

CAPCS



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Data

23.01.2024

CONTRACT nr. 21092224/03/02
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„16” ianuarie 2024

mun. Chișinău
(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 Institutul de Cardiologie</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Vitalie MOSCALU (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 1003600150613 (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 (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:

- a) Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- b) 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;
- c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

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

3. Presentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni 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 rîndul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate.

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

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

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

2. Termenele și condițiile de livrare

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

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

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

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală) și Beneficiarului cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor la destinația finală.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul

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

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

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

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

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

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 11 809 273,8 (Unsprezece milioane opt sute nouă mii două sute șaptezeci și trei 80) lei.

(suma cu cifre și litere)

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

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

4. Condițiile de predare-primire

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

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

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

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

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

5. Standarde

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

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

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

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

c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

b) să transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;

c) să nu recepționeze bunuri neînregistrate în registrul de stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

a) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

b) să încaseze penalitățile de la Vînzător conform pct. 9.2, 9.8, 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

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

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

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

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

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

8. Rezoluțiunea Contractului

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

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

a) refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;

b) nerespectarea de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;

c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;

d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

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

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

9. Reclamații și sancțiuni

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

9.12. Vînzătorul 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. Vînzătorul 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, cîte un exemplar pentru Vînzător, Centru și Beneficiar.

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

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

11.8. Prezentul contract este valabil până la 31.12.2024.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Oxivit-Med SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90	Adresa poștală: mun. Chisinau, str. N. Testemitanu 29/1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 + 373 22 808002; fax: + 373 22 808003 69507769 , info@oxivit-med.com; oxivit.medical@gmail.com	Telefon: 022 (022) 733 711; (022) 256 110 , cardiologie2010@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: MD26TRPCCC518430A00003A 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: 1003600150613	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
		
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

Chisinau

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						
3100000-1	Baloane PCI semicompliante	Bucată	700,00	828,0000	894,2400	579 600,0000	625 968,0000
188	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Balon farmacologic activ utilizat în angioplastia coroniana	Bucată	50,00	7 315,0000	7 900,2000	365 750,0000	395 010,0000
221	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Bucată	700,00	750,0000	810,0000	525 000,0000	567 000,0000
176	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	Bucată	10,00	130 848,0000	141 315,8400	1 308 480,0000	1 413 158,4000
228	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Cateter pentru trombaspirație biluminal	Bucată	150,00	2 587,5000	2 794,5000	388 125,0000	419 175,0000
202	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Set introducător pentru puncție arterială femurală de diametru mare	Bucată	50,00	4 761,0000	5 141,8800	238 050,0000	257 094,0000
166	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024						
3100000-1	Stent expandabil pe balon	Bucată	10,00	8 400,0000	8 400,0000	84 000,0000	84 000,0000

41	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024									
13100000-1	Valva aortică autoexpandabila transcater de dimensiuni mari	Bucură	15,00	496 782,0000	536 524,5600	7 451 730,0000	8 047 868,4000			
223	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							10 940 735,0000	11 809 273,8000		

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL



Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Mod CPV		Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Tara și Producătorul
Nr Lot		Modelul articolului	
Certificate de calitate / Standarde de referință			
3100000-1	Baloane PCI semicompliante	SUA, Medtronic	DM000399055; DM000399069; DM000399087; DM000399088; DM000399113; DM000399078; DM000399110; DM000399067; DM000399071; DM000399126; DM000399084; DM000399090; DM000399096; DM000399093; DM000399107; DM000399076; DM00039906; 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; DM000399124; DM000399070; DM000399079; DM000399125; DM000399083; DM000399102; DM000399103; DM000399103; DM000399086; DM000399121; DM000399082; DM000399104; DM000399115; DM000399092; DM000399081; DM000399114;
188	Solarice Rx + Sprinter1,5	SUA, Medtronic	
pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>erinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințele obligatorii fixe aloarene PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant apid Exchange Balloon Dilatation Catheter Compatibilitate ghid: 0,014” (0,36 mm). – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei. – da, pagina 1 din „Solarice Tech</p> <p>exes RO_UC201707863ML.signed.pdf” Markerii radiopaci platinum-iridium: 1 pentru Ø 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 - 4,00 mm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”</p> <p>esioane nominale: 6-8 atm. Presiune RPB: 12 – 14 atm în funcție de diametrul balonului. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”</p> <p>erinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>imesiuni obligatorii</p> <p>ngime shaft: 140-145 cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>iametre balon: 1,5 mm - 4,00 mm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>ngimi balon: 6 mm - 30 mm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>uplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni).</p>			
3100000-1	Balon farmaceutic utilizat în angioplastia coronariană	SUA, Medtronic	DM000500866; DM000500862; DM000500884; DM000500868; DM000500875; DM000500867; DM000500876; DM000500869; DM000500881; DM000500859; DM000500858; DM000500874; DM000500861; DM000500887; DM000500882; DM000500860; DM000500879; DM000500880; DM000500856; DM000500864; DM000500865; DM000500885; DM000500870; DM000500888; DM000500878; DM000500886; DM000500863; DM000500857; DM000500866; DM000500862; DM000500884; DM000500868; DM000500875; DM000500867; DM000500876; DM000500869; DM000500881; DM000500859; DM000500858; DM000500874; DM000500861; DM000500887; DM000500882; DM000500860; DM000500879; DM000500880; DM000500856; DM000500864; DM000500865; DM000500885; DM000500870; DM000500888; DM000500878; DM000500886; DM000500863;
221	PREVAIL	SUA, Medtronic	
pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>erinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințele obligatorii fixe) Balon RX, impregnat cu Paclitaxel, excipient natural Uree cu acțiune hidrofilică - obligatoriu pentru evitarea acțiilor alergice și toxice.</p> <p>mp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde.</p> <p>da pagina 6 din „Attachment 4 - Prevail IFU.</p> <p>gned.</p> <p>lf” – 1 Device description The Medtronic Prevail paclitaxel-coated PTCA balloon catheter is a percutaneous transluminal coronary angioplasty (PTCA) rapid-exchange system.</p> <p>re Drug component, referred to as the FreePac™ drug coating, consists of the drug paclitaxel and the excipient urea.</p> <p>re Prevail DCB is coated with a dose of paclitaxel of approximately 3.</p> <p>μg/mm2 regardless of the size of the balloon.</p> <p>re total dose administered is always less than 2.2 mg per balloon, based on the largest available balloon size of 4.0 mm x 30 mm.</p> <p>re device component dilates the vessel lumen by PTCA, and the drug is intended to reduce the proliferative response that is associated with restenosis.</p> <p>re drug-coated balloon at the distal end of the catheter can be inflated to a defined diameter at a specific pressure (see product labeling). The proximal end of the catheter has a female luer for attachment to an inflation device.</p> <p>re catheter provides a lumen that enables the use of a guidewire to position the catheter.</p> <p>adiopaque balloon markers enable accurate placement.</p> <p>raft markers for brachial and femoral techniques are in place.</p> <p>pagina 1 din „captura website - Prevail.</p> <p>gned.</p> <p>lf” - PROVEN FREEPAC COATINGS FreePac coating combines two proven components that work together: Paclitaxel — potent antiproliferative drug that remains within tissue throughout the healing process6 Urea — biocompatible excipient</p>			

at enables rapid and reliable drug transfer within 30–60 seconds [3].

etiute antirestenoză după angioplastie- nu mai puțin de 28 zile (se confirmă cu analize de laborator). –da pagina 5 din „prevail-deb-launch-digital-brochure.signed.pdf” –EXCELLENT SAFETY AND EFFICACY / VERY LOW LATE LOSS
 / ALL PATIENTS AT 6 MONTHS / And confirmed in the PREVAIL Study4. Includes complex lesions . 54.7% ISR. 75% small vessel in de novo lesions

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

isponibil pe cateter cu lungime de 140-150 cm.

ompatibil cu ghid de 0.014”.

imensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm- da pagina 7 din „Attachment 4 - Prevail IFU.signed.pdf” –7 Detailed device description 7.1 Specifications - Tabel

3100000-1

Cateter ghid pentru

coronare – tip

“balanced support”

SUA, Medtronic

Launcher Laxxxxx

176

3:DM000400969;DM000401070;DM000400829;DM000400409;DM000400988;DM000400612;DM000401113;DM000401019;DM000400861;DM000401107;DM000401123;DM000400557;DM000400553;DM000400796;DM000401150;DM000400374;DM000400465;DM000400746;DM000400378;DM0004001077;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;DM000401185;DM000400454;DM000400919;DM000400617;DM000400843;DM000400937;DM000400959;DM000401221;DM000401105;DM000400652;DM000400793;DM000400924;DM000401169;DM000400445;DM000400254;DM000400533;DM000400592;DM000400662;DM000400868;DM000401049;DM000400845;DM000401064;DM000400808;DM000400319;DM000400835;DM000401193;DM000400763;DM000400491;DM000401171;DM000400627;DM000400721;DM000400312;DM000400939;DM000401071;DM000400546;DM000400641;DM000401215;DM000401149;DM000400846;DM000400971;DM000400802;DM000400931;DM000401083;DM000400442;DM000400640;DM000401216;DM000400984;DM000400514;DM000401162;DM000400714;DM000400297;DM000400453;DM000400708;DM000400566;DM000400560;DM000400894;DM000401148;DM000401086;DM000401179;DM000400359;DM000401088;DM000400577;DM000401230;DM0004004029;DM000400566;DM000400337;DM000401009;DM000400770;DM000400794;DM000401012;DM000400748;DM000400966;DM000400754;DM000401218;DM000400680;DM000400383;DM000400784;DM000400921;DM000400340;DM000401219;DM000400488;DM000401154;DM000400787;DM000400538;DM000400932;DM000401128;DM000401207;DM000400573;DM000401060;DM000400576;DM000400447;DM000401108;DM000400314;DM000400990;DM000400440;DM000400986;DM000400323;DM000400668;DM000400841;DM000400807;DM000401085;DM000400580;DM000401141;DM000400556;DM000400776;DM000400776;DM000400776;DM000400480;DM000400968;DM000400880;DM000400551;DM000400489;DM000400613;DM000400628;DM000401012;DM000400478;DM000401024;DM000400410;DM000400309;DM000400273;DM000400338;DM000400769;DM000400657;DM000401132;DM000400895;DM000400864;DM000401238;DM000400697;DM000401173;DM000400362;DM000401153;DM000400962;DM000400645;DM000400284;DM000400282;DM000400439;DM000400622;DM000400433;DM000400720;DM000400310;DM000400778;DM000401006;DM000400683;DM000400799;DM0004004045;DM000401186;DM000401063;DM000401001;DM000401030;DM000400416;DM000400823;DM000400395;DM000401174;DM000400838;DM000400726;DM000400799;DM000401096;DM000400578;DM000401043;DM000400411;DM000400518;DM000400587;DM000400587;DM000400755;DM000400363;DM000401228;DM000400750;DM000401164;DM000400477;DM000400698;DM000400818;DM000400901;DM000400811;DM000400811;DM000400475;DM000400752;DM000400456;DM000400539;DM000401220;DM000401138;DM000400662;DM000400407;DM000400333;DM000401225;DM000400961;DM000400625;DM000400961;DM000400467;DM000400765;DM000400552;DM000400441;DM000400379;DM000400680;DM000400373;DM000400978;DM000400667;DM000400616;DM000400638;DM000400420;DM000400570;DM000400740;DM000400437;DM000401089;DM000400542;DM000400842;DM000400772;DM000400535;DM000400860;DM000401212;DM000400589;DM000400996;DM000400467;DM000400765;DM000400966;DM000400966;DM00040168;DM000401119;DM000400256;DM000400192;DM000400229;DM000400260;DM000401028;DM000400420;DM000400570;DM000400570;DM000401028;DM000400452;DM000401021;DM000400442;DM000400547;DM000401089;DM000400842;DM000400859;DM000400974;DM000400521;DM000400452;DM000401021;DM000400442;DM000400896;DM000400265;DM000401009;DM000400887;DM000400770;DM000401211;DM000400917;DM000400925;DM000400766;DM000400993;DM000400453;DM000400705;DM000400966;DM000400966;DM000401111;DM000400748;DM000401201;DM000401191;DM000400422;DM000400484;DM000400281;DM000400685;DM000401232;DM000400731;DM000400345;DM000400682;DM000400572;DM000400851;DM000400876;DM000400422;DM000400484;DM000400305;DM000400880;DM000401118;DM000400636;DM000400505;DM000400336;DM000400336;DM000400283;DM000400493;DM000401178;DM000401048;DM000400768;DM000400676;DM000400836;DM000400972;DM000400831;DM000401158;DM000400473;DM000401200;DM000400620;DM000400665;DM000400782;DM000401205;DM000400471;DM000400370;DM000400619;DM000401014;DM000400915;DM000401160;DM000400890;DM000400702;DM000400525;DM000400301;DM000400899;DM000400742

pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
 zinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
 onstructia cu curbura secundară ce oferă un suport sport.
 onstruit din Teflon cu acoperire interioară și exterioară cu nylon-polimer, permițând o mai bună manevrare decât cetelele ghid numai din teflon.
 evazut și cu gauri laterale , varf atraumatic, marker radioopac proximal – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a
 aft 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 technology is a
 pport or retention.

Polymer
 Encapsulated braid wire
 Inner jacket
 Flat braid wire
 Outer jacket /
 uncher 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
 adopaque 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
 imposed 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.
 tended 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-
 traacanal carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries).
 tended patient population. The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels ≥ 2.0 mm diameter.
 tended 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) to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings.

Performance characteristics The catheter has a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end. The lumen enables delivery of the catheter or interventional devices to target arteries. A stainless steel braided wires between the liner and outer jacket provide axial stiffness and kink resistance for ease of delivery.

radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy.

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

da, pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.pdf”

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

uruburi: Extrabuck-up 2,0-5,0; - da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - EBU (EXTRA BACKUP)

L 0,75-4,0; - da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”

imensiuni obligatorii

imensiuni: - I, D, 5F- 0.058"; 6F- 0.071"; 7F- 0.081"; 8F- 0.090" - da, pagina 22 din

Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile Items per box: 1 Label

color: 5F: Grey, 6F: Green, 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058", 6F = 0.071", 7F = 0.081", 8F = 0.090"

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

imensiuni obligatorii

imensiuni: - I, D, 5F- 0.058"; 6F- 0.071"; 7F- 0.081"; 8F- 0.090" - da, pagina 22 din

Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile Items per box: 1 Label

color: 5F: Grey, 6F: Green, 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058", 6F = 0.071", 7F = 0.081", 8F = 0.090"

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

suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

AMPLATZ LEFT

2,0-6,0; - da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - LEFT STANDARD

3,0-6,0; - da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - RIGHT STANDARD

R1-2; - da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - AMPLATZ RIGHT

P; - da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - Multipurpose

ypass; - da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - BYPASS GRAFTS

erinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentar la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

3100000-1

Cateter multi-electrod

pentru denervare renală

RDN016 + RDN017

SYMPPLICITY

SPYRAL™ +

Symplivity G3

SUA, Medtronic

DM0600198174; DM0000198175

specificarea tehnica deplina propusa de catre ofertant / Termenele de garantie [valabilitate, dupa caz]

cateter compatibil 6F, tip RX (rapid exchange) la 30 cm de varful distal; - da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” - Multi-Electrode Renal Denervation Catheter 1. Product Description The

mplicity Spyral™ multi-electrode renal denervation catheter is designed to be used with the Symplivity G3™ renal denervation radio frequency (RF) generator.

the catheter connects to the generator using the integrated cable attached to the catheter handle.

the catheter requires the use of a 0.

3-mm (0.

4-in) guidewire for delivery, preferably without hydrophilic coating.

or a straighter electrode array during delivery. Medtronic recommends using an extra support guidewire such as the Medtronic Thunder® guidewire.

addition, a standard dispersive electrode (also known as a neutral electrode, return electrode pad, or grounding pad) must be placed on the patient and connected to the generator for the therapy to be delivered.

ther ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately.

the catheter has an effective length of 117 cm and is compatible with a 6-Fr guide catheter, and is designed for treating in vessels with

ameters ranging from 3 to 8 mm. As shown in Table 1, the catheter features 4 gold radiopaque electrodes at the spiral (helical) distal end. In the straight configuration, the distance between the electrodes is 6.5 mm. The electrodes are deployed

to a spiral (helical) shape by partially retracting the guidewire proximal to the spiral section of the catheter.

the treatment length (the distance between electrodes 1 and 4) of the catheter changes with the vessel diameter (Table 1).

radiopaque tip marker is located 1 mm proximal to the catheter tip and assists in the positioning of the catheter using fluoroscopic guidance.

The catheter also features a straightening tool that facilitates safe insertion of the guidewire into the catheter (Figure 1).

This tool is located near the handle and slides along the catheter shaft to straighten the distal end.

pagina 4 din „spyr-al-ic-brochure

gned.

If” – LA6IMAK – Launcher™ 6Fr 55-cm guide catheter with IMA curve + pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet

gned.

If” – Size • 117-cm working length-compatible with 90 cm or shorter guide catheters • 6Fr guide catheter-compatible • 0.

2” maximum OD + pagina 2 din „spyr-al-catheter-techsheet

gned.

If” – RX joint: 30 cm from distal tip Design: autoexpandabil forma elicooidală pentru o cat mai buna adaptare la o gama variată de forme si dimensiuni ale arterelor renale; – da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view

gned.

If” – Multi-Electrode Renal Denervation Catheter 1.

Product Description The Symplicity Spyr™ multi-electrode renal denervation catheter is designed to be used with the Symplicity G3™ renal denervation radio frequency (RF) generator.

The catheter connects to the generator using the integrated cable attached to the catheter handle.

The catheter requires the use of a 0.

3-mm (0.

4-in) guidewire for delivery, preferably without hydrophilic coating.

For a straighter electrode array during delivery, Medtronic recommends using an extra support guidewire such as the Medtronic Thunder® guidewire.

In addition, a standard dispersive electrode (also known as a neutral electrode, return electrode pad, or grounding pad) must be placed on the

patient and connected to the generator for the therapy to be delivered.

Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately.

The catheter has an effective length of 117 cm and is compatible with a 6-Fr guide catheter, and is designed for treating in vessels with diameters ranging from 3 to 8 mm.

As shown in Table 1, the catheter features 4 gold radiopaque electrodes at the spiral (helical) distal end.

In the straight configuration, the distance between the electrodes is 6.

mm.

The electrodes are deployed into a spiral (helical) shape by partially retracting the guidewire proximal to the spiral section of the catheter.

The treatment length (the distance between electrodes 1 and 4) of the catheter changes with the vessel diameter (Table 1).

The radiopaque tip marker is located 1 mm proximal to the catheter tip and assists in the positioning of the catheter using fluoroscopic guidance.

The catheter also features a straightening tool that facilitates safe insertion of the guidewire into the catheter (Figure 1).

This tool is located near the handle and slides along the catheter shaft to straighten the distal end.

Material: poliuretani cu ramforsare metalica; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet

gned.

If” – Materials/Handle • ABS, thermoplastic elastomer overmold Catheter • Proximal shaft: polyether block amide laminated over stainless steel • Intermediate tubing: polyether block amide with braided stainless steel • Distal electrode array

elect: thermoplastic urethane • Tip: thermoplastic • Guidewire lumen: high-density polyethylene liner • Spiral shaping element: nickel/titanium • Guidewire loading tool: thermoplastic Compatibil cu ghid 0.

14”;; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet

gned.

If” – Rapid exchange design compatible with 0.

14” guidewire 4 electrozi monopolari, radioopaci, din aur, lungime 1.

mm pozitionati elicoidal; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-techsheet

gned.

If” – Electrodes: 4 RF monopolar, gold, radio-opaque, 1.

mm length Timp rapid de ablatie 60 sec; – da pagina 5 din „M967336A001DOC3_AA_view

gned.

If” – 9.

performing ablation procedure 1.

Once electrodes are well apposed angiographically and impedance values and tracings are stable, RF energy can be delivered to the treatment site.

This is done by pressing any of the following: the RF button on the generator front panel, the RF button on the remote control, or the foot switch.

The generator delivers power for a target duration of 60 seconds using an automated algorithm and will cease power delivery upon completion of the treatment after 60 seconds.

The timer begins counting up and the LED indicator remains blue while RF therapy is being delivered.

At any point during the procedure, delivery of RF energy can be stopped by pressing the RF button on the generator front panel, pressing the RF button on the remote control, or depressing the foot switch.

The marker radiopaque din Pt/Ir la 1 mm de varful distal; ; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Tip marker: 1 mm proximal of distal tip

lungime 117 cm, compatibil cu catetere de 100 cm sau mai scurte; Profil maxim: 0.054”;; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Size • 117-cm working length-compatible with 90 cm or shorter guide catheters • 6Fr guide

theter-compatible • 0.052” maximum OD

dimensiunea vasului de tratat: 3 – 8 mm; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Vessel diameter treatment range: 3–8 mm

lungimea zonei ce poate fi tratata cu toti electrozii activi: 17 – 21 mm; – da pagina 2 din „spyr-al-catheter-techsheet.signed.pdf” – Treatment length: 17–21 mm if all electrodes are activated

ingimeea varfului: 5 mm; - da pagina 2 din „sphyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” - Tip length: 5 mm
 marker shaft femoral: 55 cm de varful distal; - da pagina 2 din „sphyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” - Femoral shaft marker: 55 cm from distal tip
 ablu integrat pentru conectarea la generatorul de radiofrecventa; - da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” - Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D
 ble, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately.
 onpatibil cu generatorul electrochirurgical cu radiofrecventa cu control automat (se presteaza gratis de furnizorul cateterului); - Da, SRL Oxivit-med va presta gratuit generatorul Symplicity G3 care este compatibil cu Cateter multielectrod
 nitru denerarea remala
 iterea este monitorizata si controlata continuu pe baza temperaturii si impedantei masurate la zona de contact electroad-tesat pentru a se asigura o functionare optima; - da pagina 4 din „sphyral-ic-brochure.signed.pdf” -Real-time responsive
 gorithm controls and monitors the safe distribution of energy to target nerves†
 Power delivery to each electrode automatically adjusts depending on real-time temperature and impedance sensor feedback8
 ezinta interfața de tip touchscreen pentru configurarea personalizata a electrozilor; Monitorizarea complet vizibila a electrozilor; - da pagina 3 din „sphyral-ic-brochure.signed.pdf” - Individual electrodes can be selected or deselected depending
 the ability to make full contact with vessel wall -pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Display 1 touchscreen display on front panel, 1024x768 XGA monitor displaying graphics, messages,
 ipedance, temperature, and time
 evazut cu telecomanda si/ sau pedala de control (optional); - da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” -Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well
 the optional foot switch and cart which are both available separately + pagina 8 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 2.2 System components
 imensuni: aprox. 30 cm x 40 cm x 20 cm; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Dimensions 29.9 cm x 36.7 cm x 18.9 cm (11.8 in x 14.5 in x 7.45 in) (height x width x depth)
 reutate pina la 10 kg (fara accesorii); - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Weight 9.07 kg (20 lb)
 iagonalna display: nu mai puțin de 25 cm; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Display 1 touchscreen display on front panel, 1024x768 XGA monitor displaying graphics, messages,
 ipedance, temperature, and time
 itere RF la tesire: max 8.0 W; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications / RF output power 6.5 W maximum per electrode
 vrea de energie se face daca impedanta masurata este intre 175 - 1200 ohm; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Impedance measurement 175 Ω to 250 Ω, ±20% 251 Ω to 700 Ω, ±10%
 il Ω to 1200 Ω, ±15%
 iterea de alimentare: 100 - 240 V, 50 - 60 Hz; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” - 13 Product specifications /Input power 100 to 240 V ~, 50/60 Hz universal power supply, 200 VA input power rating
 isconnecting the AC power cord removes AC mains power from the unit

3100000-1	Cateter pentru trombaspiratrie biluminal Export Advance	SUA, Medtronic	DM0000401908
202	Export Advance ADVANCECE		

pecificarea tehnica deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
 ritate obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
 ateter de trombaspiratrie biluminal, rapid exchange, premonat cu stilet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire.
 onstrucția shaft-ului print-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export
 dvance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients.

RODUCT DETAILȘI Superior Deliverability
 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance. Dependable Delivery to the
 rget Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability
 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† High-performing Aspiration Power:
 rge extraction lumen (0.044" proximal, 0.043" distal) increases aspiration power.‡ Optimised hub geometry improves flow.†
 ft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf”
 ull Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site
 Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases + pagina 1 din
 4990365A001DOC3A_view.signed.pdf”

Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions. Failure to do so may result in complications.
 he Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.36 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm [0.070 in] minimum ID).
 has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable).
 he proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied).
 Iso, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids.
 stemul este format din:
 'rnf catheter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat inainte in
 iedatia apropiere de lumenul ghidului.
 Ja, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and
 roTECTING patients.

RODUCT DETAILȘI Superior Deliverability1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance.
 ependable Delivery to the Target Site:
 e-loaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability
 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† Highperforming Aspiration Power:
 rge extraction lumen (0.044" proximal, 0.043" distal) increases aspiration power.‡

ptimised hub geometry improves flow. † Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina din „Export_Advance_bro_prev.signed.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site

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

pagina 3 din „Export_Advance_bro_prev.signed.pdf” - Large extraction lumen (0.044” proximal; 0.043” distal) increases aspiration power

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

oi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. -da pagina 2 din „Export_Advance_bro_prev.signed.pdf”

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

stermul contine doua seringi si filtrele tip cosulet

onpatibilitate ghid: 0.014”

zistent la rascuire - da, pagina 1 din „M990365A001DOC3A_view.signed.pdf”

Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings

id precautions noted throughout these instructions.

tilure to do so may result in complications.

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

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

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

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

erinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)

imesuni obligatorii

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

la pagina 2 din „Export_Advance_bro_prev.signed.pdf” -Lubricious hydrophilic 38-cm coating reduces friction and ensures smoother advancement through difficult vessels + da pagina 2 din „Export_Advance_bro_prev.signed.pdf” tabel, Length m) 140 (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

Set introdusor pentru	
3100000-1	puncție arterială femurală de diametru mare
166	SUA, Medtronic Sentrant
	DM000395320; DM000395322; DM000395323; DM000395327; DM000395317; DM000395315;; DM000395316; DM000395319; DM000395325; DM000395324; DM000395326; DM000395328; DM000395313; DM000395314; DM000395318;; DM000342527; DM000342530; DM000342535; DM000342529; DM000342525; DM000342531; DM000342536;; DM000342523; DM000342532; DM000342534; DM000342538; DM000342526; DM000342528

pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție ivalabilitate, după caz

erinte obligatorii fixe:

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

† introdusor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilator, valvă hemostatică, robinet tridirecțional

acă cu acoperire hidrofilică (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); dilator din polipropilena, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; valvă hemostatică din silicon cu design oss-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor; injecția substanțelor de contrast sau a agenților terapeuțici, măsurarea presiunii;

acă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporiță și un inel de sutură pentru fixare.

ăcele sunt rezistente la kinking.

ăte componentele nu conțin latex.

ătul cu toate componentele sunt amplasate într-un suport de plastic. - da, pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.signed.pdf” - 1 Device description The Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating (Figure 1) is a ngle-use, disposable, hydrophilic catheter that provides a flexible and hemostatic conduit for the insertion of endovascular devices and to minimize blood loss associated with vascular procedures.

ne system is comprised of 2 components: a dilator and an introducer sheath, which accommodate a 0.035 in (0.89 mm) guidewire.

ne dilator is radiopaque and has a tapered, flexible tip that facilitates atraumatic tracking through the vasculature.

femal Luer taper fitting is located on the proximal end of the dilator grip.

ne distal end of the dilator grip is threaded to allow the dilator to be secured to the sheath seal housing. The introducer sheath is comprised of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic tive assembly.

sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing.

radiopaque marker band is located at the distal tip of the sheath.

ne device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing.

gure 1. Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating / This device does not contain natural rubber latex; + pagina 51 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” - The choice for superior hemostasis + imaginea cu componente + pagina 1 n „Captura website Sentrant.signed.pdf” - SENTRANT INTRODUCER SHEATH FEATURES The Sentrant introducer sheath is the choice for superior hemostasis.

Smooth dilator to sheath transition Radiopaque marker band Reinforced coiled tubing Two working lengths: 28 cm and 64 cm Hydrophilic coating Locking mechanism on dilator handle Guidewire diameter: 0.035” / 0.89 mm

erinte minime obligatorii: (oferta poate contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni)

imesuni obligatorii

ăcă cu diametru de 12 Fr-16 Fr. - da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” - Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (F)”

lungime 60-70 cm. - da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” - Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Working Length (cm)”

uplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).

3100000-1	Stent expandabil pe balon	SUA, Medtronic VISI PRO PXP35-XXXXXXX	DM000399886; DM000399926; DM000399882; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399901; DM000399897; DM000399884; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879;
41			
pecificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenile de garanție (valabilitate, după caz)			
<p>erinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): ent montat pe balon; Stent matrice cu celulă deschisă; Rezistența radială înaltă; - da, pagina 4 din „VisiPro.signed.pdf” -The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device. te 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. arkeri radioopaci la fiecare capăt al stentului - obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului după instalare; Scurtarea dimensiunii stentului este zero sau minimală - obligatoriu; - da, pagina 1 din „catalog isiPro.</p>			
<p>gned. if” - Broad offering of 6 Fr compatible 0. is” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile; Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro. gned. if” - PREMIUM VISIBILITY; Distinct 0. is” 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. rovides accurate catheter marker alignment to balloon taper. rogressive stent design delivers. minimal shortening irf flexibil de forma conică; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă a locului de deschidere a stentului; Stif flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; - da, pagina 1 din „captura website isiPro.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. / rovides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening. esiunea nominală, maxim 8 atm - da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” esiunea de spargere, minim 12 atm; - da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” ompatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; - da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” ompatibilitatea cu ghid de 0.035; - da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” i existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficiența tratamentului leziunilor arterelor iliac externe si comune. - da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” -OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement ith the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The ent’s patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. adioaque 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. erinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): imesiuni obligatorii ingimea stentului obligatorii 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibilă in mod obligatoriu); - da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” -Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)” iametrele obligatorii 5-6-7-8-9-10 mm - da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)” ingimea balonului obligatorii: 15,20,30,40,60 mm - da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Order information”, coloana „Recommended sheath size (F)” iametru la presiunea nominală obligatorii: 5,6,7,8,9,10 mm - da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)” ingimea sistemului de livrare obligatorii :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) - da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” - Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm uplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)</p>			
3100000-1	Valva aortica autoexpandabila transcateter de dimensiuni mari	SUA, Medtronic	DM000634562; DM000634563; DM000634564; DM000634561
223	Valva EVPROPLUS-23/26/29/34 Loading System L-EVPROP34; L-EVPROP23-29 Delivery System D-EVPROP34; D-		

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

erinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)
 it de valva aortică transcatheter din pericard porcine; Implantare prin abord transfemoral, direct aortic sau subclavicular;
 adroteza din pericard porcine tratat împotriva calcificării, configurate cu trei foite;
 adru de susținere confecționat din Nitinol, autoexpandabil; Design supra-annular, pentru performanțe hemodinamice bune; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view_igned.

If* – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.

Evolut PRO+ transcatheter aortic valve (bioprostheses) The bioprostheses is designed to replace the native or surgical bioprosthetic aortic heart valve without open heart surgery and without concomitant surgical removal of the failed valve.

ne support frame is manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque.

ne bioprostheses is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration.

ne bioprostheses has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.

cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprostheses.

ne bioprostheses is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring longchain fatty acid. AOA is an antimineralization treatment shown to reduce both early and late valvular

ification. The bioprostheses is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).

stemul de livrare sa permita repositiionarea valvei inainte de fixarea definitiva; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view_signed.pdf” –1.2 Delivery catheter system (catheter) The catheter comes in different

odels.

refer to Table 3 for system compatibility.

refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components.

ne catheter facilitates the placement of the bioprostheses within the annulus of the aortic valve.

ne catheter assembly is flexible and compatible with a 0.

15 in (0.

39 mm) guidewire.

ne distal (deployment) end of the system features an atraumatic, radiopaque catheter tip and a capsule that covers and maintains the bioprostheses in a crimped position.

ne capsule includes a distal flare to enable the bioprostheses to be partially or fully recaptured after partial deployment.

stability layer is fixed at the handle and extends down the outside of the catheter shaft.

provides a barrier between the retractable catheter and the introducer sheath and vessel walls, thus enabling the catheter to retract freely.

ne Evolut PRO+ inline sheath is assembled over the stability layer, which functions as a hemostatic introducer sheath and minimizes the access site size to the capsule diameter.

ne 23-29 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate an 18 Fr (6.

) mm) device.

ne 34 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate a 22 Fr (7.

) mm) device.

da pagina 31 din „M987523A001DOC1_RevB_view.

igned.

If* – 2.

ositioning precautions / Caution: Use the handle of the delivery system to reposition the bioprostheses. Do not use the outer catheter shaft.

stem de livrare cu profil redus, indicat pentru vas de acces transarterial de la 5.

mm diametru, pentru diminuarea complicațiilor vasculare; pentru protezarea inelelor aortice cu diametrul între 18 și 30 mm; – da pagina 9 din „evolut-proplus-product-brochure.

igned.

If* – Broadening Access with an Expanded Platform and Expanded Indication § With a reduced delivery profile for 23-29 mm valves, only Medtronic is indicated to treat patients with vessels as small as 5.

mm.

With the ability to treat the broadest annulus range of any commercially available TAVR system, Evolut PRO+ valves can treat annulus ranges from 17*/18 mm to 30 mm.

The Evolut PRO+ system is approved for all symptomatic severe aortic stenosis patients.

it complet de accesorii necesare pentru implantare; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view_signed.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system,

hich includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.

ezență de înveliș extern la baza valvei care mărește contactul suprafeței cu anatomia nativă, oferind etanșare avansată– da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view_igned.

igned.

If* – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.

Evolut PRO+ transcatheter aortic valve (bioprostheses) The bioprostheses is designed to replace the native or surgical bioprosthetic aortic heart valve without open heart Evolut PRO+23 mm Valve / Evolut PRO+ 26 mm Valve / Evolut PRO+ 29

m Valve / Evolut PRO+ 34 mm Valve (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni), surgery and without concomitant surgical removal of the failed valve.

ne support frame is.

manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque.
 The bioprosthesis is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration.
 The bioprosthesis has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.
 cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprosthesis.
 The bioprosthesis is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring long-chain fatty acid.
 AOA is an antimicrobial treatment shown to reduce both early and late valvular calcification.
 The bioprosthesis is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).

stem compatibil cu ghid de 0.035"; - da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” - The catheter comes in different models. Refer to Table 3 for system compatibility. Refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components.
 The catheter facilitates the placement of the bioprosthesis within the annulus of the aortic valve. The catheter assembly is flexible and compatible with a 0.035 in (0.889 mm) guidewire
 arca CE; Aprobare FDA; - da, documentele „CE EVOLUT.signed.pdf”, „Medtronic Announces FDA Approval of NextGen TAVR System for Treatment.signed.pdf”, „SUMMARY OF SAFETY AND EFFECTIVENESS DATA.signed.pdf” si
 DA EVOLUT.signed.pdf”
 udii clinice; - da, documentele „captura web Clinical Evidence - Medtronic.signed.pdf”, „ongoing clinical study.signed.pdf”, „evolutive-pro-self-expanding-valve-thirty-day-outcomes.signed.pdf,decreasing-permanent-
 makerimplantation.signed.pdf”, „FDA ongoing study 2.signed.pdf”
 urnalul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis. - Da, SRL Oxivitmed . va asigura gratuit instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari
 : solicitati studii pentru acest tip de valva (documentare), - da, documentele „captura web Clinical Evidence - Medtronic.signed.pdf”, „ongoing clinical study.signed.pdf”, „evolutive-pro-self-expanding-valve-thirty-dayoutcomes.signed.pdf”,
 :creasing-permanent-pacemaker-implantation.signed.pdf”, „FDA ongoing study 2.signed.pdf”
 ate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. - Da, SRL Oxivit-med . va suporta Toate costurile legate de serviciile asociate
 stemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana. - Da, sistemul este insotit de instructiuni de utilizare in multe limbi, inclusiv limba Romana. La fel instructiunile sunt disponibile in format electronic:
 987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” - limba romana incepind cu pagina 322 in document
 erinte minime obligatorii: (oferita poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)
 inesii obligatorii
 arimi: 29, 34 mm - da pagina 1 din „evolutive-pro-plus-product-specs.signed.pdf” - PRODUCT SPECIFICATIONS /

Vinzătorul:

Oxivit-Med SRL



Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



