

**CAIET DE SARCINI  
Bunuri**

**Obiectul Achiziția** Achiziționarea consumabilelor costisitoare pentru cabinetul de cardiologie intervențională, conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Republican „ Timofei Moșneaga” IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022

**Autoritatea contractantă** Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

**Descriere generală. Informații**

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	U/m	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată	Beneficiar
1	Set introducător pentru puncție arterială femurală	Set introducător pentru puncție arterială femurală	Buc	700	<p>Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de puncție arterială 18G sau 20G și seringă injectare manuală de 2.5 cc  Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F, și L: 5, 7, 10, 25 cm  Sa aiba valvă hemostatică din silicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei  Dilatator conic din polipropilenă, netraumatic  Mini ghid: 0.018", 0.021", 0.025"  Sa fie prevăzute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare  Sa aiba inel de sutură pentru o mai bună securizare a tecii  Sa aiba brat lateral prevăzut cu robinet cu 3 cai cu indicarea poziționării corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor și colectare de sânge  Cu sau fără obturator  Produs "latex-free"  Rezistentă la kinking  Toate componentele să fie incluse într-o tavă de plastic. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).</p>	233800	IMPS SCR

2	Set introducător pentru puncție arterială radială	Set introducător pentru puncție arterială radială	Buc	500	<p>Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 21G scalpel  Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6,7 F, si L: 11 si 23 cm  Sa aiba valva hemostatica din silicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei. Dilator ascuțit, conic din polipropilena, netraumatic  Mini ghid: 0.021", lungime 45 cm pentru teaca de 11 cm, si 70 cm pentru teaca 23 cm. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare  Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii  Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange. Cu sau obturator Produs "latex-free" Rezistenta la kinking . Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	167000	IMPS SCR
3	Catetere de diagnostic femurale și radiale	Catetere de diagnostic femurale și radiale	Buc	1400	<p>Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic si radioopac, construite conform tehnologiei ce asigura un flux continuu de substanta de contrast la injectare; Invelis din material antitrombotic; Virful distal din poliuretan, usor radioopac, atraumatic, compatibil cu ghid 0,035 si 0,038. Presiune de lucru 1200 PSI.  Diametre : 4 F, 5F si 6 F.  Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm;  Control optim al torsiunii, rezistenta la rasucire;  Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale:  IM; JR 3.5; JR 4.0; JR 4.5; JR 5.0; JL 3.5; JL 4.0; JL 5.0; TIG II; Cobra; Simmons II; Vertebral; Pigtail; MP A2; Amplatz Right; Amplatz left; Head hunter; VTK; LIMA. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile)</p>	456624	IMPS SCR

4	Cateter de suport periferic	Cateter de suport periferic	Buc	300	<p>Cateter suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala.</p> <p>Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla</p> <p>Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035" catre varful cateterului.</p> <p>Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm)</p> <p>Compatibilitate teaca: 4 Fr</p> <p>3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm.</p> <p>Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%)</p> <p>Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm</p> <p>Presiunea maxima: 750 psi</p> <p>O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm</p> <p>I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm</p> <p>1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	596160	IMPS SCR
5	Teacă ghid scurt	Teacă ghid scurt	Buc	100	<p>Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare</p> <p>Armare spiralata în interiorul tecii</p> <p>Acoperire hidrofilica distală</p> <p>Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr; Lungimea - 45cm;</p> <p>Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei</p> <p>Strat interior din PTFE</p> <p>5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke.</p> <p>Marcaj radioopac la vârful distal al tecii</p>	229000	IMPS SCR

6	Teacă ghid lung	Teacă ghid lung	Buc	300	<p>Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare  Armare spiralata în interiorul tecii  Acoperire hidrofilica distală  Diametre: 6, 7 si 8 Fr; Lungimi - 65 cm si 90 cm;  Valva “cross-cut” pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm.  Strat interior din PTFE  5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke  Marcaj radioopac la vârful distal al tecii. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	988 200,00	IMPS SCR
---	-----------------	-----------------	-----	-----	---	------------	----------

7	Microcatetere	Microcatetere destinate livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Buc	20	<p>Sa fie compatibil DMSO  Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila  Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE  Realizat din otel inoxidabil ranforsat  Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate .Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf.  Dimensiuni : Microcateter diametru intern 0.015” , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totala 158cm  Microcateter diametru intern 0.017” , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm  Microcateter diametru intern 0.021” , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm  Microcateter diametru intern 0.027” , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	134095,6	IMPS SCR
---	---------------	--	-----	----	--	----------	----------

8	Microcatetere	Microcatetere livrare spirale	Buc	10	<p>Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu 4 zone distincte de impletire progresiva. Diametru intern 0.017” , Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F</p> <p>Lungime de lucru 150cm / lungime totala 155cm</p> <p>Compatibil cu ghid 0.014” Varf drept sau unghiulat 45° / 90°</p> <p>Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip)</p> <p>Prezinta maker fluoro safe situat la 90cm de markerul distal</p> <p>Prezinta 2 markeri distali radioopaci Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic pentru lubricitate Rezistenta superioara la kinking si ovalizare Microcateterul sa fie compatibil DMSO</p> <p>Suporta o presiune de injectare 600psi. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	63168,3	IMPS SCR
9	Arc ghid de diagnostic standard	Arc ghid de diagnostic standard	Buc	20	<p>Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofilic din polimer "M"</p> <p>Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1</p> <p>Varf usor conic, netraumatic.. Radioopacitate crescuta datorita tungstenului aflat in "jacheta" de poliuretan Diametre : 0,018”; 0,025”; 0,032”; 0,035”; 0,038” Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm. Lungimea partii flexibile : 10, 30, 50, 80 mm</p> <p>Curbura distala : dreapta / unghiulata / curbura in J 1.5 sau 3 mm / dublu unghiulata(Bolia). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	9187,2	IMPS SCR

10	Arc ghid de diagnostic lung	Arc ghid de diagnostic lung	Buc	100	<p>Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofilic din polimer "M"</p> <p>Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1</p> <p>Varf usor conic, netraumatic</p> <p>Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan</p> <p>Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038"</p> <p>Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm</p> <p>Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm</p> <p>Curbura distala : dreapta / angulata. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	65076	IMPS SCR
11	Arc ghid de diagnostic stiff	Arc ghid de diagnostic stiff	Buc	400	<p>Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofilic din polimer "M"</p> <p>Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1</p> <p>Varf usor conic, netraumatic</p> <p>Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan. Rigiditatea in varianta "stiff" de 3 ori mai ridicata fata de cea standard si de 1.5 ori mai ridicata in varianta "half-stiff" fata de cea standard.</p> <p>Diametre : 0,020"; 0,025"; 0,035"; 0,038"</p> <p>Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm</p> <p>Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm</p> <p>Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J de 1.5 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	397440	IMPS SCR

12	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Buc	300	<p>Constructia hibrida din fir de nitinol, care in partea distala de 25 cm este fabricata din nitinol acoperit cu poliuretan cu continut de tungsten si un strat hidrofilic cu proprietatile similare mucoasei, partea proximala din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabila dintre aceste doua parti datorit tehnologiei de fusiune.</p> <p>Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelenta a formei (shape memory)</p> <p>Structura hibrida duala care sa permita efectuarea a doua operatiuni cu un singur ghid: navigarea in artere, trecerea leziunilor si suport pentru livrare a instrumentelor interventionale.</p> <p>Constructie dintr-o singura piesa</p> <p>Tija proximala: 155 cm sau 235 cm</p> <p>Jacheta radioopaca: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten</p> <p>Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm)</p> <p>Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm</p> <p>Lungime flexibila distala: conică, 10 mm / 50 mm</p> <p>Partea distala: angulata 45° sau dreapta. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	1065960	IMPS SCR
13	Ghid pentru angioplastie tip floppy	Ghid pentru angioplastie tip floppy	Buc	40	<p>Corewire puternic cu virf de nitinol moale si modelabil, acoperire hidrofilica, diametru de 0,014" , drept sau in forma de J cu lungimi disponibile de 190 si 300cm; marker distal nu mai mic de 3 cm . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	56160	IMPS SCR
14	Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Buc	20	<p>Ghid 0,014" diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rascuire. Radioopacitate 3 cm ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast. Lungimi 180 si 300 cm cu virf drept modelabil. Certificat ISO 9001 si CE de la producător.</p> <p>3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).</p>	26600	IMPS SCR



15	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Buc	20	Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Virful remodelabil. Lungimea ghidului 205 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>119600</b>	IMPS SCR
16	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Buc	30	Balon Semicompliant RX/OTW din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale, la fel si fistulelor de hemodializa; Markeri Radioopaci vizibili la adincimea de 90 si 100 cm Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100; 120;150;200 mm Diametre disponibile balon:3.0mm;4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm ;12mm Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm) Lungime utila shaft:90cm(OTW) si 135cm(RX) Core wire din otel inoxidabil incorporat in shaft sporeste crosabilitatea prin leziune. Compatibilitate introducător: 6 Fr. presiune nominala= 8-10atm presiune RBP= 12atm- 20atm .1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>95580</b>	IMPS SCR

17	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Buc	30	<p>Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerale și cardiace</p> <p>Compatibilitate ghid: 0,018”</p> <p>Lungime utilă: 150 cm</p> <p>Materialul bașonului: Polyamide</p> <p>Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală</p> <p>Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm</p> <p>Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm</p> <p>Markeri radiopaci: 2 Ptlr</p> <p>Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm</p> <p>Diametru shaftului:</p> <p>Distal: 3,8 Fr (1,27 mm)</p> <p>Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm)</p> <p>Diametru vârf: 0,024” (0,6 mm)</p> <p>Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer</p> <p>Presiune nominală: 8 atm</p> <p>Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului</p> <p>Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor</p> <p>Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	125100	IMPS SCR
----	--	--	-----	----	--	--------	----------

18	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Buc	10	<p>Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant  Compatibilitate ghid: 0,014”  Lungime shaft: 100 sau 148 cm  Materialul balonului: Nylon  Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei  Diametre balon: 1,25;1,50;2,0;2,5;3,0;3,5; 4,00 mm  Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm  Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din PtIr  Plierea balonului: 2 pliuri pentruØ1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm  Diametru shaftului:  Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru  Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru  Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului  Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului  Presiune nomnală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului  Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonului  Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor  Compatibilitate introducător: 4 Fr  Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt.  1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică  3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	51624	IMPS SCR
----	--	--	-----	----	--	-------	----------

19	Cateter periferic cu balon	Cateter periferic cu balon	Buc	170	<p>Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ".</p> <p>Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm)</p> <p>Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm,</p> <p>Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu.</p> <p>Lungime shaft 90-150cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm).</p> <p>diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm.</p> <p>lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie să fie disponibilă în mod obligatoriu).</p> <p>Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu.</p> <p>Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99".</p> <p>Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominală până la presiunea de spargere nu mai mult de 7%</p> <p>Cantitatea pliulelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm</p> <p>Deflatarea rapidă a balonului</p> <p>Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter.</p> <p>Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F</p> <p>Diametru vârfului distal nu mai mult de 0,016 in.</p> <p>Diametru părții proximale a staffului nu mai mult de 1,24 mm</p> <p>Diametru părții distale a staffului nu mai mult de 0,99 mm</p> <p>Ghid compatibil 0,014. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică;</p> <p>2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).</p>	570078	IMPS SCR
----	----------------------------	----------------------------	-----	-----	---	--------	----------

20	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Buc	10	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ".</li> <li>• Diametre : 2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm.</li> <li>• Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu).</li> <li>• Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm.</li> <li>• Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului.</li> <li>• Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%.</li> <li>• Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm.</li> <li>• Deflatia rapida a balonului.</li> <li>• Posibilitatea de re-pliere a balonului si repositionarea repetata in cateter.</li> <li>• Markerii radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune.</li> <li>• Markerii radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase.</li> <li>• Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe.</li> <li>• Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu.</li> <li>• Lungime shaft 90-150cm.</li> <li>• Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm).</li> <li>• Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99".</li> <li>• Compatibil cu introducător de 4F si 5F in dependenta de diametru.</li> <li>• Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in.</li> <li>• Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm.</li> <li>• Diametrul partii distale a shaftului nu mai mult 0,99 mm.</li> </ul> <p>1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	34830	IMPS SCR
----	--	--	-----	----	---	-------	----------

21	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Buc	120	<p>Balon OTW  Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata  Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm  Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm  Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium  Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului  Diametru shaft 5-7Fr  Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii.  Lungime utilizabila: 80, 130cm  Partea distala shaft acoperita hidrofilic  Ghiduri compatibile maximum 0,035”  Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtire, cu pereti suplii, flrxibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri..  Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii.  2 Markeri radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica  3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>		IMPS SCR
----	--	--	-----	-----	--	--	----------

22	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Buc	20	<p>Balon OTW  Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata  Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm  Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm  Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoldat, 2 markeri platina- iridium  Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm  Diametru shaft 4Fr  Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm  Partea distala shaft acoperita hidrofilic  Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018"  Diametru intern pentru introductor: 4.0 Fr. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	53217	IMPS SCR
23	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Buc	20	<p>Balon OTW  Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata  Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm  Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm  Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoldat, 2 markeri platina- iridium  Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm  Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr  Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm  Partea distala shaft acoperita hidrofilic  Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018"  Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	53217	IMPS SCR

24	Balon pentru artere renale	Balon pentru artere renale	Buc	5	<p>Balon Semicompliant RX din poliamida recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor renale sau oricare alte in afara de cele coronare, cervicale sau cerebrale.</p> <p>Markeri Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium</p> <p>Lungimi balon: 20 mm</p> <p>Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0.018" (0.46 mm).</p> <p>Lungime utila: 90 cm sau 150 cm.</p> <p>Plierea balonului: 3 pliuri.</p> <p>"Diametrul Shaftului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Distal 3,6 Fr</li> <li>- Proximal 2.4 Fr.</li> </ul> <p>Compatibilitate introducător: 5 Fr.</p> <p>Hypotube: otel inoxidabil 304V.</p> <p>Diametrul intrare: 0,65 mm</p> <p>Presiune nominala: pentru balon de 4 si 5 mm - 6 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 4 atm.</p> <p>Presiune RBP: pentru balon de 4 si 5 mm - 14 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 12 atm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>		IMPS SCR
25	Balon pentru arterele carotide	Balon pentru artere carotide	Buc	45	<p>Balon de tip RX, compatibil cu ghid 0,014"; Permite pasajul facil prin leziunile subocluzive; Indicată in leziunile cu predilectie carotide si renale;</p> <p>Profil de intrare virf 0,021"; diametre cuprinse intre 4-7 mm, cu Lungimi de 15,20,30,40mm; Lungime de lucru a cateterului 142 cm; compatibil cu categhid 6F; Compatibil cu teaca 4F; Diametrul shaftului distal 3,3F;Balonul si saftul distal cu strat acoperit hidrofil si PTFE pe hypotub;</p> <p>Markeri radioopaci fara profil de suprafata; Presiunea nominala de 10 atm; RBP la 14 atm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	119700	IMPS SCR



26	Cateter cu Balon pentru atrioseptostomie	Cateter cu Balon pentru atrioseptostomie	Buc	5	Cateter cu balon obligator dedicat atrioseptostomiei pediatrice. Diametre 9.5 mm și 13.5 mm. Lungimi 0.95 și 1.35cm. Balonul de 9.5 mm s-ă treacă prin teaca de 5F, iar cel de 13.5 mm - prin teacă de 6 F.Balon non-compleant, cu profil redus în stare dezumflată, lumen dublu. Radioopacitate a cateterului și marcaje a balonului. Lungimea shaftului de 50 cm. Compatibilitate cu ghid de 0,014” și 0,021”. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>100000</b>	IMPS SCR
27	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Buc	30	Balon noncompleant din polimer, cu marcheri radioopaci din platina, compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F. Profil mic, constructie axiala. Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. RPB 18 ATM, NP-10 ATM. Diametre disponibile: de la 2 la 25 mm. Lungimi de balon de la 1 la 8 cm. Lungimea shaft - 70, 90 ,100 cm. Balonul sa fie elastomer termoplastic. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>600000</b>	IMPS SCR

28	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	Buc	<p>65</p> <p>Stent montat pe balon prin sertizare  Stent matrice cu celulele deschise  Rezistență radială înaltă  Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu)  Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm  Markeri tantal la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare  Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu  Lungimea celulelor in mm: 3.5, 3.6, 3.75  Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm  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  Proful transversal al sistemului 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch.  Balon semicompliant  Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5%  Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm  Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm  Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm  Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm  Minim 5 pliuri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului  Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr  Compatibilitate cu ghid de 0,035  Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliaice externe si commune. Studiul sa evidentieze pastrarea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocluzie. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	511875	IMPS SCR
----	---------------------------	---------------------------	-----	---	--------	----------

29	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Buc	<p>30</p> <p>Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035”</p> <p>Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor in spirală (tip comutare) pentru distribuirea mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporita. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului.</p> <p>Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10.55 g/mm. Markerii din tantal la fiecare 3 varfuri ale coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.</p> <p>Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .</p> <p>Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. .</p> <p>Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079”</p> <p>Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural .</p> <p>Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa la locul de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea frictiunii si precizia manevrării.</p> <p>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.</p> <p>Performantele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiata de cel putin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate) 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	274050	IMPS SCR
----	--	--	-----	--	--------	----------

30	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Buc	120	<p>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. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporita. 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. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10.55 g/mm. Putere de dezvoltare nu mai mul de 6.3, g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse la deschiderea OBLIGATORIU.</p> <p>Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Cantitatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capat în functie de marime.</p> <p>Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul divulgării și divulgării precoce.</p> <p>Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU.Vârful este atașat la cateterul interior, la dezvoltare stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU</p> <p>Lungimea sistemii de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiftul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemii de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introductor 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	993600	IMPS SCR
----	---	---	-----	-----	---	--------	----------

31	Stent autoexpandabil pentru arterele iliace	Stent autoexpandabil pentru arterele iliace	Buc	<p>30</p> <p>Stent periferic autoexpandabil din Nitinol produs dintr-un singur tub prin tăiere cu Laser</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diametre disponibile : 6,7,8,9,10,12 mm. Lungimi disponibile : 20,30,40,50,60,70,80, 100,120 mm.</li> <li>• Toate diametrele sa fie compatibile cu teaca de 6F. Compatibilitate pentru ghid de 0,035”</li> <li>• Capetele stentului in forma de coroana pentru un grad sporit de apozitie si fixare marginala a lui</li> <li>• Polizare si finisaj electrolytic al stentului pentru eliminarea imperfectiunilor de suprafata, astfel micșorarea trombogenitatii si cresterea rezistentei lui la fracturare</li> <li>• Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru cresterea flexibilitatii si apozitiei inalte a stentului</li> <li>• Arhitectura hibrida a stentului din celule cu geometrie deschisa si inchisa pentru implantarea uniforma pe toata lungimea lui (evitarea scurtarii si/sau alungirii stentului).</li> <li>• Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului</li> <li>• Scurtarea stentului la deschiderea acestuia : zero sau minimala</li> <li>• Cateter cu lungimi disponibile de : 75cm , 120cm</li> <li>• Diametrul extern nominal al cateterului (profilul) &lt; 0,079”</li> <li>• Varful flexibil atraumatic in forma de conus.</li> <li>• Marker radioopaci pe cateter corespunzatori capetelor stentului pentru pozitionarea exacta a lui.</li> <li>• Marker radioopac pe virful tecii de livrare a cateterului pentru pozitionarea exacta a locului de deschidere a stentului.</li> <li>• Sistem de siguranta pentru prevenirea săririi stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia .</li> <li>• 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.</li> <li>• Modalitate dubla de deschidere optionala a stentului : cu miner de tragere si cu dispozitiv de rotire pentru police</li> <li>• Sensibilitate tactila a manerului si control auditiv la deschiderea stentului</li> <li>•</li> <li>• Valva hemostatica.</li> <li>• Compatibil cu Rezonanta Magnetica Nucleara 1,5 si 3,0 Tesla, cu gradientul cimpului magnetic static &lt; 19T/m(1900 Gauss/cm)</li> <li>• Performantele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiate de cel putin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (TASC C,D) cu patenta primara la 12 luni &gt; 90%. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica</li> </ul>	291000	IMPS SCR
----	---	---	-----	--	--------	----------

codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).

32	Stent pentru artere carotide	Stent pentru artere carotide	Buc	60	<p>Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm<sup>2</sup>. Micromesa cu dimensiuni intre 20 si 40 mm. Sistem de livrare 5F pentru toate dimensiunile din nomenclator. Flexibilitate superioara si apozitie excelenta fata de peretele vasului, cu pana la 50% repositionabil si retractabil, dedicat pentru stenoze si disectii carotidiene.</p> <p>Sistemul de livrare: RX.</p> <p>Lungimea utila: 143 cm.</p> <p>Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr (pentru toate marimile ale stentului).</p> <p>Diametre: 5 - 10 mm sau 10 - 50 mm.</p> <p>Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>1629936</b>	IMPS SCR
33	Stent pentru artere renale	Stent pentru artere renale	Buc	20	<p>Stent expandabil pe balon, din otel inoxidabil, taiat cu laser. Tip celule- "diamond shape", celule inchise. Conexiune celule: pentru stent de 5,00 si 6,00mm - 12 celule, 3 conectori; pentru stent de 7,00 mm- 14 celule, 4 conectori. Grosimea stratului 0,18mm. Marckeri din aur la ambele capete ale stentului. Lungimi: 12 sau 18mm. Diametre: 5,00; 6,00; 7,00mm. Materialul balonului - nailon. Plierea balonului - 3 pliuri. Stent premontat pe balon. Balon mai mare ca stentul cu 1 mm. Stent amplasat intre markerii balonului. Compatibilitate cu ghid 0,018" sau 0,014". Lungime utila 90 sau 150cm. Segment RX-15cm. Compatibilitate cu teaca 5Fr pentru 5,00 si 6,00mm si 6F pentru 7,00mm. Acoperire hidrofila similara mucoasei. Presiune nominala 8-10 atm. RBP-12atm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>175600</b>	IMPS SCR

34	Microsfere pentru embolizare	Microsfere pentru embolizare	Buc	40	<p>Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol)  Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare  Sfere compresibile (compresibilitate &gt; 30%) si calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90-100%.  Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere si 4 ml solutie salina.  Microsfere codate pe culori:  Portocaliu: microsfere 75 micrometri  Galben: microsfere 200 micrometri  Albastru: microsfere 400 micrometri  Rosu: microsfere 600 micrometri  Verde: microsfere 800 micrometri  Violet: microsfere 1100 micrometri  Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei.  Compatibilitate cu catetere de livrare de 4, 5 F, cu I.D.: 0,040". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	124800	IMPS SCR
35	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	Buc	250	<p>Conține - Contine:  - seringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm.  - un robinet cu trei cai  - maner tip "pistol"  - valva in "Y"  - "steering handle" dispozitiv de ghidare  introducer pentru ghid de angioplastie 0.014". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	307500	IMPS SCR



36	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Buc	400	<p>Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant  Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile  Dispozitiv compus din:  -ancora intraarteriala  -dop din colagen  -sutura cu strangere automata  -sa nu necesite compresie manuala  -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin.  -Inchidere mecanică activa  -Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile  -procedura rapida  -uşor de utilizat  -confortabil pentru pacient  -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min  -dispozitiv compatibil 6 si 8 F  -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta  -complicatii reduse  -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică  3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>1308800</b>	IMPS SCR
37	Dispozitiv recuperare corp strain	Dispozitiv recuperare corp strain	Buc	2	<p>Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental  Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima  Marker radioopac din platina  Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm  1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică  3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>25812</b>	IMPS SCR

38	Set seringa pentru angiomat model Illumina avut in dotare	Set seringa pentru angiomat model Illumina avut in dotare	Buc	350	Rezistenta la presiune nu mai puțin de 1200 psi, din polipropilen de calitate inalta, transparent (pentru identificarea bulelor de aer), lacăt dublu pentru prevenirea aspiratiei si scurgerii, cap de protecție pentru evitarea contaminarii, conectare la toate standardele Luer posibile. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>107642,5</b>	IMPS SCR
39	Filtru vena cava convertibil	Filtru vena cava convertibil	Buc	5	Filtru conic, material - cobalt chromium, non-feromagnetic , radio-opac, testat la 3Tesla. Auto stabilizare centrală, cu 8 cârlige, flexibil, indicat in Vena Cava la diametre până la 28 mm. Dezactivare prin metoda percutană. Accesul vascular: femural pe dreapta și pe stânga, jugular. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>158125</b>	IMPS SCR

40	Filtru distal pentru protectie embolica	Filtru distal pentru protectie embolica	Buc	50	<p>Filtru distal pentru protectie embolica Utilizabil pentru arterele carotide, coronare si ale membrelor inferioare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018")</li> <li>• 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatible</li> <li>• Dispozitiv tip „Rapid exchange”</li> <li>• Fir de capturare incorporat (disponibil de 190cm sau 320cm)</li> <li>• 5 Markeri de vizibilitate</li> <li>• Ac pentru irigare inclus</li> <li>• Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 5 variante de marime: 3, 4, 5, 6, 7mm</li> <li>• 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm si 210 µm</li> <li>• Hipotub conector flexibil pentru maxima performanta in zonele tortuoase</li> <li>• Filtrul are libertate de miscare longitudinala si rotationala pe ghid (filtrul ramane pe loc in timp ce ghidul avanseaza, pentru a evita manipulari ce pot induce vasospasm)</li> <li>• Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</li> </ul>	751161,5	IMPS SCR
41	Dispozitiv de control a ghidului	Dispozitiv de control a ghidului	Buc	400	<p>Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	65600	IMPS SCR

42	Cateter hidrofilic	Cateter hidrofilic	Buc	50	<p>Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), lungimea 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm, configurari ale virfului: Vertebral, Headhunter, VTK, Simmons II.</p> <p>1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	55000	IMPS SCR
43	Conector Y mono	Conector Y mono	Buc	50	<p>Universal, pentru toate tehnicile interventionale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohy Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de insertie. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	17214	IMPS SCR
44	Conector Yduo-	Conector Y duo-	Buc	10	<p>universal, pentru toate tehnicile interventionale. Lumen 9,5F. Valva hemostatica de tip Tuohy Borst cu adaptor rotator. Dispozitiv de insertie. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	7122,5	IMPS SCR
45	Adaptor pentru kissing biballoon	Adaptor pentru kissing baloon	Buc	7	<p>Pentru dilatarea simultana si/sau segmentara a leziunilor in bifurcatii. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	4130	IMPS SCR

46	Conector injectare sub presiune lung	Conector injectare sub presiune lung	Buc	300	Transparent, lungime 200 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>103284</b>	IMPS SCR
47	Conector injectare sub presiune scurt	Conector injectare sub presiune scurt	Buc	100	Transparent, lungime 120 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>28994</b>	IMPS SCR
48	Set linie de monitorizare	Set linie de monitorizare	Buc	300	Linie de monitorizare a TA, transductor cu tehnologie chip, senzor precalibrat cu parametri electrici constanti, stopcock 3 cai dublu, tubulatura minim 125 cm codificat color. Compatibil cu toate monitoarele, steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>110880</b>	IMPS SCR
49	Robinete	Robinete	Buc	200	Sistem tripolar cu tre cai. Sistem pentru utilizare in terapia perfuzabila simultana conectori luer-lock, masculi si femele. Steril. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>6000</b>	IMPS SCR

50	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	Buc	15	<p>Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>255000</b>	IMPS SCR
51	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Buc	10	<p>Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrarii stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radioscopic. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>296600</b>	IMPS SCR

52	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Buc	10	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. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051") / 7+ (ID 0.067") / 8F (ID 0.075") si 9F (ID 0.085") si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	129600	IMPS SCR
53	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	Buc	20	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. Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu Dimensiuni cateter 5F Diametru intern 0.058" Lungimi disponibile 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept Dimensiuni cateter 6F Diametru intern 0.072" , diametru extern 6F Lungimi disponibile 95 , 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept sau angulat 25°. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	280800	IMPS SCR

54	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Buc	20	<p>Spirale framing 3D Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115” , 0.0125” , 0.0135” , 0.0145”</p> <p>Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa (open-loop) pentru mentinerea formei</p> <p>Prima bucla formata sa fie cu 25% mai mica fata de diametrul nominal al implantului.</p> <p>Dimensiuni : diametru 3-25mm , lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile)</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantana</p> <p>Prevazute cu marker pentru detasare manuala. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	150800	IMPS SCR
55	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Buc	20	<p>Spirale filling (super-soft) 3D &amp; helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115” , 0.0125” , 0.0135” , 0.0145”</p> <p>Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile)</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantana</p> <p>Prevazute cu marker pentru detasare manuala. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	150800	IMPS SCR



56	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Buc	20	<p>Spirale finishing (extra-soft) 3D &amp; helical          Spire din platina cu diametru variabil al firului primar - 0.0115” , 0.0125” , 0.0135” , 0.0145”          Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm (minim 30 dimensiuni disponibile)          Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantana          Prevezute cu marker pentru detasare manuala. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>150800</b>	IMPS SCR
57	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Buc	3	<p>Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>5700</b>	IMPS SCR
58	Seringi	Seringi	Buc	100	<p>Seringa sterila din 3 componente fara ac cu volume de 5 ml si 20 ml cu conexiune de tip Luer Lock , 1. Autorizatie de la producator.          2. Certificat ISO 9001 si CE de la producător.          3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).</p>	<b>2000</b>	IMPS SCR
59	Sistema de perfuzie cu presiune inalta	Sistema de perfuzie cu presiune inalta	Buc	100	<p>Sistema de perfuzie a solutiilor cu ac plastic pentru transfuzie sol sub presiune pina la 4,5 Bar. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>9200</b>	IMPS SCR

60	Stent împletit	Stent împletit	Buc	4	<p>Stent pentru aneurisme, împletit din fir de nitinol, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele stentului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; capacitatea de re poziționare în teacă nu mai puțin de 95%, minim 6 markeri distali și minim 1 marker la mijlocul stentului, compatibil cu microcatetere de 0,0165" și 0,017", celulele stentului vor permite pasajul prin ele a microcateterelelor. Diametrul solicitat: 2,5-4,5 mm, pentru vase cu diam. 1,5-4,5 mm. Suport în 3D reconstrucție morfologică și alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni. 1. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura electronică; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).</p>	193160	IMPS SCR
61	Stent tăiat cu laser	Stent tăiat cu laser	Buc	4	<p>Stent pentru aneurisme, tăiat cu laser, din nitinol, cu celule asimetrice, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; suprafața stentului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele stentului să permită poziția corectă în vas; capacitatea de re poziționare în teacă nu mai puțin de 90%, minim 3 markeri distali din platina și iridiu și minim 2 markeri din aur pe ghidul de transport; compatibil cu microcatetere de 0,0165" - 0,021". Diametrul solicitat: 3,0-6,5 mm, pentru vase cu diam. 1,5-6,0 mm. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni. cronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b> 1. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura electronică; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4. În oferta se va indica codul</p>	198000	IMPS SCR

					produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).		
62	Dispozitiv de embolizare	Dispozitiv de embolizare	Buc	4	Dispozitiv pentru embolizarea aneurismelor, împletit din fir de nitinol și platină, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica in ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 3 markeri distali din platină și iridiu, compatibil cu microcateter 0,027". Diametrul solicitat: 3,5-6,0 mm cu incremența de 0,5 mm, lungimea totală în vase 15-80 mm; pentru vase cu diam. 2,5-6,0 mm. Suport in 3D reconstrucție morfologica si alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	625680	IMPS SCR
63	Microcatere cerebrale	Microcateter pentru transport	Buc	10	Microcateter din polimer cu minim 6 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul pentru coils; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil. Dimensiuni 0,0165"; 0,021"; 0,027" cu lungimea totală minim 155 mm; markeri incluși. Compatibilitate cu Sublot 18.2. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b> 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform	143000	IMPS SCR

					catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).		
63	Microcatere cerebrale	Cateter intermediar	Buc	10	<p>Cateter intermediar, apt pentru acces periferic, coronarian și cerebral; apt pentru aspirație/suport microcatetere/acces triaxial; minim 5 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil la 25°. Dimensiuni 0,039"; 0,052"; 0,065" cu lungimea totală minim 110 - 150 mm; markeri incluși. Compatibilitate Sublot 18.1. <b>Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni.</b> 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>147400</b>	IMPS SCR
64	Cateter ghid cu balon	Cateter ghid cu balon cu destinatie neurovasculara	Buc	4	<p>Cateter balon OTW cu capacitate de pasaj al stentului prin cateter. Dublu stratificat, strat intern din PTFE, ranforsat, virf maleabil, conector transparent pentru vizualizare. Dimensiuni 0.0165"; 0.021"; 0.027", lungimea totala - minim 155 cm. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	<b>58960</b>	IMPS SCR

65	Agent embolic	Agent embolic	Buc	7	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel puțin doua variante de viscozitati. Nivel minim de artefacte la Angio-CT. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	63000	IMPS SCR
66	Ocludere pentru CAP (Canal arterial patent)	Ocludere pentru CAP	Buc	5	Ocluder format din doua discuri simetrice articulate intre ele, dintr-o plasa multistratificata. Design simetric permitind abord din partea aortala sau pulmonara; Permite livrarea prin teci cu profil redus. Diametre ductale 2,5-5,5mm; Lungime duct- 5 - 12mm; 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	200000	IMPS SCR
67	Ocludere pentru DSA (Defect septal atrial)	Ocludere pentru DSA (Defect septal atrial)	Buc	5	Design asimetric cu doua discuri (disc mai mic pentru atriu sting), confectionat din plasa din nitinol intretesut cu fir din poliester. Trombogenitate zero. Posibilitatea de recuperare deplina si repositionare completa, pana la deploimentul dispozitivului. Dimensiuni: Diametre Disc atrial drept - 18,25,35mm; Diametre disc atrial sting - 18,18,25mm; Teaca recomandata - min 8F cu curba 45 grade pentru diametre disc atriu drept 18 si 25 si 9F cu curba 45 grade pentru diametrul 35mm. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele ofertate. ferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	200000	IMPS SCR

67	Ghid stiff pentru livrarea ocluderelor CAP	Ghid stiff pentru livrarea occluderelor CAP	Buc	5	<p>Ghid ce conține un miez de metal inoxidabil, și acoperire PTFE, ce redă suport și pushabilitate sporită, fiind dedicat intervențiilor de radiologie intervențională cardiacă. Vârf atraumatic “J-tip”, torcabilitate sporită. Proprietăți antitrombotice ale stratului extern. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică.</p> <p>*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>	<b>40000</b>	IMPS SCR
67	Sistem de livrare p/u occluder CAP	Sistem de livrare p/u occluder CAP	Buc	5	<p>Sistemul de livrare obligator sa conțină 1. Teaca de livrare, acoperită cu material ce să reducă fricțiunea, să conțină un strat de spirală metalică pentru rezistență, și radioopacitate, conector proximal “feminin” pentru conectarea cu dilatatorul sau cu încărcătorul. Lungimi obligatorii- 80, 110 cm, diametre - 6,7,8,9,10,11,12,14 F, Unghiuri de 45 și 180 grade; 2. Dilatator, confecționat din material cu coeficient de fricțiune scăzut, radioopac, compatibil cu ghid 0,035”; 3. Încărcător transparent; 4. Y-conector cu valvă hemostatică. Compatibilitate cu occludere “oclutech”. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică.</p> <p>*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>	<b>125000</b>	IMPS SCR

68	Microcateter 0.017"	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Buc	3	<p>Ceriințe tehnice: Diametru intern 0.027", 0.021", 0.017", Varf drept sau preformat, Lungime de lucru 150cm, Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita, Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil), Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3. Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4. In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	42000	IMPS SCR
69	Microcateter cu virf detasabil 1.5, 3, 5 cm	Microcateter compatibil DMSO	Buc	2	<p>Ceriințe tehnice: Diametru intern : 0.013", Diametrul extern vârful: 1,5F., Directionabil de flux., Lungime totala: 165 cm., Vârful detașabil in 3 lungimi disponibile : 1.5, 3 si 5 cm. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3. Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4. In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	30000	IMPS SCR

70	Balon Supercompliant	Cateter intracerebral cu balon compliant	Buc	2	<p>Cerințe tehnice: Trebuie sa ofere ocluzie perfecta a anevrismelor cu gat larg,Lungimea balonului trebuie sa fie: 10-30 mm,Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-5 mm,Volumul trebuie sa fie: 0.30- 0.50 ml,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,Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	40000	IMPS SCR
71	Balon Extracompliant	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Buc	2	<p>Cerințe tehnice: Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata sigrad foarte bun de torsiune,Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului,Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm,Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm,Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm,Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	40000	IMPS SCR
72	Microghid 0.008"	Microghid compatibil DMSO	Buc	2	<p>Cerințe tehnice: Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer si introducer 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	28000	IMPS SCR



73	Microghid 0.014"	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate	Buc	10	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirodofila. Lungimea ghidului 205 cm lungimea capatului distal (coil) este 5 cm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>140000</b>	IMPS SCR
74	Ghid 0.010"	Ghid 0.010" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Buc	3	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirodofila. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 10 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>42000</b>	IMPS SCR
75	Cateter cu balon flotant tip Shwan-Ganz	Cateter cu balon flotant tip Shwan-Ganz pentru aprecierea presiunii in artera pulmonara	Buc	10	Lungime shaft-110cm, la fiecare 10cm marcher radioopac, manevrabilitate usoara, siguranta insertiei, radioopacitatea cateterului, transmisie excelenta a presiunii, material antitrombogenic, balon la capatul caterului din PUR. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>15000</b>	IMPS SCR
76	Cateter cu balon flotant tip Shwan-Ganz	Cateter cu balon flotant tip Shwan-Ganz pentru determinarea debitului cardiac prin metoda termodilutiei	Buc	10	Lungime shaft-110cm, la fiecare 10cm marcher radioopac, cateter cu 4 lumene, thermistor la 35 mm de la virful cateterului, conector compatibil cu toate monitoarele standart, manevrabilitate usoara, siguranta insertiei, radioopacitatea cateterului, transmisie excelenta a presiunii, material antitrombogenic, balon la capatul caterului din PUR. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>25000</b>	IMPS SCR

77	Cateter cu Balon de măsură	Cateter cu Balon de măsură	Buc	5	Balon de măsură, intenționat pentru abord venos. Doi marcheri radioopaci, vârf moale, atraumatic, port lateral pentru umflare. Diametre de 25, 35. Lungimi de 45, 50 mm. Lungime cateter 70 cm. Compatibil cu ghid 0.035". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>40000</b>	IMPS SCR
78	Stent autoexpandabil periferic	Stent autoexpandabil periferic	Buc	10	Stent autoexpandabil periferic cu celulă deschisă, din Nitinol, Shaft maxim -5F, compatibil cu ghid 0,035".Lungime shaft- 75, 120 cm. Diametre stent obligatorii: 4, 5 ,6, 7 , 8, 9, 10. Lungimi stent obligatorii: 20,30,40,60, 80, mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>150000</b>	IMPS SCR
79	Set inflator cu manometru tip B	Set inflator cu manometru tip B	Buc	200	Set inflator cu manometru de presiune înaltă. 1. Contine: seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu aripioare tip piston. Inflație/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub din silicon de lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi OFF. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	<b>240000</b>	IMPS SCR

80	Stent pentru artere coronare	Stent medicamentos montat pe balon pentru artere coronare	Buc	15	<p>Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporită și apozitie maximală față de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil în perioada optimă de 3-4 luni. Balonul de o compleanță joasă ce permite apozitia optimă a stentului față de peretele vasului. Balonul trebuie să aibă markeri radioopaci cu vizibilitate optimală. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominală optimală 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofilă, lungime minimă 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014''.</p> <p>Crossabilitate și pushabilitate sporită pentru negocierea arterelor tortuase. Diametre stent obligatorii: 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00. Lungimi obligatorii: 9, 12,15,18,24,28, 33, 38 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	135000	IMPS SCR
81	Cateter pentru trombaspirație	Cateter pentru trombaspirație	Buc	15	<p>Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluroscopica sporita. Pushabilitate sporita și rezistență la kinking. Crosabilitate sporita în vase torturate. Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului. Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014''). Acoperire hidrofilă a capătului distal minim 40 cm. Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite. Lungime shaft minim 140 cm, RX (rapid exchange). Diametre shaft: 6F,7F,8F cu diametre capăt distal de aspirare de 1.0, 1,25 și 1.42 mm respectiv. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	75000	IMPS SCR

82	Stentgraft	Stentgraft periferic	Buc	10	<p>Stentgraft periferic montat pe balon, pentru tratarea fistulelor, perforațiilor și anevrismelor de artere iliace sau renale. Forță radială sporită. Profil minim de shaft -5F, compatibilitate cu teți 6F și 7F (Diametrul balonului de 8mm compatibil cu teaca 6F). OTW. Compatibil cu ghid 0,035". Acoperire stent ePTFE microporos. Stent CoCr. Marcheri de balon Platină Iridiu pentru vizibilitate sporită. Presiune nominală 8 -9 atm. Presiune de ruptură minim 12 atm. Diametre stentgraft obligatorii: 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0; Lungimi stentgraft obligatorii: 18,22,28,38,58mm (pentru diametre 5.0, 6.0mm), 18,23,27,37,57 mm (pentru diametre 7.0,8.0mm), 27,37,57 mm (pentru diametre de 9.0, 10.0mm). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p>	300000	IMPS SCR
83	Stentgraft aorta abdominala	Stentgraft Aorta Abdominala (set)EVAR	Buc	3	<p>set de proteze si instrumente endovasculare pentru protezarea aortei abdomenale. Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinarii pieselor aditionale: extensii iliace, extensii aortice, piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. Furnizorul 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 <math>\geq 2</math>mm si angulatie infrarenala <math>\leq 60^\circ</math> precum si pentru fixarea cu endoancore spirale.</p> <p>Material; spire nitinol, graft din poliester multifilament cu porozitate scazuta, suturi de imbinare din poliester si polietilena cu greutate moleculara mare. Rand de spire proximal in forma de M cu proprietati de sustinere a apozitiei uniforme la perete si 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.</p> <p>Markeri radioopaci intre spire, la marginea proximala a partii de graft. Marker radioopac aditional pentru orientarea sistemului de livrare. Marker radioopaci pentru suprapunerea pieselor aditionale (corespunzatori zonelor de suprapunere si marginii distale). Suprapunerea sa se incadreze intre 3 si 5cm, corespunzator 3-5 randuri de stent.</p> <p>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.</p> <p>Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, diametre distale 13-16-20mm, lungime acoperire 124-166mm, diametre cateter 18 si 20Fr. Contralaterale: diametru proximal unic 16 mm, diametre distale de 10-13-16-20-24-28mm, lungimi intre 82-199 mm, diametre cateter 14Fr si 16Fr</p> <p>Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm cu lungimi de 82mm diametre cateter 14-16-18Fr</p> <p>Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu</p>	660000	IMPS SCR

				<p>lungimea de 49mm, diametre cateter 18 si 20Fr</p> <p>Segmente abdominale: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu lungimea de 70mm, diametre cateter 18 si 20Fr. Accesoriile specifice incluse: 1. Teaca Introducatoare cu proprietati hemostatice superioare, optim 0ml/h nu mai mult de 10 ml/h, mecanism de inchidere pe manerul dilatatorului. Suport ranforsat, acoperire hidrofilica Flexibilitate sporita pasaj facil in zonele cu anatomie dificila sau cu induratii. Lungime de lucru unica de maxim 30 cm cu dimensiuni necesare de la 12Fr la 20Fr. Compatibila cu gid de 0.035” – 2 bucati 2. Balon compliant , diametre la inflatie 10-46 mm, shaft 8 Fr, lungime utila 100 cm, ghid de maxim 0,038”, recomandat de producator pentru uzul protezarii aortei toracice si abdominale,ocluzia aortica temporara, modelarea endograft si suportul in reducerea endoleak. Reutilizabil in timpul procedurii – 1 buc</p> <p>Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis. Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Republica Moldova se va prezenta extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (de pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - <a href="http://www.amdm.gov.md">www.amdm.gov.md</a>), semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Republica Moldova (nu se regăsesc în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al AMDM) se vor prezenta următoarele documente: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil la data deschiderii ofertelor -copie- confirmată prin semnătura electronică. * Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Instrucțiuni/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>			
83	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Buc	6	<p>Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronica; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p> <p>2. Certificat ISO 9001 si CE de la producător.</p> <p>3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).</p>	21000	IMPS SCR

84	Dispozitiv de embolizare neuroendovasculara	Dispozitiv de embolizare dedicat neurovascular cu forta radiala sporita	Buc	3 <p>Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite)  Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange  Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exterior  Forta radiala superioara datorita impletitunii de Nitinol  Marker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului  Capacitate de repositionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie  Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021'' cu capacitate sporita de navigare;  Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm  Dedicat vaselor intracraniene cu diametre intre 2 mm si 3 mm  Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm.  Disponibil si in varianta cu profil ingust, : (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului intre 21 mm si 105 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata prin semnatura electronica; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).  2. Certificat ISO 9001 si CE de la producator.  3. Monstra la cerere (termen maxim 5 zile).</p>	600000	IMPS SCR
----	---	---	-----	--	--------	----------

85	Endograft aortic	Endograft aortic pentru tratamentul coarctatiei de aorta	Buc	5	<p>un stent graft expandabil pe balon, dedicat implantarii in coarctatia aortei native sau recurente, la pacienti adulti sau adolescenti sau in arterele iliace pentru restabilirea sau imbunatatirea fluxului sanguin.</p> <p>Construit dintr-o singura bucata, platforma cu dublu-strat de Co-Cr (L605), acoperita cu o micro membrana poroasa din PTFE. Sistem de livrare de tip OTW.</p> <p>Shaftul de livrare pe cateter de 75 cm sau 120 cm.</p> <p>Balonul este prevazut cu 2 markeri radioopaci din Platina/Iridium.</p> <p>Compatibilitate cu ghid 0.035'' si teaca introductoare de 9F (Ø12mm), 11F (Ø 14 mm, 16 mm) si respectiv 14F (Ø 18, 20, 22, 24 mm).</p> <p>Dimensiuni disponibile:</p> <p>Ø 12 mm, 14 mm (la presiunea nominala de 7 bar, RBP = 10 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 20 mm; Lungimi = 19, 29, 39, 49, 59 mm</p> <p>Ø 16 mm, 18 mm (la presiunea nominala de 6 bar, RBP = 9 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 24 mm; Lungimi = 19, 29, 38, 48, 58 mm</p> <p>Ø 20 mm, 22 mm, 24 mm (la presiunea nominala de 4 bar, RBP = 8 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm</p> <p>Ø 24 mm (la presiunea nominala de 5 bar, RBP = 6 bar) expandabil pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm.</p> <p>Compatibil RMN, 1.5 Tesla sau 3.0 Tesla. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronică; 3.Catalogul producatorului/prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).</p> <p>2. Certificat ISO 9001 si CE de la producător.</p> <p>3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).</p>	250000	IMPS SCR
----	------------------	--	-----	---	--	--------	----------

86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	8	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 6,2 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla(definiției - unitatea de măsură a inducției câmpului magnetic), codificate color, din titan,sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	250000	IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	8	Drepte, lungimea brașelor - maxim 11,0 mm; deschiderea brașelor minim 7,8 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE si declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare		IMPS INN



86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	2	<p>Drepte, lungimea brașelor - maxim 17,5 mm; deschiderea brașelor minim 10,6 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	5	<p>Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 10,2 mm; deschiderea brașelor minim 7,5 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	2	<p>Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 13,7 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	1	<p>Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 15,3 mm; deschiderea brașelor minim 9,8 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	10	<p>Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 9,0 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 200g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	1	<p>Angulare 90 grade, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 4,5 mm; forța de închidere minim 200 g; non feromagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	1	<p>Angulare, lungimea brașelor - 11,4 mm; deschiderea brașelor minim 8,0 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox,sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	3	<p>Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 5/6,5mm; deschiderea brașelor minim 5,5 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri standard pentru aplicare permanentă	Buc	2	<p>Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 7,5/6,7mm; deschiderea brașelor minim 5,5 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	3	<p>Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0mm; deschiderea brașelor minim 4,6mm; forța de închidere minim 70 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	3	<p>Drepte, lungimea brașelor - maxim 5,0mm; deschiderea brașelor minim 4,0mm; forța de închidere minim 70 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	5	<p>Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0mm; deschiderea brașelor minim 4,6mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	2	<p>Angulare, lungimea brașelor - maxim 5,0mm; deschiderea brașelor minim 3,5mm; forța de închidere 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	2	<p>Curbate, lungimea brașelor - maxim 6,3mm; deschiderea brașelor minim 6,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN

86	Clipuri cerebrale	Clipuri mini pentru aplicare permanentă	Buc	12	<p>Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 5,7 mm; forța de închidere minim 110g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p>		IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Ac pentru vertebroplastie	Buc	60	<p>Ac/ Medical Inox/ pentru vertebroplastie transcutana D 11G .L-15 cm cu 2 tipuri de mandren (oblic și acută ) si cu conector compatibil cu seringa de unica folosinta. - -</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <p>- Certificate FDA si ISO 13485 pentru produsele oferite</p> <p>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <p>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <p>- Suport educațional pentru chirurghi in centre de referința ale producător</p>	1800000	IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Ciment Acrilic	Buc	60	<p>Masa plastica in forma de praf /PMMA/ pentru vertebroplastie 19,0 - 19,5 gr cu substanta suplimentara /BaSO4/ cu masa 5,5-6,0 gr. si dezvoltant de 10,0 ml.</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <p>- Certificate FDA si ISO 13485 pentru produsele oferite</p> <p>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <p>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <p>- Suport educațional pentru chirurghi in centre de referința ale producător</p>		IMPS INN



87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Conector transversal poliaxial	Buc	20	<p>Conector transversal poliaxial, ajustabil 50-60mm;60-70mm (compatibil cu tija D 5,5mm) Colorate diferit pentru identificare simplă. Compatibil CT (tomografia compiuterizată) și RMN (rezonanță magneto – nucleară); Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI. *Sistem de stabilizare intervertebrală transpediculară cu șuruburi și tije cu diferite construcții. Diametrul tijelor – 5.5 mm. Cel puțin un capăt al tijeii trebuie să aibă un profil hexagonal pentru a asigura posibilitatea de rotație a tijeii în operații complexe multinivelare. Sistemul trebuie să fie cu încărcare superioară (toploading), șuruburile trebuie să aibă profil mic. Conector transversal trebuie să fie compatibil cu diametru de bara. Sistemul de fixare trebuie să fie compatibil pentru sistemul de neuronavigare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA si ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi in centre de referința ale producător</li> </ul>	IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Cuști intervertebrale expandabile (Titan)	Buc	20	<p>Diametru 12 mm, înaltime 17-25 mm; 20-35mm; 25-40mm – 8* (grade). Cuști intervertebrale expandabile din TITAN, margini trebuie sa fie ascuțite pentru o mai bună tracțiune si oferă de la 0 (zeru) pina la 4 (patru) grade angulare lordotică din părțile superioare și inferioare ale implantului în total unghi de 8 grade, respectând ambele părți ale vertebrelor. Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI., compatibil RMN (Rezonanță Magnetică Nucleară)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA si ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi in centre de referința ale producător</li> </ul>	IMPS INN

87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Cuști intervertebrale cervicale (PEEK)	Buc	20	<p>Dimensiuni : Lungime 13 mm, Lățime 15 mm, Înălțime 7,8 mm</p> <p>Cușcă intervertebrală din PEEK, markeri de titan cu vârful ascuțite, formă trapezoidală, fațete crestate pentru fixare optima între corpurile vertebrale cu fereastră largă pentru autotransplat sau material osteoinductiv. Material: PEEK, compatibil RMN (Rezonanță Magnetică Nucleară)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>	IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Cuști intervertebrale lombare (PEEK)	Buc	20	<p>Forma cuștii trebuie să permită introducerea ușoară și reducerea necesității de rezecție a osului. Capetele cuștii trebuie să aibă marker din titan și să fie rotunjite la un unghi de 4 grade pentru a permite o penetrare ușoară și fiziologică în spațiul intervertebral. Designul cuștii trebuie să corespundă anatomiei spațiului intervertebral. Parte superioară și inferioară trebuie să aibă o suprafață serată, pentru a reduce probabilitatea extruziei cuștii. Dimensiuni: Adâncime 9 mm Lungime: 24 mm, înălțime: 12 mm. . Material: PEEK, compatibil RMN (Rezonanță Magnetică Nucleară)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>	IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismlor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Tub de titan cervical	Buc	10	<p>Lungime – 80 mm, diametru - 12 mm Tub-mesh din titan pur, cu aspect de sită trigonală de formă rotundă. Grosimea peretelui: 0.9 mm – 1.0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>	IMPS INN

87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismelor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Tub de titan toracal	Buc	10	<p>Lungime – 100 mm, diametru - 20 mm Tub-mesh din titan pur, cu aspect de sită trigonală de formă rotundă. Grosimea peretelui: 0.9 mm – 1.0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>		IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismelor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Șurub pedicular monoaxial reductabil preasamblat cu piulița de blocare - 5,5x50mm	Buc	100	<p>D – 5.5mm; Lungime – 50 mm 1.Vârf rotund pentru diminuare riscului leziunii structurilor vasculare și neurale; 2.Filet dublu (tip conical în treimea superioară și spongios în rest); 3.Parte filetată a corpului șurubului cu 2 diametre pentru fixare mai sigură; 4.Colorate diferit pentru identificare simplă; 5.Compatibil CT (tomografia computerizată) și RMN (rezonanță magneto – nucleară); Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI. Șuruburile pediculare trebuie să fie preasamblate cu piulița de blocare și de la același producător.*Sistem de stabilizare intervertebrală transpediculară cu șuruburi și tije cu diferite construcții. Diametrul tijelor – 5.5 mm. Cel puțin un capăt al tije trebuie să aibă un profil hexagonal pentru a asigura posibilitatea de rotație a tije în operații complexe multinivelare. Sistemul trebuie să fie cu încărcare superioară (toploading), șuruburile trebuie să aibă profil mic. Conector transversal trebuie să fie compatibil cu diametrul de bară. Sistemul de fixare trebuie să fie compatibil pentru sistemul de neuronavigare- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>		IMPS INN

87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismelor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Șurub poliaxial 5.5*45 cu suprafața lucrată prelucrată cu plazma, preasamblat cu piulița de blocare	Buc	60	<p>Diametru: 5,5mm; Lungime: 45mm; 1.Vârf rotund pentru diminuare riscului leziunii structurilor vasculare și neurale; 2.Filet dublu (tip conical în treimea superioară și spongios în rest); 3.Parte filetată a corpului șurubului cu 2 diametre pentru fixare mai sigură; 4.Colorate diferit pentru identificare simplă; 5.Compatibil CT (tomografia computerizată) și RMN (rezonanță magneto – nucleară); 6. Suprafața lucrată prelucrată cu plazma după metoda ICP “Inductively Coupled Plasma” cu dimensiunea porilor 75-100 micrometri pentru fixarea maximă durabilă cu țesutului osos (Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Șuruburile pediculare poliaxiale preasamblate cu piulița de blocare și tijele longitudinale să fie de la același producător.</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>	IMPS INN
87	Consumabile pentru Intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumatismelor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Șurub pedicular poliaxial preasamblat cu piulița de blocare - 4,5x40mm	Buc	20	<p>Diametru: 4,5mm; Lungime: 40mm; 1.Vârf rotund pentru diminuare riscului leziunii structurilor vasculare și neurale; 2.Filet dublu (tip conical în treimea superioară și spongios în rest); 3.Parte filetată a corpului șurubului cu 2 diametre pentru fixare mai sigură; 4.Colorate diferit pentru identificare simplă; 5.Compatibil CT (tomografia computerizată) și RMN (rezonanță magneto – nucleară); Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Șuruburile pediculare poliaxiale preasamblate cu piulița de blocare și tijele longitudinale să fie de la același producător.</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</li> </ul>	IMPS INN

87	Consumabile pentru intervenții chirurgicale la coloana vertebrală în cazul traumelor vertebromedulare, fracturi patologice, maladii degenerative	Șurub pedicular poliaxial preasamblat cu piulița de blocare - 4,5x45mm	Buc	20	<p>Diametru: 4,5mm; Lungime: 45mm; 1.Vârf rotund pentru diminuare riscului leziunii structurilor vasculare și neurale; 2.Filet dublu (tip conical în treimea superioară și spongios în rest); 3.Parte filetată a corpului șurubului cu 2 diametre pentru fixare mai sigură; 4.Colorate diferit pentru identificare simplă; 5.Compatibil CT (tomografia computerizată) și RMN (rezonanță magneto – nucleară); Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.</p> <p>- Șuruburile pediculare poliaxiale preasamblate cu piulița de blocare și tijele longitudinale să fie de la același producător.</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <p>- Certificate FDA și ISO 13485 pentru produsele oferite</p> <p>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <p>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <p>- Suport educațional pentru chirurghi în centre de referință ale producător</p>		IMPS INN
88	Consumabile pentru intervenții chirurgicale în caz de șuntări ventriculare în cazul hidrocefaliei	Șunt ventriculo – peritoneal impregnat de antibiotic	Buc	3	Pentru maturi,steril,apirogen, impregnat de antibiotic(rifampin și clincamicina). Dimensiuni: cateterul ventricular: lungime 23 cm; diametru extern 2.5mm; diametru intern 1.3mm. Dimensiuni cateterul peritoneal: lungime 120 cm; diametru extern 2.5mm; diametru intern 1.3mm. Valva tip burr-hole (standard internațional), pompa cu presiune medie.	200000	IMPS INN
88	Consumabile pentru intervenții chirurgicale în caz de șuntări ventriculare în cazul hidrocefaliei	Șunt ventriculo-atrial	Buc	15	Pentru maturi,steril,apirogen.Bariu impregnat, tip burr-hole (standard internațional), presiune medie.Cateter impregnat cu substanța, care Ro contrast și adaptată pentru instalare endovascular/atrial.Dimensiunile cateterului ventricular: lungime 23cm, diametru extern 2.5mm, diametru intern 1.3mm. Dimensiuni cateter atrial: lungime 60cm; diametru exter 2.2mm; diametru intern 1.1mm.		IMPS INN
88	Consumabile pentru intervenții chirurgicale în caz de șuntări ventriculare în cazul hidrocefaliei	Șunt ventriculo-peritoneal	Buc	10	Pentru maturi,steril,apirogen.Bariu impregnat, tip burr-hole (standard internațional), presiune medie.Cateter impregnat cu substanța, care Ro contrast și adaptată pentru instalare peritoneală. Dimensiunile cateterului ventricular: lungime 23cm, diametru extern 2.5mm, diametru intern 1.3mm. Dimensiuni cateter peritoneal: lungime 110cm; diametru exter 2.5mm; diametru intern 1.1mm.		IMPS INN

Valoarea estimată totală 20 475 353,60

**Documente OBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obliga tivate a
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decît cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2.00% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 24 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau</p>	DA

		de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
<b><u>Cerinte de calificare obligatorii</u></b>			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; <b>Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)</b> . Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație cu privire la prezentarea a mostrelor	în termen de 5 zile de la solicitarea autorității contractante- original semnată în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
12	Declarație cu privire la înregistrarea în Registru de Stat al Dispozitivelor Medicale	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.	DA

13	Declarație cu privire la termenul de valabilitate restant	cu privire la termenul de valabilitate, cel puțin 80% din termenul de valabilitate inițial, de la momentul livrării- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
15	Declarația privind confirmarea 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	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
16	Notă	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA

**1. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:**

**Transfer la contul instituției**

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat  
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate  
Cod fiscal: 1016601000212  
Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA  
Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat  
Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_ din \_\_\_\_.*

**Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei**

**sau**

**Garanție Bancară** conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

**Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 24 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.**

**2. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.**

**Transfer la contul instituției**

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat  
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate  
Cod fiscal: 1016601000212  
Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA  
Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat  
Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_ din \_\_\_\_.*

**sau**

**Garanție Bancară** conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

**Toată informația cu privire la modul de aplicare a procedurii de atribuire se regăsește în anunțul de participare.**

**Autoritatea contractantă**

semnat electronic

**Ala GOJAN**