;DM000400477;DM000400698;DM000400818;DM000400901;DM000400811;DM000400475;DM000400752;DM000400456;DM000400539;DM000401220;DM000401138;DM000400662;DM000400407;DM000400333;DM000401225;DM000400625;DM000400961;DM000400867;DM000400421;DM000400756;DM000400754;DM000401213;DM000400862;DM000400373;DM000400978;DM000400667;DM000400616;DM000400638;DM000400406;DM000400547;DM000401080;DM000400424;DM000400842;DM000400772;DM000400535;DM000400860;DM000401212;DM000400589;DM000400996;DM000400467;DM000400765;DM000400552;DM000400441;DM000400379;DM000400709;DM000400680;DM000401192;DM000401229;DM000400260;DM000401028;DM000400420;DM000400570;DM000400740;DM000400437;DM000401089;DM000401094;DM000400815;DM000400859;DM000400974;DM000400521;DM000400452;DM000401021;DM000400401;DM000401231;DM000400692;DM000400958;DM000401074;DM000401130;DM000400517;DM000401078;DM000400925;DM000400766;DM000400993;DM000400543;DM000400705;DM000400693;DM000400966;DM000400443;DM000401168;DM000400502;DM000400713;DM000400510;DM000400414;DM000400295;DM000400432;DM000400896;DM000400265;DM000401000;DM000400887;DM000400470;DM000400719;DM000401211;DM000400917;DM000400335;DM000400929;DM000401204;DM000400303;DM000400834;DM000400906;DM000401111;DM000400748;DM000401201;DM000401191;DM000401119;DM000400256;DM000400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;DM000400682;DM000400572;DM000400851;DM000400876;DM000400422;DM000400484;DM000400490;DM000400305;DM000400880;DM000401118;DM000400636;DM000400505;DM000400805;DM000400336;DM000400360;DM000400283;DM000400493;DM000401178;DM000401048;DM000400768;DM000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;DM000400620;DM000400651;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;DM000401160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899; ;DM000400742;

84

Launcher Laxxxxxx

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

Cateter ghid pentru abord radial sau femural destinat livrării instrumentelor endovasculare, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, mesa plată cu înpletire dublă pentru radioopacitate sporită, rezistență ridicată la kinking și răspuns sporit la torsiune.

Tehnologii de zone multiple de flexibilitate sporită (minim 5) pentru asigurarea suportului și manipularii optime.

Varf conic atraumatic.

Acoperire hidrofila – 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 ≥ 2 .

0 mm diameter.

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

Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels ≥ 2 .

0 mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description.

Contraindications None.

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

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

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

Medtronic guide catheters contribute indirectly to the success of percutaneous transluminal interventions that benefit.

patients ranging from 73% in complex interventions (e.g., CTO, highly calcified, SVG, bifurcations, ISR)1 to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings.

Diametre obligatorii: 5F,6F,7F,8F; – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –ORDERING INFORMATION / 5 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 6 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 7 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 8 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf);

Lungime - 105 cm (+/-5cm). – da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.signed.pdf” – pe eticheta fiecărui produs este specificat „Length” 100 cm

Forme standarte obligatorii

AL, – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ LEFT

AR, – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ RIGHT

JR, – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –RIGHT STANDARD

JL, – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –LEFT STANDARD

33100	Cateter cu Balon		
000-1	pentru atrioseptostomie	Canada	
38	Cateter Atrioseptostomie Z5 SPT00X	Numed	DM000394221,DM000394222

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

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

Cateter cu balon obligator dedicat atrioseptomiei pediatrice. – da, pagina 2 din „Z5 Numed.signed.pdf” –

Recommended for balloon atrioseptostomy, an accepted technique in most pediatric cardiology centers for the palliation of several congenital cardiac defects

Compatibilitate cu teți 5F, și 6F– da, pagina 3 din „Z5 Numed.signed.pdf” –The SPT002 - 9.5mm catheter requires a 5F introducer sheath, the SPT003 - 13.5mm catheter requires a 6F introducer sheath + pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” – Introducer Size (FR): 5-6.

Balon non-compleant, cu profil redus în stare dezumflată, lumen dublu.

Radioopacitate a cateterului și marcaje a balonului.

– da, pagina 1 din „Captura Website Z5.

signed.

pdf” – The Z-5™ features a micro-thin non-compliant balloon for a low deflated profile that maintains its flexibility.

The balloon inflation is controlled by volume.

The tip of the catheter is angled at 35 degrees to facilitate passage into the left atrium.

The Z-5™ catheter has a dual lumen, with an end hole that can accommodate a guidewire.

The catheter body is radiopaque to facilitate reliable positioning of the catheter.

The reduced 9.5mm inflated balloon size makes atrioseptostomy easier to perform on neonates with a small left atrium.The catheter body is Polymeric, DEHP-free, and not made with natural rubber latex. The balloon is a thermoplastic elastomer (non-compliant), DEHP-free, and not made with natural rubber latex.

Compatibilitate cu ghid de 0,014” și 0,021”– da, pagina 3 din „Z5 Numed.signed.pdf” –The angled tip facilitates passage across the interarterial opening to the left atrium. In case of difficulty in positioning a 0.014" guidewire for the SPT002 - 9.5mm catheter, or a 0.021" guidewire for the SPT003 - 13.5mm catheter may be used to achieve safe positioning..

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

Dimesiuni obligatorii

Lungimea shaftului de 50 cm (+/-5cm) – da, pagina 2 din „Z5 Numed.signed.pdf” –It is a dual lumen catheter, 50cm in length

Diametre 9.5 mm și 13.5 mm (+/-0.5mm) – da, pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” –Balloon Diameters (mm): 9.5 & 13.5

Lungimi 0.95cm (+/-0.05cm) și 1.35cm (+/-0.05cm– da, pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” –Balloon Lengths (cm): 0.95 & 1.35

(suplimentar la cele obligatorii se va accepta și alte dimensiuni) ;

33100 000-1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	SUA,M: edtroni	DM000203072; DM000203071; DM000203070; DM000203069
63	Cello 16100x0	c	

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

Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin.

Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima.

Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking.

– da, pagina 4 din „cello-euus.

signed.

pdf” –The Cello™ Balloon Guide Catheter is a coaxial-lumen, braidreinforced, variable stiffness catheter with two radiopaque markers on both the distal and proximal ends of the balloon and a bifurcated luer hub on the proximal end.

A compliant silicone balloon is mounted on the distal end.

Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6F / 7F/ 8F si 9F – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –

Tabelul „Cello™ Balloon Guide Catheter” coloana „OD (in)” – in aceasta coloana este prezentat diametru extern in unitatea de masura „inch” – 0.075, 0.095, 0.102, 0.118 – echivalentul a respectiv 6, 7, 8, 9 Fr

si lungime efectiva (de lucru) de minim 92cm. – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFNS”, coloana „Effective Length (cm)” – sunt disponibile lungime de 92cm si 95 cm

33100 000-1	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	SUA, Medtronic	DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM000400008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;DM000399972;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400009;DM000399993;DM000400032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM000399947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000399973;DM000400020;DM000400014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400045;DM000399990;DM000399992;DM000400037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;DM000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012; DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;
32	Nanocross AB14W0xxxxxxx	c	

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.

• Markerii 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 introducător 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

33100 000-1	Cateter periferic cu balon conic		"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	Amphirion Deep	SUA,Medtronic	

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 vârf 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

33100 000-1	Cateter suport intracranial	SUA,M edtroni c	DM000202556;DM000202561;DM000202551;DM000202563;DM000202560;DM000202555;DM000202550;DM000202562;DM000202554; ;DM000202558;DM000202557;DM000202553;DM000202559;DM000202552;
64	Navien RFXAxxx-xxx-xx		

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

Cateter de suport intracranial.

Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare.

Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor. – da, pagina 4 din

„Navien_IFU.

signed.

pdf” –Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter.

The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use.

The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy.

The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label.

The Navien A+ Intracranial Support Catheter inner lumen can accommodate guide wires up to 0.

038 inches in diameter to aid in placement of the catheter system.

The proximal end of the Navien A+ Intracranial Support Catheter has a luer fitting to allow attachment of accessories and infusion of liquids through the system.

The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations.

The catheter is provided sterile, nonpyrogenic, and is intended for single use only.

+ pagina 1 din „Captura website Navien.

signed.

pdf” – Imaginea „NAVIEN™ A+ .

INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –Navien™ A+ intracranial support catheter’s variable pitch nitinol coil design delivers stability and minimal ovalisation for optimal control in neurovascular procedures.

Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – CHARACTERISTICS: Navien™ A+ can be used as an aspiration catheter; Distable flexible length for all sizes: 8cm; Wire compatibility: 0.035”/0.038”

Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu

Dimensiuni cateter 5F, 6F– da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F” + pagina 5 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –

Tabelul „Navien Intracranial Support Catheter” coloana „Maximum Outer Diameter (F / in)

Lungimi disponibile obligatorii 115, 125cm– da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele:

„AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Total Length (cm)” –lungimi existente 95, 105, 115, 125, 130

Varf drept sau unghiulat (se acceptă vârful drept formatabil cu vapori fierbinți) – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Tip Shape” - tipuri disponibile Straight (drept) si Multi-Purpose 25 (unghiulate la 25 grade)

33100 000-1	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	SUA,B oston Scientif ic	DM000462672; DM000462670; DM000462671
82	Meier		

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

Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. – da, pagina 1 din „captura website Meier.signed.pdf” –Super stiff support for strength and stability when placing large devices such as thoracic sheaths and in AAA procedures.

33100 000-1	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	SUA,M edtroni c	DM000371419; DM000371418; DM000371420
106	Apollo 105-509x-000		

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

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

Directionabil de flux., – da, pagina 3 din „Apollo_IFU.signed.pdf”, -The Apollo Onyx Delivery Catheter is a single-lumen, endhole catheter designed for the superselective infusion of physician-specified therapeutic agents such as embolization materials and diagnostic materials such as contrast media in tortuous, distal vessels. The catheter has a semi-rigid proximal shaft and a highly flexible distal shaft to facilitate the advancement of the catheter in the anatomy. The proximal end of the catheter incorporates a standard luer adapter to facilitate the attachment of accessories. The outer surfaces of the catheter are coated to increase lubricity. The Apollo catheter is designed to facilitate catheter retrieval in the event the catheter becomes entrapped within the vasculature. The distal section of the catheter incorporates a detachment zone that allows detachment of the distal tip when the force required to extract the catheter exceeds the force to detach the tip. The catheter has 2 radiopaque marker bands to visualize the position of the catheter and the detach zone area:

- Proximal to the detach zone
- At the distal end of the catheter

Vârful detașabil în câteva lungimi disponibile. – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -APOLLO™ DETACHABLE TIP Greatly reduces the critical challenge of catheter entrapment during Onyx™ LES embolisation.

Reflux can be permitted and monitored, allowing for maximum injection time and deeper Onyx™ LES penetration.

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

Diametru intern obligatoriu: 0.013” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „ Inner Diameter (in)” Diametrul extern vârf obligatoriu: 1,5F (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Distal Outer Diameter (F)”

Lungime totala obligatorie: minim 165 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Total Length (cm)” lungime varf: 1.5 cm; 3 cm; 5 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Tip Length (cm)”

33100000-1	Microcateter livrare spirale (coils)	SUA, M; cdtroni	DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426
21	Echelon lxx-xxxx-xxx	c	

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

Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu minim 4 zone distincte de impletire progresiva.

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ microcatheter’s strong nitinol braid technology with progressive picks-per-inch, provides

Diametru intern 0.017”,

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Distal Inner Diameter (in): 0.017 Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ 14: Proximal Outer Diameter (F): 2.4; Distal Outer Diameter (F): 1.9; si Echelon™ 10: Proximal Outer

Diameter (F): 2.1; Distal Outer Diameter (F): 1.7 Lungime de lucru minim 150cm / lungime totala minim 155cm

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Total Length (cm): 155; Usable Length (cm): 150 Compatibil cu ghid 0.014”

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Max. guidewire: 0.014” Varf drept sau unghiulat 45° / 90°

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ 10 / Echelon™ 14 - Tip Shape: 90°; 45°; Straight

Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip)

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Steamshapeable flexible tip with dual marker bands

Prezinta 2 markeri distali radioopaci

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Steam-shapeable flexible

tip with dual marker bands + pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Doi markeri radioopaci de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică.

Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofilic pentru lubricitate

– da, pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Suprafața externă a cateterului este acoperită pentru a crește lubrifierea acestuia.

Rezistenta superioara la kinking si ovalizare

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Kink resistance

and minimal ovalisation to maintain lumen durability for reliable device delivery

Microcateterul sa fie compatibil DMSO

– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – DMSO Compatible Suporta o presiune de injectare 600psi

– da, pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Presiunea de perfuzie cu acest dispozitiv nu trebuie să depășească 600 PSI (4137 kPa).

33100 000-1	Microcatetere	SUA, M edtroni	DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734
19	Rebar 105-50xx-xxx	c	

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

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 otel inoxidabil ranforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement

Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigidă , 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:

Microcateter diametru intern 0.021” , diametru extern proximal 2.7F / distal 2.4F , lungime totala minim 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;

Microcateter diametru intern 0.027” , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala minim 130 cm . – 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;

33100 000-1	Microghid 0.008"	SUA, M edtroni	DM000371200
76	Mirage 103-0608	c	

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

Microghid compatibil 0.008” : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer si introducer– da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” –MIRAGE™ 0.008" / Atraumatic access with soft tip coil and unique taper profile. (0.008” distal diameter) / Tip shapeability and retention / Precise torque control / Lubricious hydrophilic coating / Distal access + pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – CONTENTS One (1) sterile, hydrophilic guidewire with torque device and guidewire introducer.

DESCRIPTION

The Hydrophilic Guidewire is a stainless steel guidewire with a radiopaque, platinum distal coil.

The guidewire is hydrophilically coated on the distal portion. For a Hydrophilic Guidewire labeled as an “Exchange” guidewire, the proximal portion is coated with polytetrafluoroethylene (PTFE).

The Exchange guidewire facilitates the exchange of one interventional device for another, while maintaining guidewire position in the anatomy.

Included within the sterile pouch is a torque device to assist in guidewire manipulation and a guidewire introducer to ease the introduction of the guidewire into the catheter hub and/or hemostasis valve

33100 000-1	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	SUA, M edtroni	DM000613535
65	Cadence precision injection cod 103- 0304	c	

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

Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml – da pagina 1 din „Cadence Precision Injector.signed.pdf” – The Cadence™ Precision Injector provides precision inflation of balloon catheters; 0.02 ml inflation per rotation offers tactile feedback + tabelul „Cadence™ Precision Injector Accessory” – coloana „Capacity (ml)” – 1.

33100 000-1	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	SUA, M edtroni	DM000385683;DM000385681;DM000385678;DM000385677;DM000385680;DM000385674;DM000385676;DM000385679;DM000385675;
108	Axium™ Prime Super Soft 3D APB-x-x3D-SS,	c	;DM000385682;DM000202582;DM000202581;DM000202580;DM000385706;DM000385707;DM000385710;DM000385709;DM00038571;
			2;DM000385708;DM000385705;DM000385711;DM000385713;DM000202573;DM000202571;

Axium™ Prime
Super Soft Helix
APB-x-x-HX-SS.

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

Spirale filling 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.signed.pdf”, -The Axium™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.)

which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. + pagina 1 din „Axium Family Chart.signed.pdf”, -

Axium™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils

Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm - da, pagina 1 din „Axium Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axium™

Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)

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

Prevazute cu marker pentru detasare manuala.

– da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.

signed.

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

D.

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

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

D.

).

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

D.

).

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

Advance the Instant Detacher (I.

D.

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

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

D.

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

Remove the Instant Detacher (I.

D.

).

33100
000-1

**Spirale platina cu
detasare mecanica
pentru embolizarea
endovasculara a
anevrismelor (Coils)**

SUA, M
edtroni
c

DM000385666;DM000385660;DM000385657;DM000385661;DM000385671;DM000385668;DM000385669;DM000385662;DM000385664;
;DM000385670;DM000385673;DM000385658;DM000385663;DM000385667;DM000385665;DM000385659;DM000385672;DM00020258;
6;DM000202583;DM000202584;DM000202585;DM000202587;DM000385695;DM000385704;DM000385694;DM000385690;DM0003856;
84;DM000385688;DM000385700;DM000385701;DM000385685;DM000385696;DM000385686;DM000385691;DM000385697;DM000385;
699;DM000385698;DM000385693;DM000385703;DM000385702;DM000385692;DM000385687;DM000385689;DM000202575;DM00020;
2579;DM000202576;DM000202574;DM000202578;DM000202577;

109

Axium™ Prime Extra
Soft 3D APB-x-x3D-ES,
Axium™ Prime Extra
Soft Helix APB-x-x-HX-
ES

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

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

Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)

Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantă – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”,

-The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher.

Prevazute cu marker pentru detasare manuala.

– da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.

signed.

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

D.

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

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

D.

).

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

D.

).

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

Advance the Instant Detacher (I.

D.

) over the delivery pusher until the PLI.

fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1). To detach the implant, place the Instant Detacher (I.D.) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumbslide to return to its original position. Remove the Instant Detacher (I.D.).

33100 000-1	Stent montat pe balon	SUA,M	DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895;; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893;
		edtroni	DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909;; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906;;
40	VISI PRO PXP35- XXXXXXXXXX	c	DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910;; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928;
			DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917;; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924;;

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

Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulele deschise;

Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro.signed.pdf” –The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device.

The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a noncompliant balloon catheter.

The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon.

Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)”

Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.

signed.

pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)” Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare;Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.

signed.

pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0.

035” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ;• Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro.

signed.

pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.

035" balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement.

/ SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility.

/ PRECISE PLACEMENT: Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement.

/ Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper.

/ Progressive stent design delivers minimal shortening.

Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm

Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut; Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website

VisiPro.signed.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.035" balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT: Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. /

Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening.

Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended sheath size (F)”

Presiunea nominala, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)”

Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)”

Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)”

Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)”

Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)”

Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” –OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD).

The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study.

Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0.035" guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system.

33100 000-1	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	SUA, Medtronic	DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000204508;DM000204495;DM000204464;DM000204463;DM000204509;DM000204494; ;DM000204458;DM000204491;DM000204445;DM000204441;DM000204516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;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;DM000204470;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;
42	Everflex Entrust EVX35- xxxxxxx		

Specificarea tehnică deplănă 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 electrolitic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului.

Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.

Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului.

Markeri radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.

Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .

Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. – da, pagina 4 din „2.2

Instructions for Use_MS-510531.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 locului 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 maner 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 introducer sheath.

Performantele stentului in timp sa fie evidentiata 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

33100 000-1	Stent periferic cu flexibilitate crescută	SUA, Medtronic	DM000204558;DM000204584;DM000204595;DM000204545;DM000204586;DM000204577;DM000204552;DM000204554;DM000204538;DM000204535;DM000204549;DM000204527;DM000204551;DM000204599;DM000204530;DM000204560;DM000204539;DM000204591;DM000204575;DM000204589;DM000204571;DM000204594;DM000204564;DM000204546;DM000204597;DM000204572;DM000204563;DM000204570;DM000204534;DM000204548;DM000204540;DM000204528;DM000204587;DM000204582;DM000204547;DM000204533;DM000204585;DM000204557;DM000204544;DM000204592;DM000204596;DM000204555;DM000204561;DM000204598;DM000204565;DM000204537;DM000204562;DM000204559;DM000204574;DM000204583;DM000204531;DM000204579;DM000204578;DM000204541;DM000204573;DM000204529;DM000204590;DM000204550;DM000204543;DM000204576;DM000204569;DM000204553;DM000204556;DM000204532;DM000204580;DM000204593;DM000204542;DM000204536;DM000204588;DM000204581;
43	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXXXXX	c	

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 radioopaci 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 dimensiuni 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 completă 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 introductor 6 Fr.

– da, pagina 2 din „catalog everflex.

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

33100 000-1	Stentgraft aorta abdominala		
82.2	Endurant II + Sentrant + Reliant ETBFxxxxCxxxEE/E TLW16xxCxxxEE/E TEWxxxxC82EE/E TCFxxxxC49EE/ET T FxxxxC70EE/ETUF xx14C102EE + SENSH2228W + AB46	SUA, M edtroni c	DM000395429;DM000395423;DM000395428;DM000395410;DM000395430;DM000395419;DM000395414;DM000395438;DM000395426; ;DM000395409;DM000395427;DM000395439;DM000395413;DM000395411;DM000395424;DM000395433;DM000395422;DM00039543; 5;DM000395421;DM000395425;DM000395437;DM000395417;DM000395412;DM000395431;DM000395415;DM000395416;DM0003954; 20;DM000395436;DM000395432;DM000395434;DM000395418;DM000395452;DM000395466;DM000395467;DM000395457;DM000395; 458;DM000395450;DM000395465;DM000395442;DM000395464;DM000395459;DM000395468;DM000395443;DM000395461;DM00039; 5460;DM000395469;DM000395462;DM000395446;DM000395449;DM000395454;DM000395456;DM000395440;DM000395448;DM0003; 95455;DM000395463;DM000395453;DM000395451;DM000395445;DM000395447;DM000395441;DM000395444;DM000395473;DM000; 395472;DM000395471;DM000395474;DM000395470;DM000395477;DM000395479;DM000395475;DM000395478;DM000395476;DM00; 0395483;DM000395480;DM000395481;DM000395482;DM000395484;DM000395485;DM000395488;DM000395487;DM000395489;DM0; 00395486;DM000395318;DM000342528; DM000395312;

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

Set de proteze și instrumente endovasculare pentru protezarea aortei abdominale. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –The Endurant™ II/Endurant™ IIs stent graft system

(hereinafter referred to as the Endurant II/IIs stent graft system) is designed for the endovascular repair of aneurysms.

When placed within the target lesion, the stent graft provides an alternative conduit for blood flow within the patient’s vasculature by excluding the lesion from blood flow and pressure.

The stent graft system is comprised of 2 main components: the implantable stent graft and the disposable delivery system.

The stent graft is preloaded into the delivery system and advanced to the aneurysm using fluoroscopic guidance.

Upon deployment, the stent graft self-expands to conform to the shape and size of the seal zones above and below the aneurysm. + pagina 1 din „captura website Endurant.signed.pdf”

– OVERVIEW: Choose the AAA proven solution as varied as your patients. The Endurant™ II system family of products provides the standard of care with a legacy of clinical success for the treatment of abdominal aortic aneurysm (AAA).

For the past 5 years, the Endurant II stent graft system has been used in 1 out of 2 EVAR cases.* The Endurant™ II stent graft has deep clinical experience and favorable clinical outcomes designed to treat both straightforward and challenging anatomy.

Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinării pieselor adționale: extensii iliace, extensii aortice, piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf”

–The Endurant II/IIs stent graft (Figure 1) has 2 basic configurations: a bifurcated configuration and a limb configuration.

Additional configurations include iliac extension, aortic extension, abdominal tube, and aorto-uni-iliac (AUI).

After placement of the bifurcated or AUI device, limbs and additional stent grafts are introduced separately into the vessel and mated with the implanted configuration.

Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului in functie de anatomia pacientului.

– SRL Oxivit-med se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului in functie de anatomia pacientului Compatibil cu tehnica CheVAR pentru cazurile cu diametrul zonei de fixare proximala $\geq 2\text{mm}$ și angulație infrarenala $\leq 60^\circ$ precum și pentru fixarea cu endoancore spirale– da, pagina 1 din „captura website EnCheVAR.signed.pdf”

– EnCheVAR with Endurant™ II/IIs stent graft system + Radiant™ balloon-expandable covered stent Proven device combination for ChEVAR. + pagina 3 din „enchevar-brochure.signed.pdf” –. Indicated for patients with $\geq 2\text{ mm}$ neck length and $\leq 60^\circ$ infrarenal angle + agina 1 din „captura website Endurant.signed.pdf”

– Optimal seal and fixation.

Mshaped proximal stents provide wall apposition and minimize in-folding.

Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation.

+ pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

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

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

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

Material; spire nitinol, graft din poliester multifilament cu porozitate scazuta, suturi de imbinare din poliester și polietilena cu greutate moleculara mare. – da, pagina 15 din Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –All Endurant II/IIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures.

Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid in visualization and to facilitate accurate placement. The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy. + pagina 17 din Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – Table 1. Stent graft materials

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

Ancore suprarenale prevazute cu agatatori de fixare.

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

12mm.

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

signed.

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

2 din „aortic-product-catalogue.

signed.

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

1% delivery and deployment success (ENGAGE PAS) • Tip capture deployment mechanism allows precise positioning — even after deployment of 3 stent rings— and allows greater control of deployment and landing accuracy+ pagina 17 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

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

+ pagina 1 din „captura website Endurant.

signed.

pdf – Flexibility and conformability.

Designed to conform to the natural tortuosity of the vessel.

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

Accurate placement and controlled deployment.

Flexible, kink-resistant delivery system facilitates stent graft delivery.

Tip capture for precise positioning adjustments, including adjustment of placement proximally or distally.

Optimal seal and fixation.

M-shaped proximal stents provide wall apposition and minimize in-folding.

Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation.

Durability and strength.

High-density, multifilament polyester graft material.

provides lower porosity for resistance against aneurysm sac growth.

Markeri radioopaci între spire, la marginea proximală a părții de graft. Markeri radioopaci aditional pentru orientarea sistemului de livrare. Markeri radioopaci pentru suprapunerea pieselor aditionale (corespunzatori zonelor de suprapunere și marginii distale).. – da, pagina 16 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –Figure 1.

Stent graft configurations and locations of RO markers + pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –All Endurant II/IIIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures. Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid in visualization and to facilitate accurate placement. The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy. + pagina 32

din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf – 10.

1.

3 Device preparation + pagina 8 din „aortic-productcatalogue.

signed.

pdf – Suprapunerea sa se încadreze între 3 și 5cm, corespunzator 3-5 rânduri de stent– da, pagina 42-43 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf –Table 8.

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

signed.

pdf – Endurant™ II/IIIs stent graft system /Component placement guide Mecanism de siguranță pentru eliberarea treptată la plasarea stent-graftului (3 timpi); stent- graftul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar după ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1-2 rânduri stent) și se verifică poziționarea, fiind permise mișcări de ajustare.

.

Mecanismul de manevrare pentru eliberarea completă a varfului stentului din sistemul de prindere să fie situat pe maner, separat de manșonul culisant ce deschide stent-graftul pe toată lungimea.

.

– da, pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf – 10.

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

No sheath is necessary for the.

introduction of the delivery system or deployment of the stent graft.

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

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

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

See Section 10.

2.

18.

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

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

10.

2.

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

1.

Slowly insert the delivery system.

2.

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

+ pagina 33 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” – 3.

Inject contrast media through an.

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

4.

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

Note: The edge of the graft fabric is 0.

5 mm to 1.

0 mm above the top edge proximal radiopaque markers.

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

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

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

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

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

Caution: When aligning the position of stent graft, be.

sure the fluoroscope is angled perpendicular to the center line of the infrarenal aorta to avoid parallax or other sources of visualization error.

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

Figure 5.

Introduce the aortic delivery syste ; 10.

2.

2 Confirm position 1.

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

2.

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

signed.

pdf” –10.

2.

3 Deploy proximal end of bifurcated configuration 1.

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

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

3.

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

4.

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

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

Refer to Chapter 11.

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

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

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

Figure 6.

Deploy the proximal end of the bifurcated configuration+ pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” –10.

2.

4 Deploy contralateral leg of bifurcated configuration Continue holding the front grip of the delivery system stationary and then rotate the slider handle.

counterclockwise, stopping immediately after the contralateral leg is released from the graft cover or delivery sheath (Figure 7) + pagina 35 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” –10.

2.

5 Release proximal end of suprarenal stent 1.

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

2.

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

3.

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

4.

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

+ pagina 37 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” –10.

2.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Using a gentle in-and-out motion with the delivery system, rotate the delivery system until the spin visualization and to facilitate accurate placement.

The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy.

+ pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” – 10.

1.

3 Device preparation + pagina 8 din „aortic-productcatalogue.

signed.

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

signed.

pdf” –Table 8.

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

signed.

pdf” – Endurant™ II/IIs stent graft system /Component placement guide Mecanism de siguranta pentru eliberarea treptata la plasarea stent-graftului (3 timpi); stent- graftul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar dupa ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1-2 randuri stent) si se verifica pozitionarea, fiind permise miscari de ajustare.

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

– da, pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.

signed.

pdf” – 10.

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

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

For infrarenal EVAR procedures using the Heli-FX.

EndoAnchor system, the access vessel diameter and morphology should be compatible for use with the device and should accommodate a 16 Fr introducer sheath.

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

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

See Section 10.

2.

18.

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

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

10.

2.

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

1. Slowly insert the delivery system.

2. Advance over the guidewire so that the most proximal stents and the radiopaque markers are visualized in the target proximal aortic neck (Figure 5). + pagina 33 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –

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

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

Note: The edge of the graft fabric is 0.5 mm to 1.0 mm above the top edge proximal radiopaque markers.

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

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

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

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

Caution: When aligning the position of stent graft, be sure the fluoroscope is angled perpendicular to the center line of the infrarenal aorta to avoid parallax or other sources of visualization error. Some cranial caudal angulation of the image intensifier (I-D) tube may be necessary, especially if there is anterior angulation of the aneurysm neck. Figure 5. Introduce the aortic delivery system; 10.2.2 Confirm position

1. Ensure that the distal portion of the contralateral stub leg is above the aortic bifurcation and within the aneurysmal sac, and not within the iliac vessel.
2. Rotate the handle until the radiopaque marker on the distal stent of the contralateral stub leg is aligned with the contralateral iliac artery + pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.3 Deploy proximal end of bifurcated configuration 1. With 1 hand on the front grip, hold the delivery system stationary. 2. With the other hand, slowly withdraw the graft cover by rotating the external slider counterclockwise (in the direction of the slider arrow), until the constrained suprarenal stent is exposed and 2 to 3 of the Endurant II or Endurant IIs body stents have been fully deployed (Figure 6).
3. Use angiography to verify position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel.
4. If needed, gently push the entire delivery system proximally or pull distally until the proximal end of the graft material is distal to the lowest untreated visceral vessel.

Note: In the unlikely event of delivery system failure that results in partial stent graft deployment due to graft cover severance, the “handle disassembly” technique may permit successful deployment of the stent graft. Refer to Chapter 11. Caution: Do not rotate the graft cover during deployment as this may torque the device and cause it to rotate during deployment. Caution: If the graft cover is accidentally withdrawn, the stent

graft will prematurely deploy and may be incorrectly positioned.

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

Figure 6. Deploy the proximal end of the bifurcated configuration+ pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.

2. 4 Deploy contralateral leg of bifurcated configuration Continue holding the front grip of the delivery system stationary and then rotate the slider handle counterclockwise, stopping immediately after the contralateral leg is released from the graft cover or delivery sheath (Figure 7) + pagina 35 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.

2. 5 Release proximal end of suprarenal stent .

1. Use angiography to verify the position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel.
2. Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip.
3. With the other hand, rotate the back-end wheel clockwise, moving the tapered tip forward to release the proximal end of the suprarenal stent (Figure 8).
4. Observe the release of the suprarenal stent under fluoroscopy and continue turning the back-end wheel until it is completely clear of the delivery system spindle. + pagina 37 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.7 Recapture spindle in tapered tip

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

1. Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip.
2. Confirm that the spindle has fully separated from the suprarenal stent; gently torque the delivery system if it has not fully separated
3. Gently rotate the delivery system while pushing the entire delivery system approximately 3 cm proximally so that the tapered tip and spindle are completely clear of the suprarenal stent.
4. With the other hand, rotate the back-end wheel counterclockwise to recapture the spindle in the tapered tip (Figure 10).
5. Observe the recapture of the spindle within the sleeve of the tapered tip under fluoroscopy.
6. Continue turning the back-end wheel counterclockwise until the spindle has been completely recaptured and the back-end wheel is at the bottom (Figure 10).

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

Note: Ensure that the suprarenal stent is fully disengaged from the spindle before pushing the delivery system forward. Note: If the spindle catches on the suprarenal stent during advancement, completely advance the back-end wheel clockwise. Using a gentle in-and-out motion with the delivery system, rotate the delivery system until the spindle slips past the suprarenal stent. Then continue with the withdrawal process.

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

Warning: Failure to adequately advance the delivery system to recapture the spindle can result in the trapping of a suprarenal apex within the tapered tip sleeve. This will alter the proximal landing zone during delivery system withdrawal.

Figure 10. Recapture the spindle in the tapered tip.

Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-productcatalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” diametre distale 13-16-20mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Distal graft diameter (mm)”

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

diametre cateter 18 si 20Fr. – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)”

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

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

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

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

Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm, – da, pagina 7 din „aortic-productcatalogue.signed.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)”

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

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

Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm – da, pagina 7 din „aortic-productcatalogue.signed.pdf” –Aortic extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)” indle slips past the suprarenal stent. Then continue with the withdrawal process.

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

Warning: Failure to adequately advance the delivery system to recapture the spindle can result in the trapping of a suprarenal apex within the tapered tip sleeve. This will alter the proximal landing zone during delivery system withdrawal. Figure 10. Recapture the spindle in the tapered tip.

Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-productcatalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)”

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

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

diametre cateter 18 si 20Fr. – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)”

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

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

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

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

Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm, – da, pagina 7 din „aortic-productcatalogue.signed.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)”

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

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

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



Vinzătorul
:

Oxivit-Med SRL
IMSP Spitalul Clinic
Republican Timofei
Moşneaga

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.