

	Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1637662036151 , din: 17 dec 2021, 13:24 - 10 ian 2022, 13:22
	Denumirea licitației: Achiziționarea consumabilelor pentru cardiologia intervențională și chirurgia endovasculară conform necesităților IMSP SCM Sfânta Treime pentru anul 2022.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard e referință
		1	2	3	4	5	6	7
		Bunuri/servicii						
1	3310000 0-1	Set introductor punctie radial profil ultra-subtire	Glidesheath Slender® RM*ES5J10SQ RM*ES5F10SQR RM*RS5J10PQ RM*RS5F10PQ RM*RS5C10PQ RM*ES5J16HQS RM*ES5F16SQR RM*RS5F16PQ RM*ES6J10SQ RM*ES6J10PQ RM*ES6J10HQS RM*ES6F10SQR RM*ES6F10SQ RM*RS6J10PQ RM*RS6F10PQ RM*RS6C10PQ RM*ES6J16SQ RM*ES6J16PQ RM*ES6J16HQS RM*RS6J16PQ RM*RS6F16PQ	Belgia	TERUMO CORPORATION	Ac de puncție metalic de 21-22 G. Mini-ghid diametrul de 0.018", lungime 40-45 cm. Teaca cu acoperire hidrofilică lungime de 7-11 cm, cu profil ultra subțire: diametre externe la 5F să fie < 2.15 mm, la 6F < 2.5 mm și la 7F < 2.8 mm, pentru reducerea dimensiunii arteriotomiei și riscului ocluziei post-procedurale a vasului. Să fie rezistentă la kinking și prevăzută cu valvă hemostatică pt prevenirea hemoragiilor, robinet tridirecțional pt luarea probelor sau injectare de soluții. Dilatator ascuțit, din polipropilenă, atraumatic, cu forma vârfului conică. Toate componentele sunt „latex-free” și sunt incluse într-o tăviță din plastic. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor	Ac de puncție metalic de 21-22 G. Mini-ghid diametrul de 0.018", lungime 40-45 cm. Teaca cu acoperire hidrofilică lungime de 7-11 cm, cu profil ultra subțire: diametre externe la 5F să fie < 2.15 mm, la 6F < 2.5 mm și la 7F < 2.8 mm, pentru reducerea dimensiunii arteriotomiei și riscului ocluziei post-procedurale a vasului. Să fie rezistentă la kinking și prevăzută cu valvă hemostatică pt prevenirea hemoragiilor, robinet tridirecțional pt luarea probelor sau injectare de soluții. Dilatator ascuțit, din polipropilenă, atraumatic, cu forma vârfului conică. Toate componentele sunt „latex-free” și sunt incluse într-o tăviță din plastic. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor	CE/ISO

						prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
2	3310000 0-1	Set introducător punție radial lung	Radifocus® Introducer II Standard Kit R RT-R40A07PQ RT-R50A07PQ RT-R60A07PQ RT-R40D07PQ* RT-R40G07PQ RT-R50G07PQ RT-R60G07PQ RT-R40A10PQ RT-R50A10PQ RT-R60A10PQ RT-R40D10PQ RT-R50D10PQ RT-R60D10PQ RT-R70D10PQ RT-R40G10PQ RT-R50G10PQ RT-R60G10PQ RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ RM*RF5F16PQ RM*RF5F25PQ RM*RF5J16PQ RM*RF5J25PQ RM*RF6F16PQ RM*RF6F25PQ RM*RF6J16PQ RM*RF6J25PQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Ac de punție metalic de 21 G. Mini-ghid diametrul de 0.018” și 40-80 cm lungime. Teacă cu acoperire hidrofilică lungime de 11-23 cm, cu marimi disponibile de 4, 5, 6, 7 F, marcate în culori diferite, rezistentă la kinking, prevăzută cu robinet tridirecțional. Toate componentele vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedură. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Ac de punție metalic de 21 G. Mini-ghid diametrul de 0.018” și 40-80 cm lungime. Teacă cu acoperire hidrofilică lungime de 10-25 cm, cu marimi disponibile de 4, 5, 6, 7 F, marcate în culori diferite, rezistentă la kinking, prevăzută cu robinet tridirecțional. Toate componentele vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedură. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
3.1	3310000 0-1	Set introducător punție femural scurt	Radifocus® Introducer II Standard Kit R RS+B40K10AQ RS+B50N10AQ RS+B40G10SQ RS+B40K10SQ RS+B50N10SQ RS+B60N10SQ RS+B70N10SQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Ac de punție metalic de 18 G. Mini-ghid de 0.035-0.038”, de 45-50 cm lungime. Teaca dimensiuni disponibile: 4, 5, 6, 7, 8, 9 F, lungimi 7-13 cm. Rezistentă la kinking, cu “Side port” și robinet trei căi, conține valva siliconată hemostatică, care previne hemoragia și dilatarea. Introducătorul trebuie să fie prevăzut cu marcat color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F și inel rotativ de sutură pentru fixare la piele. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a	Ac de punție metalic de 18 G. Mini-ghid de 0.035-0.038”, de 45-50 cm lungime. Teaca dimensiuni disponibile: 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F, lungimi 7-13 cm. Rezistentă la kinking, cu “Side port” și robinet trei căi, conține valva siliconată hemostatică, care previne hemoragia și dilatarea. Introducătorul trebuie să fie prevăzut cu marcat color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F și inel rotativ de sutură pentru fixare la piele. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției	CE/ISO

			RS+B80N10SQ RS*B90N10SQ RS*B10N10SQ RS*B11N10SQ RS+A40K10AQ RS+A40G10SQ RS+A50K10AQ RS+A50K10SQ RS+A60K10AQ RS+A60K10SQ RS+A70K10SQ RS+A80K10SQ RS*A90K10SQ RS*A10K10SQ RS*A11K10SQ RS+B40K10MQ RS+B50K10MQ RS+B60K10MQ RS+B70K10MQ RS+B80K10MQ RS*B90K10MQ RS*B10K10MQ RS*B11K10MQ RS+B50N10MQ RS+B60N10MQ RS+B70N10MQ RS+B80N10MQ RS*B90N10MQ RS*B10N10MQ RS*B11N10MQ RS*B40K10MRD RS*B50N10MRD RS*B60N10MRD RS*B70N10MRD RS*B80N10MRD RS*B90N10MRD RS*B10N10MRD RS*B11N10MRD RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ			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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
4.1	3310000 0-1	Set introducător punție femural lung	Radifocus® Introducer II Standard Kit B RS+B40K10AQ RS+B50N10AQ RS+B40G10SQ RS+B40K10SQ RS+B50N10SQ RS+B60N10SQ RS+B70N10SQ RS+B80N10SQ RS*B90N10SQ RS*B10N10SQ RS*B11N10SQ RS+A40K10AQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Ac de punție arterială de 18 G. Disponibilitate mini-ghid din oțel inoxidabil și din plastic de 0,035” și 0,038”, respectiv; lungime 80 cm cu vârf drept, angulat sau în forma de J. Teacă dimensiuni disponibile: 5, 6, 7, 8 F, marcate în culori diferite, lungime 23-25 cm Conține un inel radiopac incorporat distal pentru poziționare precisă și un inel rotativ de sutură pt fixare la piele. Tecile sunt rezistente la kinking. Dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea traumatizării vasculare; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea	Ac de punție arterială de 18 G. Mini-ghid din oțel inoxidabil / plastic de 0,035” / 0,038” și 80 cm lungime, drept, angulat sau în forma de J. Teacă dimensiuni disponibile: 5, 6, 7, 8 F, marcate în culori diferite, lungime 10-25 cm Conține un inel radiopac incorporat distal pentru poziționare precisă și un inel rotativ de sutură pt fixare la piele. Tecile sunt rezistente la kinking. Dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurarea presiunii: Toate componentele nu conțin	CE/ISO

			RS+A40G10SQ RS+A50K10AQ RS+A50K10SQ RS+A60K10AQ RS+A60K10SQ RS+A70K10SQ RS+A80K10SQ RS*A90K10SQ RS*A10K10SQ RS*A11K10SQ RS+B40K10MQ RS+B50K10MQ RS+B60K10MQ RS+B70K10MQ RS+B80K10MQ RS*B90K10MQ RS*B10K10MQ RS*B11K10MQ RS+B50N10MQ RS+B60N10MQ RS+B70N10MQ RS+B80N10MQ RS*B90N10MQ RS*B10N10MQ RS*B11N10MQ RS*B40K10MRD RS*B50N10MRD RS*B60N10MRD RS*B70N10MRD RS*B80N10MRD RS*B90N10MRD RS*B10N10MRD RS*B11N10MRD RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ			presiunii; Toate componentele "latex-free". Setul este amplasat într-un suport din plastic. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	latex. Setul este amplasat într-un suport de plastic. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
5	3310000 0-1	Catetere diagnostic angiografie	Radifocus® Optitorque™ RH-4AL1000M RH-4AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL1000M RH-5AL2000M RH-5AL3000M RH-6AL1000M RH-6AL2000M RH-6AL3000M RH-4CL3500M RH-4CL4000M RH-4CL5000M RH-5CL3500M RH-5CL4000M RH-5CL5000M RH-5CL6000M RH-5CL2508M* RH-5CL4001M*	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Lungimea disponibilă a cateterelor: 100 și 125 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire împletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. La capătul proximal dotat cu hub din policarbonat cu "aripioare" pentru o manipulare facilă. Lumen intern larg ce asigură un flux crescut de substanță de contrast la injectare. Diametrele interioare vor fi după cum urmează: la cateterul de 4 F = 1.07 mm, la cel de 5 F = 1.17 mm și la cel de 6 F = 1.37 mm. Compatibilitate cu ghid: 0,038". Se oferă generică la următoarele varietăți de curbură: ULT, JL, JR, AL, AR, Pigtail, MP, IMA, Simmons. *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-	Lungimea disponibilă a cateterelor: 100 și 110 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire împletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. La capătul proximal dotat cu hub din policarbonat cu "aripioare" pentru o manipulare facilă. Lumen intern larg ce asigură un flux crescut de substanță de contrast la injectare. Diametrele interioare vor fi după cum urmează: la cateterul de 4 F = 1.07 mm, la cel de 5 F = 1.17 mm și la cel de 6 F = 1.37 mm. Compatibilitate cu ghid: 0,038". Se oferă generică cateterele, oferta subînțelegând toate varietățile de forme folosite. Forme: ULT, JL, JR, AL, AR, Pigtail, MP, IMA, Simmons. *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	CE/ISO

			RH-5CL4500M* RH-5CL5001M* RH-5CL6000M RH-5CL6001M* RH-6CL3500M RH-6CL4000M RH-6CL5000M RH-6CL2508M* RH-6CL2500M* RH-6CL4020M* RH-6CL4500M* RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-4CR4000M RH-4CR5000M RH-5CR3500M RH-5CR3521M RH-5CR3528M RH-5CR4000M RH-5CR5000M RH-5CR4500M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR3500M RH-6CR4000M RH-6JR4000M RH-6CR5000M RH-6JR6000M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR4020M* RH-6CR4100M RH-6CR4500M RH-6CR6000M* RH-4MP2520M RH-4MP3020M RH-4MP3520M RH-4MP3521M RH-4MP4020M RH-5MP2520M RH*5MP3500M RH-5MP3500M RH-5MP4020M RH-5MP4001M RH-6MP3500M RH-6MP4020M RH-4ST016GM RH-4ST0109M RH-4ST0161M* RH-5TIG110M RH-5TIG111M* RH-5TR3510M RH-5TR4000M RH-5TR4001M RH-5TR4010M RH-5TR4500M RH-5TR5000M RH-5TR5001M* RH-6TIG110M* RH-6TR3500M* RH-6TR4000M		copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
--	--	--	--	--	---	---	--

			RH-6TR5000M RH-5BLK410M RH-5BLK411M* RQ-4JL3500M RQ-4JL4000M RQ-4JL5000M RQ-4JL6000M RQ-4CR2508M* RQ-4JR3500M RQ-4JR4000M RQ-4JR5000M RQ-4MP2500M RQ-4MP4020M RQ-4MP4100M RQ-4SP0081M RQ-4SP0089M RQ-4SP008GM RQ-4SPS04GM RQ-4TIG110M RQ-4TR3510M RQ-4TR4000M* RQ-4TR4010M RQ-4TR5000M RQ-4BLK410M					
6	3310000 0-1	Catetere diagnostic coronare	Radifocus® Optitorque™ / Outlook RH-4AL1000M RH-4AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL1000M RH-5AL2000M RH-5AL3000M RH-6AL1000M RH-6AL2000M RH-6AL3000M RH-4CL3500M RH-4CL4000M RH-4CL5000M RH-5CL3500M RH-5CL4000M RH-5CL5000M RH-5CL6000M RH-5CL2508M* RH-5CL4001M* RH-5CL4500M* RH-5CL5001M* RH-5CL6000M RH-5CL6001M* RH-6CL3500M RH-6CL4000M RH-6CL5000M RH-6CL2508M* RH-6CL2500M* RH-6CL4020M* RH-6CL4500M* RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-4CR4000M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Lungimea cateterelor va fi de: 100 și 110 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire impletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. Fabricat din poliuretan. Varf atraumatic radioopac. Diametre diferite si prin culoare. Lumen ce asigura un flux crescut de substanta de contrast la injectare. Diametrele interioare vor fi dupa cum urmeaza: la cateterul de 4 F =1.03 mm, la cel de 5 F = 1.2 mm și la cel de 6 F = 1.3 mm. Limita de presiune pentru un catetere de 4 F – la 750 PSI și la 5-6 F - la 1000 PSI. Compatibile cu ghid de 0.038". Se ofera generice la urmatoarele varietatile de curbură: AL, AR, JL, JR, MP, ST, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°, Tiger, BLK. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil	Lungimea cateterelor va fi de: 100 și 110 cm, cu diametre de 4, 5, 6 F. Structura cateterului: fire impletite, pentru cuplu, stabilitate și control, învelite într-un material antitrombotic. Fabricat din poliuretan. Varf atraumatic radioopac. Diametre diferite si prin culoare. Lumen ce asigura un flux crescut de substanta de contrast la injectare. Diametrele interioare vor fi dupa cum urmeaza: la cateterul de 4 F =1.03 mm, la cel de 5 F = 1.2 mm și la cel de 6 F = 1.3 mm. Limita de presiune pentru un catetere de 4 F – la 750 PSI și la 5-6 F - la 1000 PSI. Compatibile cu ghid de 0.038". Se ofera generic cateterele, oferta subintelegand toate varietatile de forme folosite. Forme: AL, AR, JL, JR, MP, ST, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°, Tiger, Simmons. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil	CE/ISO

			RH-4CR5000M RH-5CR3500M RH-5CR3521M RH-5CR3528M RH-5CR4000M RH-5CR5000M RH-5CR4500M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR3500M RH-6CR4000M RH-6JR4000M RH-6CR5000M RH-6JR6000M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR4020M* RH-6CR4100M RH-6CR4500M RH-6CR6000M* RH-4MP2520M RH-4MP3020M RH-4MP3520M RH-4MP3521M RH-4MP4020M RH-5MP2520M RH*5MP3500M RH-5MP3500M RH-5MP4020M RH-5MP4001M RH-6MP3500M RH-6MP4020M RH-4ST016GM RH-4ST0109M RH-4ST0161M* RH-5TIG110M RH-5TIG111M* RH-5TR3510M RH-5TR4000M RH-5TR4001M RH-5TR4010M RH-5TR4500M RH-5TR5000M RH-5TR5001M* RH-6TIG110M* RH-6TR3500M* RH-6TR4000M RH-6TR5000M RH-5BLK410M RH-5BLK411M* RQ-4JL3500M RQ-4JL4000M RQ-4JL5000M RQ-4JL6000M RQ-4CR2508M* RQ-4JR3500M RQ-4JR4000M RQ-4JR5000M RQ-4MP2500M RQ-4MP4020M RQ-4MP4100M			- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
--	--	--	---	--	--	---	---	--

			RQ-4SP0081M RQ-4SP0089M RQ-4SP008GM RQ-4SPS04GM RQ-4TIG110M RQ-4TR3510M RQ-4TR4000M* RQ-4TR4010M RQ-4TR5000M RQ-4BLK410M					
7	3310000 0-1	Ghid hidrofilic moale tip standard	Radifocus® Guidewire M Standard Type Guide Wire RF-GS18153M RF-GA18153M RF-GS18183M RF-GA18183M RF-GA18223M RF-GA18263M RF-GS18263M RF-GS25123M RF-GA25123M RF-GS25153M RF-GA25153M RF-GS25183M RF-GA25183M RF-GS25263M RF-GA25263M RF-GS32123M RF-GA32123M RF-GS32153M RF-GA32153M RF-GS32183M RF-GA32183M RF-GS32263M RF-GA32263M RF-GA35053M RF-GA35083M RF-GS35123M RF-GA35123M RF-GS35151M RF+GS35153M RF-GS35155M RF-GS35158M RF-GA35151M RF+GA35153M RF-GA35155M RF-GA35158M RF*GR35183M RF*GB35153M RF-GS35181M RF-GS35183M RF-GA35181M RF+GA35183M RF*GE35185M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Ghid din nitinol, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu Wolfram. Lungimi: 80-260 cm. Diametre: 0.018", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038". Configurații vârf: drept, angulat. Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm, 50 mm, 80 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Ghid din nitinol, acoperire hidrofilică. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan cu polimer hidrofilic. Lungimi: 50-260 cm. Diametre: 0.018", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038". Configurații vârf: drept, angulat. Lungimea vârfului flexibil: 10 mm, 30 mm, 50 mm, 80 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

			RF*GE35188M RF-GS35223M RF-GA35223M RF-GS35261M RF-GS35263M RF-GA35261M RF+GA35263M RF-GA35303M RF-GS38151M RF-GS38153M RF-GA38151M RF+GA38153M RF-GS38183M RF-GA38183M RF-GA38223M RF-GS38263M RF-GA38263M					
8	3310000 0-1	Cateter ghid pentru coronare	Climber™ Guiding Catheter GC-P5AL070N GC-P5AL100N GC-P5AL150N GC-P5AL200N GC-P5AL300N GC-P5AR100N GC-P5AR200N GC-P5JL300N GC-P5JL350N GC-P5JL400N GC-P5JL450N GC-P5JL500N GC-P5JL600N GC-P5JR300N GC-P5JR350N GC-P5JR400N GC-P5JR450N GC-P5JR500N GC-P5JR600N GC-P5EB300N GC-P5EB320N GC-P5EB350N GC-P5EB370N GC-P5EB400N GC-P5EB420N GC-P5EB450N GC-P5EB470N GC-P5EB500N GC-P5XR300N GC-P5XR350N GC-P5XR370N GC-P5XR400N GC-P5XR420N GC-P5XR450N GC-P5MP000N GC-P5HS000N	Japonia	TERUMO CORPORATION	Cateter-ghid pentru abord radial și/sau femural destinat livrării instrumentelor intervenționale, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, meșa plată 2x2 cu împletirea dublă pentru radiopacitate sportă, rezistență ridicată la kinking și răspuns optim la torsiune. Tehnologie de 6 zone cu flexibilitate diferită pentru asigurarea suportului și manipulării optime. Vârf conic atraumatic. Acoperire hidrofilică cu excepția părții distale și părții proximale. Permite utilizarea tehnicii "kissing balloon". Diametre disponibile: 5, 6, 7, și 8 F. Lungime 100 sau 125 cm. Disponibilitate în varianta "side-holes". Forme: AL, AR, JL, JR, IMA, LCB, RCB, MP, RDC, SBS. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Cateter-ghid pentru abord radial și/sau femural destinat livrării instrumentelor intervenționale, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, meșa plată 2x2 cu împletirea dublă pentru radiopacitate sportă, rezistență ridicată la kinking și răspuns optim la torsiune. Tehnologie de 6 zone cu flexibilitate diferită pentru asigurarea suportului și manipulării optime. Vârf conic atraumatic. Acoperire hidrofilică cu excepția părții distale și părții proximale. Permite utilizarea tehnicii "kissing balloon". Diametre disponibile: 5, 6, 7, și 8 F. Lungime 100 sau 125 cm. Disponibilitate în varianta "side-holes". Forme: AL, AR, JL, JR, IMA, LCB, RCB, MP, RDC, SBS. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente	CE/ISO

			GC-P5IM000N GC-P5BP010N GC-P5BP020N GC-P5TR300N GC-P5TR350N GC-P5TR400N GC-P5TR450N GC-P5TR500N GC-P6JR600N GC-P6EB300N GC-P6EB320N GC-P6EB350N GC-P6EB370N GC-P6EB400N GC-P6EB420N GC-P6EB450N GC-P6EB470N GC-P6EB500N GC-P6XR300N GC-P6XR350N GC-P6XR370N GC-P6XR400N GC-P6XR420N GC-P6XR450N GC-P6MP000N GC-P6MP102N GC-P6HS000N GC-P6IM000N GC-P6BP010N GC-P6BP020N GC-P6TR300N GC-P6TR350N GC-P6TR400N GC-P6TR450N GC-P6TR500N GC-P6JR600A GC-P6EB300A GC-P6EB320A GC-P6EB350A GC-P6EB370A GC-P6EB400A GC-P6EB420A GC-P6EB450A GC-P6EB470A GC-P6EB500A GC-P6XR300A GC-P6XR350A GC-P6XR370A GC-P6XR400A GC-P6XR420A GC-P6XR450A GC-P6MP000A GC-P6HS000A GC-P6IM000A GC-P6BP010A GC-P6BP020A GC-P7JR600N			Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
--	--	--	---	--	--	--	---	--

			GC-P7EB300N GC-P7EB320N GC-P7EB350N GC-P7EB370N GC-P7EB400N GC-P7EB420N GC-P7EB450N GC-P7EB470N GC-P7EB500N GC-P7XR300N GC-P7XR350N GC-P7XR370N GC-P7XR400N GC-P7XR420N GC-P7XR450N GC-P7MP000N GC-P7HS000N GC-P7IM000N GC-P7BP010N GC-P7BP020N GC-P7JR600A GC-P7EB300A GC-P7EB320A GC-P7EB350A GC-P7EB370A GC-P7EB400A GC-P7EB420A GC-P7EB450A GC-P7EB470A GC-P7EB500A GC-P7XR300A GC-P7XR350A GC-P7XR370A GC-P7XR400A GC-P7XR420A GC-P7XR450A GC-P7MP000A GC-P7HS000A GC-P7IM000A GC-P7BP010A GC-P7BP020A GC-P8JR600N GC-P8EB300N GC-P8EB320N GC-P8EB350N GC-P8EB370N GC-P8EB400N GC-P8EB420N GC-P8EB450N GC-P8EB470N GC-P8EB500N GC-P8XR300N GC-P8XR350N GC-P8XR370N GC-P8XR400N GC-P8XR420N GC-P8XR450N				
--	--	--	---	--	--	--	--

			GC-P8JR600A GC-P8EB300A GC-P8EB320A GC-P8EB350A GC-P8EB370A GC-P8EB400A GC-P8EB420A GC-P8EB450A GC-P8EB470A GC-P8EB500A					
9	3310000 0-1	Catetere ghid pentru abord radial	Heartrail™ II Guiding Catheter GC-K5AL010N GC-K5AL020N GC-K5AL030N GC-K5AR010N GC-K5AR020N GC-K5JL350N GC-K5JL400N GC-K5JL450N GC-K5JL500N GC-K5JL600N GC-K5JR350N GC-K5JR400N GC-K5JR450N GC-K5JR500N GC-K5BL300N GC-K5BL350N GC-K5BL400N GC-K5BL450N GC-K5IMA10N GC-K5MP030N GC-K5BP010N GC-K5BP020N GC-K5IL350N GC-K5IL400N GC-K5IR150N GC-K5IR200N GC-K5TR500N GC-K6IL450N GC-K6IR100N GC-K6IR150N GC-K6IR200N GC-K5ST012NQ GC-K6AL010N GC-K6AL020N GC-K6AL030N GC-K6AR010N GC-K6AR020N GC-K6JL300N GC-K6JL350N GC-K6JL400N GC-K6JL450N GC-K6JL500N	Japonia	TERUMO CORPORATION	Acoperire cu nylon la exterior si teflonate in interior, armate cu 10-16 fire impletite de otel inoxidabil, varf atraumatic, marker radioopac proximal. Diametrele interioare vor fi nu mai mici decat: la cateterul de 5F-0.056", 6F-0.070", 7F-0.080", 8F-0.090". Oferite sub toate formele uzuale mai ales cele cu back-up sporit, pentru acces radial. Este prevazut si cu gauri laterale pt evitarea damping-ului. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Acoperire cu nylon la exterior si PTFE in interior, armate cu 10-16 fire impletite de otel inoxidabil, varf atraumatic, marker radioopac proximal. Diametrele interioare vor fi nu mai mici decat: la cateterul de 5F-0.059", 6F-0.071", 7F-0.081". Oferite sub toate formele uzuale mai ales cele cu back-up sporit, pentru acces radial. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	

			GC-K6JL600N GC-K6JR300N GC-K6JR350N GC-K6JR400N GC-K6JR500N GC-K6JR600N GC-K6BL300N GC-K6BL350N GC-K6BL400N GC-K6BL450N GC-K6BR350N GC-K6BR400N GC-K6IMA10N GC-K6MP030N GC-K6BP020N GC-K6IL300N GC-K6IL350N GC-K6IL400N GC-K6MP020N GC-K6TR500N GC-K6MP010N GC-K6MP010N GC-K7AL010N GC-K7AL020N GC-K7AL030N GC-K7AR010N GC-K7AR020N GC-K7JL350N GC-K7JL400N GC-K7JL500N GC-K7JR350N GC-K7JR400N GC-K7BL300N GC-K7BL350N GC-K7BL400N GC-K7BL450N GC-K7IMA10N GC-K7MP030N GC-K7IL350N GC-K7IL400N GC-K7IR150N GC-K7IR200N GC-K7TR500N					
11	3310000 0-1	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Runthrough® NS PTCA Guide Wire TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Japonia	TERUMO CORPORATION	Varf floppy de tip "coil design" cu spire matisate pe un centru de nitinol cu o manevrare sporită în cazurile complicate. Diametrul de 0.014". Lungime 180-200 cm. Radioopacitate ditala: 3 cm. Distalitatea ghidului cu manevrabilitate sporită. Incarcatura vârfului 0.6-1 gf. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice *Pentru dispozitivele	Varf de tip "coil design" cu spire matisate pe un centru de elastinita cu o manevrare sporită în cazurile complicate, drept sau în J. Diametrul nu mai mare de 0.014". Lungimi disponibile de 180 și 300 cm. Radioopacitate ditala: 3 cm. Distalitatea ghidului cu manevrabilitate sporită. *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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare	CE/ISO

						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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
12	3310000 0-1	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Radifocus® Guidewire M Standard Type Guide Wire RF-GS18153M RF-GA18153M RF-GS18183M RF-GA18183M RF-GA18223M RF-GA18263M RF-GS18263M RF-GS25123M RF-GA25123M RF-GS25153M RF-GA25153M RF-GS25183M RF-GA25183M RF-GS25263M RF-GA25263M RF-GS32123M RF-GA32123M RF-GS32153M RF-GA32153M RF-GS32183M RF-GA32183M RF-GS32263M RF-GA32263M RF-GA35053M RF-GA35083M RF-GS35123M RF-GA35123M RF-GS35151M RF+GS35153M RF-GS35155M RF-GS35158M RF-GA35151M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu ușurință a stenozelor. Construit din Nitinol, ofera un excelent suport și rezistență la Kinking. Diametrul de 0.014”. Lungime de 180-200cm. Varf atraumatic disponibil în varianta soft-pentru menținerea formei în vas. Fără desprinderea spirelor în timpul modelării vârfului. Radioopacitate distală: 3 cm. Prezenta de 2 markeri pe shaft-ul ghidului ce permite aprecierea rapidă a avansării în cateter. Încărcătura vârfului 0.6-1 gf. *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 emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de	Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu ușurință a stenozelor. Construit din Nitinol, ofera un excelent suport și rezistență la Kinking. Lungime disponibilă de 180 și 300cm; drepte sau “in J”. Varf atraumatic disponibil în varianta soft-pentru menținerea formei în vas. Radioopacitate distală: 3 cm. *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 emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

			RF+GA35153M RF-GA35155M RF-GA35158M RF*GR35183M RF*GB35153M RF-GS35181M RF-GS35183M RF-GA35181M RF+GA35183M RF*GE35185M RF*GE35188M RF-GS35223M RF-GA35223M RF-GS35261M RF-GS35263M RF-GA35261M RF+GA35263M RF-GA35303M RF-GS38151M RF-GS38153M RF-GA38151M RF+GA38153M RF-GS38183M RF-GA38183M RF-GA38223M RF-GS38263M RF-GA38263M			referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.		
13	3310000 0-1	Ghid tip extrasuport	Grand Slam AG141002 AG141302 AG141002J	Japonia	ASAHI INTECC CO., LTD.	Extra-suport, shaft-ul pana la varf sa fie puternic, din otel-inox, de 0,014” in diametru, acoperit cu polimer hidrofilic. Disponibil la lungimi de 180-200 si 300cm, in forma de J sau drept. Prezenta de 2 marcheri pe shaft-ul ghidului ce permite aprecierea rapidă a avansării în categhid. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. Incarcatura vârfului <1 gf. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea	Extra-suport, miezul pana la varf sa fie puternic, de 0,014” in diametru, acoperit cu polimer hidrofilic. Disponibil la lungimi de 180 si 300cm, in forma de J sau drept. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea	CE/ISO

						semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
14	3310000 0-1	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Runthrough® NS PTCA Guide Wire Intermediate TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Japonia	TERUMO CORPORATION	Core-ul dintr-o piesa pina la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Diametrul nu mai mare de 0.014". Varf drept sau in forma de J. Lungime 180-200 și 300 cm. Incarcatura varfului 0.8-3.8 gf pentru suport mediu. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Core-ul dintr-o piesa pina la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Diametrul nu mai mare de 0.014". Varf drept sau in forma de J. Lungime 180 cm. Incarcatura varfului de la 1 pina la 4 g pentru suport mediu. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
15	3310000 0-1	Ghid pentru angioplastie cu suport inalt	Runthrough® NS PTCA Guide Wire Intermediate TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Japonia	TERUMO CORPORATION	Construcție din oțel inoxidabil a miezului pt control și rezistența la răsucire. Acoperire hidrofilică distală ≥3 cm. Incarcatura varfului ≥3.6 gf. Diametrul de 0.014". Disponibil lungimi de 180-200 și 300 cm. Varf drept. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor	Construcție din oțel inoxidabil a miezului pt control și rezistența la răsucire. Disponibil cu acoperire hidrofilică. Diametrul nu mai mare de 0.014". Radioopacitate distală 3 cm. Disponibil în lungimi de 180 cm. Varf drept. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor	CE/ISO

						prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
16	3310000 0-1	Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat in CTO	Fielder Fielder FC Fielder XT AGP140000 AGP140300 AGP140000J AGP140001 AGP140301 AGP140001J AGP140002 AGP140302	Japonia	ASAHI	Construcția din oțel inoxidabil a miezului conferă control și rezistență la răsucire. Segment radioopac distal: 3 cm. Disponibil în lungimi de 180-190 și 300 cm; varf drept sau în J. Acoperire hidrofilică de 15-20mm. Diametrul de la varf 0,010” până la 0,014” distal. Incarcatura vârfului de la 3 până la 20 gf. Destinate pentru ocluzii cronice, atât abord anterograd cât și retrograd. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Destinat pt abordarea ocluziilor cornice totale. Diametrul 0,014”. Construcția din oțel inoxidabil a miezului conferă control și rezistență la răsucire. Segment radioopac distal: 3 cm. Disponibil în lungimi de 180 și 300 cm; varf drept sau în J. Acoperire hidrofilică de 20mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

17	3310000 0-1	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport intermediar	Runthrough® NS PTCA Guide Wire Intermediate TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Japonia	TERUMO CORPORATION	Varf drept acoperit cu jacheta polimerica hidrofila distal, radioopaca 3 cm. Nucleu inox, prevăzut pentru navigare si penetrare în ocluzii acute, subacute. Incarcatura vârfului 1-1.5 gf. Diametrul 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport intermediar Disponibil lungimi de 180-190cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute Diametrul nu mai mare de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport intermediar. Disponibil la lungimi de 180 cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
18	3310000 0-1	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu support inalt	Fielder XT AGP140002 AGP140302	Japonia	ASAHI INTECC CO., LTD.	Varf drept acoperit cu jacheta polimerica hidrofila distal, radioopaca 3 cm, prevăzut pentru penetrare în ocluzii subacute si cornice. Incarcatura vârfului 2.6-3.8 gf. Diametrul de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport înalt. Disponibil lungimi de 180-190 cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute Diametrul nu mai mare de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport înalt. Disponibil la lungimi de 190 si 300cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 -	CE/ISO

						de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
19	3310000 0-1	Micro-ghid cateter coronarian	Finecross® Coronary Micro-Guide Cathether NC-F863A NC-F865A	Japonia	TERUMO CORPORATION	Compatibil categhid de 5 Fr și ghid de 0,014”, lungimi disponibile de 135 si 150 cm. Forma conică pt a facilita traversarea: incepand cu diametrul distal al vârfului de 1.6 F (0.53 mm) si terminand cu diametrul proximal al shaftului de 2.6 F (0.86 mm). Constructie din 5 straturi pentru flexibilitate, cuplu si urmarire sporita in interventiile coronariene complexe. Strat intern din PTFE, urmat de doua straturi de impletire inox si unul de panglica. Strat extern polimeric, cu acoperire hidrofilica de 60 cm la capatul distal. Vârf radiopac, pt vizibilitate sporită, cu posibilitate de ”înșurubare” prin rotație. Rezistent la kinking. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de	Compatibil categhid de 4 Fr și ghid de 0,014”, lungimi disponibile de 130-135 si 150 cm. Forma conica pt a facilita traversarea: incepand cu diametrul distal extern 1.8 Fr (0.60 mm) si terminand cu diametrul proximal extern de 2.6 Fr (0.87 mm). Strat intern din PTFE (Politetrafluoretilen). Marker radioopac situat la 0.7-0.8 mm de la capatul distal. Acoperire hidrofilica distala de 70 si 90 cm, in dependent de lungimea cateterului. Impletire armata din otel inox pe toata lungimea pentru o mai inalta performanta de parcurgere si suport. Rezistent la kinking. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de	CE/ISO

						referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
20	3310000 0-1	Micro-ghid cateter coronarian cu dublu lumen	FineDuo® Dual Lumen Catheter NC-D724	Japonia	KANEKA CORPORATION	Acoperire hidrofilică, partea distală oferă o manevrabilitate și parcurgere sporită, virf conic atraumatic. Rigiditatea shaft-ului asigurată prin împletire de oțel inoxidabil. 2 lumenuri: Rx și OTW compatibile cu ghiduri 0.014". 2 markeri radioopaci situați la vârful cateterului pt aprecierea a fiecărui lumen. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Acoperire hidrofilică, partea distală >35 cm, oferă o manevrabilitate și parcurgere sporită, virf conic atraumatic. Rigiditatea shaft-ului asigurată prin împletire de oțel inoxidabil. Lungimi disponibile: >140 cm. Diametru distal exterior < 3,5F/2,5F. Diametrul proximal exterior < 3,2 F. Diametrul proximal exterior virf 1,5Fr. Marker radioopac: 4.0 mm marker de la virf. Orificiul de ieșire a ghidului OTW la <7 mm de la virf. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
21	3310000 0-1	Baloane PTCA semicompliante	Ryuji™ RX Plus PTCA Dilatation Catheter DC-RH1210EH* DC-RH1515EH* DC-RH2015EHW DC-RH2210EHW DC-RH2510EHW DC-RH2710EHW DC-RH3010EHW DC-RH3510EHW DC-RH3715EHW DC-RH4010EHW DC-RH1215EH* DC-RH1520EH* DC-RH2020EHW	Japonia	TERUMO CORPORATION	Baloane tip rapid exchange semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permit utilizarea tehnicii "kissing balloon". Tuburi extern și intern fixate previn încrețirea în cute pe lățimea balonului. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 140-145 cm. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei. Diametre balon: 1.5 mm, 2.0 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm. Lungimi balon: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12-14 atm, în funcție de diametrul balonului. Timp de umflare 1-3 sec. *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 confirmată prin	Baloane tip rapid exchange semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permit utilizarea tehnicii "kissing balloon". Tuburi extern și intern fixate previn încrețirea în cute pe lățimea balonului. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 145 cm. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei. Diametre balon: 1.25 mm - 4.0 mm. Lungimi balon: 10 mm - 40 mm. Presiune nominală: 6 atm. Presiune RPB: 14 atm, în funcție de diametrul balonului. Timp de umflare 1-3 sec. *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 confirmată prin	CE/ISO

			DC-RH2215EHW DC-RH2515EHW DC-RH2715EHW DC-RH3015EHW DC-RH3515EHW DC-RH3720EHW DC-RH4015EHW DC-RH2030EHW DC-RH2220EHW DC-RH2520EHW DC-RH2720EHW DC-RH3020EHW DC-RH3520EHW DC-RH4020EHW DC-RH2040EHW DC-RH2230EHW DC-RH2530EHW DC-RH2730EHW DC-RH3030EHW DC-RH3530EHW DC-RH4030EHW DC-RH2240EHW DC-RH2540EHW DC-RH2740EHW DC-RH3040EHW DC-RH3540EHW DC-RH4040EHW			a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
22	3310000 0-1	Baloane semicompliante de lungimi mari	Crosperio® RX PTA Balloon Dilatation Catheter BD-B15020LR BD-B15040LR BD-B20040LR BD-B25040LR BD-B30040LR BD-B35040LR BD-B40040LR BD-B15080LR BD-B20080LR BD-B25080LR BD-B30080LR BD-B35080LR BD-B40080LR BD-B15120LR BD-B20120LR BD-B25120LR BD-B30120LR BD-B35120LR BD-B40120LR BD-B20150LR BD-B25150LR BD-B30150LR BD-B35150LR BD-B40150LR BD-B20200LR BD-B25200LR BD-B30200LR BD-B35200LR BD-B40200LR	Japonia	TERUMO CORPORATION	Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofilică. Lungimea shaft 145 cm. Compatibil cu ghid 0.014". Presiune nominală 6-8 atm., RPB: 12-14 atm. Dimensiuni: diam. disponibile 1.5, 2.0, 2.5, 3.0. Lungimea 20, 30, 40 mm. Timpul maximal de deumflare până la 8 sec. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de	Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofilică. Lungimea shaft 150 cm. Compatibil cu ghid 0.014". Presiune nominală 8 atm., RPB: 14 atm. Dimensiuni: diam. disponibile 1.5mm – 4.00mm. Lungimea 20mm - 200 mm. Timpul maximal de deumflare până la 8 sec. *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 - www.amdm.gov.md), semnat și stampilat de către participant *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 ofertei - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

						referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.		
24	3310000 0-1	Baloane semicompliante pentru ocluzii cronice totale	Tercross® PTA Dilatation Catheter (OTW) BD-T1520P4E BD-T2040P4E BD-T2540P4E BD-T3040P4E BD-T3540P4E BD-T4040P4E BD-T2080P4E BD-T2580P4E BD-T3080P4E BD-T3580P4E BD-T4080P4E BD-T20120P4E BD-T25120P4E BD-T30120P4E BD-T35120P4E BD-T40120P4E BD-T20150P4E BD-T25150P4E BD-T30150P4E BD-T35150P4E BD-T40150P4E BD-T20200P4E BD-T25200P4E BD-T30200P4E BD-T35200P4E BD-T40200P4E BD-T1220Q4E BD-T1520Q4E BD-T2040Q4E BD-T2540Q4E BD-T3040Q4E BD-T3540Q4E BD-T4040Q4E BD-T2080Q4E BD-T2580Q4E BD-T3080Q4E BD-T3580Q4E BD-T4080Q4E BD-T20120Q4E BD-T25120Q4E BD-T30120Q4E BD-T35120Q4E BD-T40120Q4E BD-T20150Q4E BD-T25150Q4E BD-T30150Q4E BD-T35150Q4E BD-T40150Q4E BD-T20200Q4E BD-T25200Q4E BD-T30200Q4E BD-T35200Q4E BD-T40200Q4E	Japonia	TERUMO CORPORATION	Acoperire total hidrofilică a balonului pentru o penetrare mai ușoară în ocluzii cronice totale, virful balonului ascuțit. Diametre disponibile: 1.2, 1.5, 2.0 mm și lungime disponibilă de 8 mm, până la 20 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Acoperire total hidrofilică a balonului pentru o penetrare mai ușoară în ocluzii cronice totale, virful balonului ascuțit. Diametre disponibile: 1.25 - 4.0 mm și lungime disponibilă de 20 mm, până la 200 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
25	3310000 0-1	Baloane PTCA noncompliante	Accuforce®	Japonia	TERUMO CORPORATION	Baloane PTCA RX noncompliante. Compatibilitate ghid: 0,014". Lungime shaft: 135-145 cm. Dimensiuni: diam. disponibile de la	Baloane PTCA RX noncompliante. Compatibilitate ghid: 0,014". Lungime shaft: 145 cm. Dimensiuni: diam. disponibile de la 2.0 pînă la	CE/ISO

			PTCA Dilatation Catheter DC-RM2006HSW DC-RM2206HSW DC-RM2506HSW DC-RM2706HSW DC-RM3006HSW DC-RM3206HSW DC-RM3506HSW DC-RM3706HSW DC-RM4006HSW DC-RM4506HSW DC-RM5006HSW DC-RM2012HHW DC-RM2212HHW DC-RM2512HHW DC-RM2712HHW DC-RM3012HHW DC-RM3212HHW DC-RM3512HHW DC-RM3712HHW DC-RM4012HHW DC-RM4512HSW DC-RM5012HSW DC-RM2008HSW DC-RM2208HSW DC-RM2508HSW DC-RM2708HSW DC-RM3008HSW DC-RM3208HSW DC-RM3508HSW DC-RM3708HSW DC-RM4008HSW DC-RM4508HSW DC-RM5008HSW DC-RM2015HHW DC-RM2215HHW DC-RM2515HHW DC-RM2715HHW DC-RM3015HHW DC-RM3215HHW DC-RM3515HHW DC-RM3715HHW DC-RM4015HHW DC-RM4515HSW DC-RM5015HSW DC-RM2020HHW DC-RM2220HHW DC-RM2520HHW DC-RM2720HHW DC-RM3020HHW DC-RM3220HHW DC-RM3520HHW DC-RM3720HHW DC-RM4020HHW DC-RM2525HHW DC-RM3025HHW DC-RM3525HHW DC-RM2530HHW DC-RM3030HHW DC-RM3530HHW		2.0 pina la 5.0 mm. Lungimi disponibile de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal: 2.5 Fr (0.83 mm) pentru Ø 2.25-3.00 mm; 2.6 Fr (0.87 mm) pentru Ø 3.25-5.00 mm. Diametrul de intrare în leziune: 0,42 mm. Presiune nominală: 10 atm. Presiune RPB: 18-20 atm, în funcție de diametrul balonului. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	5.0 mm. Lungimi disponibile de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal: 2.5 Fr (0.83 mm) pentru Ø 2.25-3.00 mm; 2.6 Fr (0.87 mm) pentru Ø 3.25-5.00 mm. Diametrul de intrare în leziune: 0,42 mm. Presiune nominală: 12 atm. Presiune RPB: 20-22 atm, în funcție de diametrul balonului. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
--	--	--	--	--	--	--	--

26	3310000 0-1	Balon non-compliant de diametre mari	Accuforce® PTCA Dilatation Catheter DC-RM2006HSW DC-RM2206HSW DC-RM2506HSW DC-RM2706HSW DC-RM3006HSW DC-RM3206HSW DC-RM3506HSW DC-RM3706HSW DC-RM4006HSW DC-RM4506HSW DC-RM5006HSW DC-RM2012HHW DC-RM2212HHW DC-RM2512HHW DC-RM2712HHW DC-RM3012HHW DC-RM3212HHW DC-RM3512HHW DC-RM3712HHW DC-RM4012HHW DC-RM4512HSW DC-RM5012HSW DC-RM2008HSW DC-RM2208HSW DC-RM2508HSW DC-RM2708HSW DC-RM3008HSW DC-RM3208HSW DC-RM3508HSW DC-RM3708HSW DC-RM4008HSW DC-RM4508HSW DC-RM5008HSW DC-RM2015HHW DC-RM2215HHW DC-RM2515HHW DC-RM2715HHW DC-RM3015HHW DC-RM3215HHW DC-RM3515HHW DC-RM3715HHW DC-RM4015HHW DC-RM4515HSW DC-RM5015HSW DC-RM2020HHW DC-RM2220HHW DC-RM2520HHW DC-RM2720HHW DC-RM3020HHW DC-RM3220HHW DC-RM3520HHW DC-RM3720HHW DC-RM4020HHW DC-RM2525HHW DC-RM3025HHW DC-RM3525HHW DC-RM2530HHW DC-RM3030HHW DC-RM3530HHW	Japonia	TERUMO CORPORATION	Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Diametre disponibile balon de la 4.0 pina la 6.0 mm. Lungime de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Presiune nominală: 12 atm. Presiune RPB: 20-22 atm, în funcție de diametrul balonului. Performanța non-compliării: creșterea cu până la 3% de la diametrul nominal al balonului la presiuni de 12-18 atm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 145 cm. Diametre disponibile balon de la 2.0 pina la 5.0 mm. Lungime de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Presiune nominală: 12 atm. Presiune RPB: 20-22 atm, în funcție de diametrul balonului. Performanța non-compliării: creșterea cu până la 3% de la diametrul nominal al balonului la presiuni de 12-18 atm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
----	----------------	--------------------------------------	--	---------	-----------------------	--	--	--------

27	3310000 0-1	Baloane noncompliant pentru dilatare leziuni calcificate	Accuforce® Non Compliant PTCA Dilatation Balloon Catheter DC-RM2006HSW DC-RM2206HSW DC-RM2506HSW DC-RM2706HSW DC-RM3006HSW DC-RM3206HSW DC-RM3506HSW DC-RM3706HSW DC-RM4006HSW DC-RM4506HSW DC-RM5006HSW DC-RM2012HHW DC-RM2212HHW DC-RM2512HHW DC-RM2712HHW DC-RM3012HHW DC-RM3212HHW DC-RM3512HHW DC-RM3712HHW DC-RM4012HHW DC-RM4512HSW DC-RM5012HSW DC-RM2008HSW DC-RM2208HSW DC-RM2508HSW DC-RM2708HSW DC-RM3008HSW DC-RM3208HSW DC-RM3508HSW DC-RM3708HSW DC-RM4008HSW DC-RM4508HSW DC-RM5008HSW DC-RM2015HHW DC-RM2215HHW DC-RM2515HHW DC-RM2715HHW DC-RM3015HHW DC-RM3215HHW DC-RM3515HHW DC-RM3715HHW DC-RM4015HHW DC-RM4515HSW DC-RM5015HSW DC-RM2020HHW DC-RM2220HHW DC-RM2520HHW DC-RM2720HHW DC-RM3020HHW DC-RM3220HHW DC-RM3520HHW DC-RM3720HHW DC-RM4020HHW DC-RM2525HHW DC-RM3025HHW DC-RM3525HHW DC-RM2530HHW DC-RM3030HHW	Japonia	TERUMO CORPORATION	Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Diametre disponibile balon de la 2.0 pina la 5.0 mm. Lungime de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Rezistent până la presiuni de 20 atm. Toate dimensiunile disponibile atat pe platforma monorail, cat si pe platforma OTW. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,- copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon angioplastie non-compliant, acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014". Sistem cu lungime utilizabila 145 cm. Diametre disponibile balon de la 2.0 pina la 5.0 mm. Lungime de la 6 pina la 30 mm. Marker radiopaci: 2. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. Rezistent până la presiuni de 20-22 atm. Toate dimensiunile disponibile atat pe platforma monorail, cat si pe platforma OTW. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,- copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
----	----------------	--	---	---------	-----------------------	--	---	--------

			DC-RM3530HHW					
32	3310000 0-1	Stent coronarian farmacologic activ SIROLIMUS	Ultimaster™ Tansei Sirolimus Eluting Coronary Stent System DE-RQ2209KSM DE-RQ2212KSM DE-RQ2215KSM DE-RQ2218KSM DE-RQ2221KSM DE-RQ2224KSM DE-RQ2228KSM DE-RQ2233KSM DE-RQ2238KSM DE-RQ2509KSM DE-RQ2512KSM DE-RQ2515KSM DE-RQ2518KSM DE-RQ2521KSM DE-RQ2524KSM DE-RQ2528KSM DE-RQ2533KSM DE-RQ2538KSM DE-RQ2709KSM DE-RQ2712KSM DE-RQ2715KSM DE-RQ2718KSM DE-RQ2721KSM DE-RQ2724KSM DE-RQ2728KSM DE-RQ2733KSM DE-RQ2738KSM DE-RQ3009KSM DE-RQ3012KSM DE-RQ3015KSM DE-RQ3018KSM DE-RQ3021KSM DE-RQ3024KSM DE-RQ3028KSM DE-RQ3033KSM DE-RQ3038KSM DE-RQ3509KSM DE-RQ3512KSM DE-RQ3515KSM DE-RQ3518KSM DE-RQ3521KSM DE-RQ3524KSM DE-RQ3528KSM DE-RQ3533KSM DE-RQ3538KSM DE-RQ4009KSM DE-RQ4012KSM DE-RQ4015KSM DE-RQ4018KSM DE-RQ4021KSM DE-RQ4024KSM DE-RQ4028KSM DE-RQ4033KSM DE-RQ4038KSM	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Material stent: Cobalt Crom. Design stent: celule deschise. Grosime strut: 80 µm. Substanta activa: Sirolimus în doza 3.0-4.0 µg/mm pe lungimea stentului. Timpul de degradare a polimerului si eliberare de medicament 3-4 luni. Acoperire abluminala si gradabila. Diametre stent de la 2.25 pina la 4.0 mm. Lungimi stent de la 9 pina la 38 mm. Material balon: nylon 12. Presiunea nominala: 8-9 atm. RBP: 14-16 atm. Livrabil prin cateter-ghid de 5 F. Lungime utila 144 cm. Lipsa de deformare la trecere prin leziuni calcificate cu tracabilitate si impingere sporita. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Material stent: Cobalt Crom. Design stent: celule deschise. Grosime strut: 80 µm. Substanta activa: Sirolimus în doza 3.0-4.0 µg/mm pe lungimea stentului. Timpul de degradare a polimerului si eliberare de medicament 3-4 luni. Acoperire abluminala si gradabila. Diametre stent de la 2.25 pina la 4.0 mm. Lungimi stent de la 9 pina la 38 mm. Material balon: nylon 12. Presiunea nominala: 8-9 atm. RBP: 14-16 atm. Livrabil prin cateter-ghid de 5 F. Lungime utila 144 cm. Lipsa de deformare la trecere prin leziuni calcificate cu tracabilitate si impingere sporita. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

39	3310000 0-1	Cateter pentru trombaspirație	Eliminate™ Aspiration Catheter EG1602 EG1652 EG1401	Japonia	TERUMO CLINICAL SUPPLY CO., LTD.	Cateter de trombaspirație rapidă, tip rapid exchange (12 cm). Construcția din oțel inoxidabil împletit, rezistent la răsucire, fara necesitatea stiletului. Vârful conic, cu acoperire hidrofilică distală de 20-30 cm, pentru o înaintare ușoară a cateterului, cu lumen de extragere larg, orientat frontal în imediata apropiere de lumenul ghidului, pentru facilitarea aspirației. 1 marker radiopac situat la 2 mm de la vârf cateterului. 3 markeri non-radiopaci la 90, 100 și 110 cm pt o apreciere rapidă a poziționării în adâncime. Lungime utilă 140-145 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Setul include: cateterul de aspirație, 2 serigi vacuum de 30 ml, 1 seringă <5 ml pt spălarea lumenului, 2 coșulețe-filtre de 70 micrometri, tub extensie de 20-25 cm cu robinet. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Cateter de trombaspirație rapidă, tip rapid exchange (23 cm). Construcția din oțel inoxidabil împletit, rezistent la răsucire, fara necesitatea stiletului. Vârful conic, cu acoperire hidrofilică distală de 20-30 cm, pentru o înaintare ușoară a cateterului, cu lumen de extragere larg, orientat frontal în imediata apropiere de lumenul ghidului, pentru facilitarea aspirației. 1 marker radiopac situat la 2 mm de la vârf cateterului. 3 markeri non-radiopaci la 90, 100 și 110 cm pt o apreciere rapidă a poziționării în adâncime. Lungime utilă 140 cm, compatibil cu cateter-ghid de 6 F, ghid 0.014". Setul include: cateterul de aspirație, 2 serigi vacuum de 30 ml, 1 seringă <5 ml pt spălarea lumenului, 2 coșulețe-filtre de 70 micrometri, tub extensie de 20-25 cm cu robinet. *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 - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
56	3310000 0-1	Sistem de inchidere percutana a orificiului de puncție	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133	SUA	TERUMO MEDICAL CORPORATION	Dispozitiv pentru închiderea vasculară activă efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Componente: o ancoră (poziționată intravascular); un dop din collagen (poziționat extravascular, pe traiectul de puncție); o sutură complet bioabsorbabilă care asigură sigilare sigură, cu o rată mică de complicații. Toate componentele se absorb timp de 60-90 zile. Compatibil cu ghid 0.035" și 0.038". *Pentru	Dispozitiv pentru închiderea vasculară activă efectivă și hemostaza instantanee, chiar și la pacienți cu tratament anticoagulant, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Componente: o ancoră (poziționată intravascular); un dop din collagen (poziționat extravascular, pe traiectul de puncție); o sutură complet bioabsorbabilă care asigură sigilare sigură, cu o rată mică de complicații. Toate componentele se absorb timp de 60-90 zile. Compatibil cu ghid 0.035" și 0.038". *Pentru dispozitivele medicale	CE/ISO

						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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participatului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
57	3310000 0-1	Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale	FEMOSEAL™ C11202	SUA	TERUMO MEDICAL CORPORATION	Dispozitiv pentru închiderea vasculară activă efektivă și hemostază instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile. Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (poziționat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (poziționat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii. Asigură hemostază efektivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mică de complicații. Compatibil cu ghid 0.038". *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin	Dispozitiv pentru închiderea vasculară activă efektivă și hemostază instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile. Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (poziționat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (poziționat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii. Asigură hemostază efektivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mică de complicații. Compatibil cu ghid 0.038". *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii	CE/ISO

						aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
58	3310000 0-1	Sistem de compresie după puncție radială	TR-Band XX*RF06 TRB24-REG TRB29-LRG XX*RF06L	Japonia	TERUMO CORPORATION	Dispozitiv pentru obținerea hemostazei vasculare radiale. Construit dintr-o bandă adezivă și o pernuță cu aer care se aplică la locul puncției. Disponibilă în lungimea benzii de 24 și 29 cm. Vizibilitatea locului puncției. Compresia și decompresia elementului hemostatic reglabilă prin introducerea sau scoaterea aerului cu o seringă. Disponibil cu un sistem de fixare și monitorizarea timpului expus. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Dispozitiv pentru obținerea hemostazei vasculare radiale. Construit dintr-o bandă adezivă și o pernuță cu aer care se aplică la locul puncției. Disponibilă în lungimea benzii de 24 și 29 cm. Vizibilitatea locului puncției. Compresia și decompresia elementului hemostatic reglabilă prin introducerea sau scoaterea aerului cu o seringă. Disponibil cu un sistem de fixare și monitorizarea timpului expus. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
63	3310000 0-1	Șorț de radioprotecție	Double Site Apron Velcro Art.: 241, 242, 243	Turcia	Aktif x-ray	Confectionate din material multistrat de cauciuc cu conținut de Pb ce asigură protecția radiologică conform normelor interne și internaționale. Echivalent în Pb 0.35mm sau 0.50mm frontal / 0.25 mm dorsal. Mărimi disponibile: S, M, L. Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor	Confectionate din material multistrat de cauciuc cu conținut de Pb ce asigură protecția radiologică conform normelor interne și internaționale. Echivalent în Pb 0.25mm sau 0.50mm frontal / 0.25 mm dorsal. Mărimi disponibile: S, M, L. Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor	CE/ISO

						Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
64	3310000 0-1	Costum radioprotecție din 2 piese (vestă + fustă)	Vest Skirt Aprons Art.: 402	Turcia	Aktiv x-ray	Confectionate din material multistrat de cauciuc cu continut de Pb ce asigura protectia radiologica conform normelor interne si international. Echivalent in Pb: 0.50 mm frontal / 0.25 mm dorsal (vestă); 0.50 mm (fustă). Costumul model de înfășare, oferă protecție maximă în partea frontală, prin dubla suprapunere a straturilor. Greutate redusă: <5.0 kg (vestă); <5.5 kg (fustă), elasticitate, manipulare ușoară, suprafețe ușor lavabile. Sistem de prindere cu arici (vestă) și centură (fustă). Disponibile în mărime S, M, L. Lungime 60 cm (vestă), 55-65 Cm (fustă). Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii	Confectionate din material multistrat de cauciuc cu continut de Pb ce asigura protectia radiologica conform normelor interne si international. Echivalent in Pb: 0.35 mm frontal / 0.25 mm dorsal (vestă); (fustă). Costumul model de înfășare, oferă protecție maximă în partea frontală, prin dubla suprapunere a straturilor. Greutate redusă: <5.0 kg (vestă); <5.5 kg (fustă), elasticitate, manipulare ușoară, suprafețe ușor lavabile. Sistem de prindere cu arici (vestă) și centură (fustă). Disponibile în mărime S, M, L. Lungime 60 cm (vestă), 55-65 Cm (fustă). Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului.	CE/ISO

						electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
65	3310000 0-1	Guler radioprotecție tiroidian	Thyroid Collars Standart Art.: 318	Turcia	Aktif x-ray	Să asigure o radioprocție foarte bună a regiunii tiroidiene echivalent Pb -0,50 mm. Material ușor comparative cu Pb. Mărime universal, închidere ajustată cu Velcro. Gamă de minim 5 culori. Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Să asigure o radioprocție foarte bună a regiunii tiroidiene echivalent Pb -0,50 mm. Material ușor comparative cu Pb. Mărime universal, închidere ajustată cu Velcro. Gamă de minim 5 culori. Stratul protector mai ușor decât Pb conventional. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
66	3310000 0-1	Paravan radioprotecție cu sticla	Standard Protective Barrier with Large Glass Art.: 721	Turcia	Aktif x-ray	Bariera de radioprotecție mobilă, dimensiune 100 x 200 cm, vizor din sticlă cu radioprotecție 50 x 80 cm. Pb 2.0 mm. Montată pe roți. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător	Bariera de radioprotecție mobilă, dimensiune 100 x 200 cm, vizor din sticlă cu radioprotecție 50 x 80 cm. Pb 2.0 mm. Montată pe roți. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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/ISO

						ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
67	3310000 0-1	Ochelari cu radioprotecție	Lead eyewear Art.: 700 model: Panorama	Turcia	Aktiv x-ray	Designul ochelarilor trebuie să se adapteze armonios la anatomia feței. Designul modelului să ofere protecție laterală extinsă prin inserții adiționale în cadru. Lentile de protecție de calitate cea mai bună, cu posibilitatea corecției optice la solicitarea operatorilor, rezistente. Risc minim de rănire datorită formei și componentele utilizate. Material hipoalergen. Strat de acoperire durabil. Protecție 0.75 mm Pb. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Designul ochelarilor trebuie să se adapteze armonios la anatomia feței. Designul modelului să ofere protecție laterală extinsă prin inserții adiționale în cadru. Lentile de protecție de calitate cea mai bună, cu posibilitatea corecției optice la solicitarea operatorilor, rezistente. Risc minim de rănire datorită formei și componentele utilizate. Material hipoalergen. Strat de acoperire durabil. Protecție 0.75 mm Pb. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
68	3310000 0-1	Viziere cu radioprotecție	Panoramic Full-Face Protection Mask	Turcia	Aktiv x-ray	Vizieră de radioprotecție de la frunte la bărbie, unisex, mărime universală, ajustabilă astfel încât să se potrivească diferitor dimensiuni de cap, adaptabile la caracteristicile individuale ale feței. Confortabile și cu căptușeală de schimb care	Vizieră de radioprotecție de la frunte la bărbie, unisex, mărime universală, ajustabilă astfel încât să se potrivească diferitor dimensiuni de cap, adaptabile la caracteristicile individuale ale feței. Confortabile și cu căptușeală de schimb care poate	CE/ISO

			Art.: 708			poate fi spălată. Sticlă acrilică cu plumb curbată cu Pb 0.10 mm, lungime 20 cm. Risc scăzut de alergie. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	fi spălată. Sticlă acrilică cu plumb curbată cu Pb 0.10 mm, lungime 20 cm. Risc scăzut de alergie. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
69	3310000 0-1	Teacă-ghid armată	Destination® Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01	Belgia	TERUMO CORPORATION	Utilizată drept cateter de ghidare și/sau teacă introductoare. Material: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală cu fir din oțel inox. Vârf conic, atraumatic. Marker radiopac la 5 mm de la vârful distal. Lungimi: 45, 65 și 90 cm. Diametre disponibile: 5, 6, 7 și 8 Fr. Acoperire hidrofilică cu proprietăți asemănătoare mucoasei. Compadibilitate ghid: 0,038". Valva hemostatică de tip "cross-cut". Configurații: Straight, Hockey Stick, MP, RDC, LIMA. Diametrul exterior: 2,4 Fr. Diametrul intern: 5 Fr – 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – 0,114" (2,9 mm). *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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	Utilizată drept cateter de ghidare și/sau teacă introductoare. Material: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală cu fir din oțel inox. Vârf conic, atraumatic. Marker radiopac la 5 mm de la vârful distal. Lungimi: 45, 65 și 90 cm. Diametre disponibile: 5, 6, 7 și 8 Fr. Acoperire hidrofilică cu proprietăți asemănătoare mucoasei. Compadibilitate ghid: 0,038". Valva hemostatică de tip "cross-cut". Configurații: Straight, Hockey Stick, MP, RDC, LIMA. Diametrul exterior: 2,4 Fr. Diametrul intern: 5 Fr – 0,076" (1,9 mm); 6 Fr – 0,087" (2,2 mm); 7 Fr – 0,100" (2,5 mm); 8 Fr – 0,114" (2,9 mm). *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau	

			RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006			aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	*Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
70	3310000 0-1	Cateter suport periferic armat	NaviCross® Support Catheter WS*NS350G3HM WS*NS35093HM WS*NS350N3HM WS*NS35153HM WS*NA350G3HM WS*NA35093HM WS*NA350N3HM WS*NA35153HM	Belgia	TERUMO CORPORATION	Cateter de suport periferic de tip OTW, destinat abordării leziunilor complexe femoro-poplitee și infrapoplite. Shaft armat prin împletitură dublă din oțel inox. Lungimi disponibile: 65, 90, 135 și 150 cm. Compatibilitate cu ghid 0,035". Compatibilitate teacă 4 F. Acoperire hidrofilă cu proprietăți similare mucoasei 40 cm distal. 3 markeri radiopaci poziționați la 1, 40 și 100 mm de la capatul distal. Curburi vârf disponibile: drept și angulat la 30°. Presiune maximă infuzie: 750 psi. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Cateter de suport periferic de tip OTW, destinat abordării leziunilor complexe femoro-poplitee și infrapoplite. Shaft armat prin împletitură dublă din oțel inox. Lungimi disponibile: 65, 90, 135 și 150 cm. Compatibilitate cu ghid 0,035". Compatibilitate teacă 4 F. Acoperire hidrofilă cu proprietăți similare mucoasei 40 cm distal. 3 markeri radiopaci poziționați la 1, 40 și 100 mm de la capatul distal. Curburi vârf disponibile: drept și angulat la 30°. Presiune maximă infuzie: 750 psi. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
71	3310000 0-1	Cateter suport periferic flexibil	NaviCross® Support Catheter	Belgia	TERUMO CORPORATION	Cateter de suport periferic pentru traversarea leziunilor strânse. Shaft translucid pt vizualizarea sângelui. Lungimi disponibile: 90, 135 și 150 cm.	Cateter de suport periferic de tip OTW, destinat abordării leziunilor complexe femoro-poplitee și infrapoplite. Shaft armat prin împletitură dublă din	

			WS*NS350G3HM WS*NS35093HM WS*NS350N3HM WS*NS35153HM WS*NA350G3HM WS*NA35093HM WS*NA350N3HM WS*NA35153HM			Lumen ghid de 0.014", 0.018" și 0,035". Compatibil teacă 5 F. Acoperire hidrofilă cu proprietăți similare mucoasei 40 cm distal. 3 markeri radiopaci poziționați începând cu 1-2 mm de la capatul distal. Presiune maximă infuzie: 300 psi. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	oțel inox. Lungimi disponibile: 65, 90, 135 și 150 cm. Compatibilitate cu ghid 0,035". Compatibilitate teacă 4 F. Acoperire hidrofilă cu proprietăți similare mucoasei 40 cm distal. 3 markeri radiopaci poziționați la 1, 40 și 100 mm de la capatul distal. Curburi vârf disponibile: drept și angulat la 30°. Presiune maximă infuzie: 750 psi. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
72	3310000 0-1	Ghid periferic hidrofilic, de tip stiff	Radifocus® Guidewire M Stiff Type Guide Wire RF-PA18153M RF-PA18263M RF-PS25153M RF-PA25153M RF-PA25183M RF-PS25263M RF-PA25263M RF-PS35083M RF-PA35083M RF-PS35153M RF-PA35151M RF+PA35153M RF-PS35183M RF+PA35183M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Ghid de tip stiff din nitinol, acoperire hidrofilică. Diametru 0.035". Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan cu polimer hidrofilic. Lungimi disponibile de la 150 până la 300 cm. Configurații vârf: drept, angulat, "J"-curbat. Lungimea vârfului flexibil: 30 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat	Ghid de tip stiff din nitinol, acoperire hidrofilică. Diametru 0.020"- 0.035". Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă. Radiopacitate: jachetă din poliuretan cu polimer hidrofilic. Lungimi disponibile de la 80 până la 300 cm. Configurații vârf: drept, angulat, "J"-curbat. Lungimea vârfului flexibil: 10-30 mm. *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 - www.amdm.gov.md), semnat și stampilat 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare	CE/ISO

			RF*PA35188M RF*HR35183M RF*HR35303M RF*HN35183M RF-PS35263M RF-PA35263M RF-PS38083M RF-PS38153M RF-PA38153M RF-PS38183M RF-PA38183M RF-PA38263M			CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
73	3310000 0-1	Ghid periferic schimb dispozitive	Radifocus® Glidewire Advantage™ Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM	Japonia	TERUMO CORPORATION	Ghid cu shaft extra-stiff cu acoperire PTFE spiralată, nucleu din nitinol. Diametrul 0,035” cu vârf atraumatic moale, cu acoperire hidrofilică, radioopacă de 25 cm în distalitate. Control de torsiune – 1:1. Lungimi disponibile 260 și 300 cm. Configurații varf - drept și angulat. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Shaft de susținere. Diametrul 0,035” cu vârf atraumatic moale. Control de torsiune – 1:1. Acoperire hidrofilă cu un strat de acoperire microglide pentru micșorarea fricției, cu un vârf moale deformabil. Lungimea 180 - 260cm. *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 - www.amdm.gov.md), semnat și ștampilat 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
74	3310000 0-1	Ghid periferic segmente supra-și infrapoplitee.	Radifocus® Glidewire Advantage™ Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM	Japonia	TERUMO CORPORATION	Ghid cu acoperire hidrofilică, extrastiff. Construcție: hybrid – shaft proximal din PTFE spiralat extra rigid, distal – nitinol cu poliuretan îmbogățit cu Wolfram și acoperire hidrofilică; conexiune prin tehnologie dual core. Diametre disponibile de 0.014” și 0.018”, lungimi de 180, 260 și 300cm. Configurații varf - drept și angulat. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în	Ghid cu virf drept, manșon de polimer de 35 cm, suport din oțel inoxidabil, acoperire hidrofilă, diametru de 0.014 și 0.018, opțiuni multiple de încărcare gram, conic scurt și lung, lungimea de 180 - 300cm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -	CE/ISO

			RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM			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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
75	3310000 0-1	Ghid periferic ocluzii cronice calcificate	Astat Peripheral Guide Wire PAGH143092 PAGH1 43392 PAGHW1 43094 PAGHW1 43394 PAGH18M071 PAGH18M371	Japonia	ASAHI INTECC CO., LTD.	Ghid periferic din oțel inoxidabil, pentru abordarea leziunilor complexe si intens calcificate in vasculatura periferica. Acoperire hidrofilică cu bilă în vârf neacoperită și varianta de acoperire polimerică. Diametre disponibile de 0.014” și 0.018”. Forma vârfului micro-conică cu un profil de penetrare înalt. Încărcătura vârfului disponibilă de la 3.0 până la 40.0 gf. Segment radiopac de la 3 până la 17 cm, în dependență de diferite configurații. Control de torsiune 1:1, datorită construcției dintr-o singură piesă. Lungimi disponibile: 200, 235 și 300 cm. Configurații vârf: drept și preformat. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea	Ghid periferic din oțel inoxidabil, pentru abordarea leziunilor complexe si intens calcificate in vasculatura periferica. Acoperire hidrofilică cu bilă în vârf neacoperită și varianta de acoperire polimerică. Diametre disponibile de 0.014” și 0.018”. Forma vârfului micro-conică cu un profil de penetrare înalt. Încărcătura vârfului disponibilă de la 3.0 până la 40.0 gf. Segment radiopac de la 3 până la 17 cm, în dependență de diferite configurații. Control de torsiune 1:1, datorită construcției dintr-o singură piesă. Lungimi disponibile: 200, 235 și 300 cm. Configurații vârf: drept și preformat. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele	CE/ISO

						conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.
76	3310000 0-1	Micro-ghid cateter	Progreat® Micro Catheter System MC-PC2011 MC-PC2013 MC-PC2015 MC-PP24111ZD MC-PP24111ZB MC-PC2411 MC-PP24131ZD MC-PP24131ZB MC-PC2413 MC-PB2413 MC-PX2413 MC-PP24151ZV MC-PP24151ZW MC-PC2415 MC-PV2415Y MC-PP27111 MC-PE27115 MC-PE27111 MC-PP27131 MC-PE27131 MC- PC2715 MC-PP27151 MC-PC2813 MC-PE28131 MC-PP28131 MC-PE28131ZB MC-PV2815Y MC-PE28151ZV	Japonia	TERUMO CORPORATION	Construcție ”jachetă” de poliuretan. Structura în 3 straturi. Cateter de 2,4 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,022” (0,57 mm), compatibilitate cu ghid de 0,016” sau 0,018”, marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 500 microni și microsfele de embolizare de până la 700 microni. Cateter de 2,7 Fr. L: 110 sau 130 cm; I.D.: 0,025”(0,65 mm), presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsfele de embolizare de până la 900 microni. Cateter de 2,8 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,027” (0,70 mm); marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune maximă – 900 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsfele de embolizare de până la 900 microni. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor	Construcție ”jachetă” de poliuretan. Structura în 3 straturi. Cateter de 2,4 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,022” (0,57 mm), compatibilitate cu ghid de 0,016” sau 0,018”, marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 500 microni și microsfele de embolizare de până la 700 microni. Cateter de 2,7 Fr. L: 110 sau 130 cm; I.D.: 0,025”(0,65 mm), presiune maximă – 750 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsfele de embolizare de până la 900 microni. Cateter de 2,8 Fr. L: 130 sau 150 cm; I.D.: 0,027” (0,70 mm); marker radiopac de 0,7 mm amplasat la 0,7 mm de la vârful distal; presiune maximă – 900 psi. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până la 0,018”; compatibilitate cu microparticule de embolizare de până la 700 microni și microsfele de embolizare de până la 900 microni. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor

						prezentate,— copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
82	3310000 0-1	Balon OTW/RX 0.035" pentru angioplastie periferică	Metacross RX/OTW PTA dilatation catheter BD-L30020CR BD-L30040CR BD-L40020CR BD-L50020CR BD-L60020CR BD-L70020CR BD-L80020CR BD-L90020CR BD-LX0020CR BD-LX2020CR BD-L30060CR BD-L40040CR BD-L50040CR BD-L60040CR BD-L70040CR BD-L80040CR BD-L90040CR BD-LX0040CR BD-LX2040CR BD-L30080CR BD-L40060CR BD-L50060CR BD-L60060CR BD-L70060CR BD-L80060CR BD-L90060CR BD-LX0060CR BD-L30100CR BD-L40080CR BD-L50080CR BD-L60080CR BD-L70080CR BD-L80080CR BD-L90080CR BD-LX0080CR BD-L30120CR BD-L40100CR BD-L50100CR BD-L60100CR BD-L70100CR BD-L30150CR BD-L40120CR BD-L50120CR BD-L60120CR BD-L70120CR BD-L30200CR BD-L40150CR BD-L50150CR BD-L60150CR BD-L70150CR BD-L40200CR BD-L50200CR	Japonia	KANEKA CORPORATION	Balon disponibil în varianta OTW și RX, utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale segmentelor ilio-femorale, femuro-poplitee; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicată pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate ghid: 0.035". Lungime utilă: 90 sau 135 cm. Marker vizibili de adâncime la 90 și 100 cm. Material balon: nailon. Lungimi disponibile balon de la 20 pînă la 200 mm. Diametre disponibile balon de la 3 pînă la 12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Core-wire din oțel-inox încorporat în shaf - sporește răspunsul la împingere și trecere prin leziuni. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,— copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Balon de tip OTW utilizat în dilatarea leziunilor stenotice sau ocluzive ale segmentelor ilio-femorale, femuro-poplitee; la fel, pentru tratamentul leziunilor obstructive a fistulelor native sau artificiale pentru hemodializă. Indicată pentru postdilatare a stenturilor utilizate în vasculatura periferică. Compatibilitate ghid: 0,035". Lungimi disponibile cateter: 90 și 135 cm; Compatibilitate introducător începînd cu 5 F pt baloane <8 mm în diametru. Lungimi disponibile balon de la 20 pînă la 200 mm. Diametre disponibile balon de la 3 pînă la 12 mm. Presiune nominală 8-10 atm. RPB: 12-20 atm. Timpul de desumflare: 1 sec pentru baloane de 2-3 mm și 4-28 sec restul dimensiunilor.*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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,— copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO

			BD-L60200CR BD-L70200CR BD-L30020SW BD-L30040SW BD-L40020SW BD-L50020SW BD-L60020SW BD-L70020SW BD-L80020SW BD-L90020SW BD-LX0020SW BD-LX2020SW BD-L30060SW BD-L40040SW BD-L50040SW BD-L60040SW BD-L70040SW BD-L80040SW BD-L90040SW BD-LX0040SW BD-LX2040SW BD-L30080SW BD-L40060SW BD-L50060SW BD-L60060SW BD-L70060SW BD-L80060SW BD-L90060SW BD-LX0060SW BD-L30100SW BD-L40080SW BD-L50080SW BD-L60080SW BD-L70080SW BD-L80080SW BD-L90080SW BD-LX0080SW BD-L30120SW BD-L40100SW BD-L50100SW BD-L60100SW BD-L70100SW BD-L30150SW BD-L40120SW BD-L50120SW BD-L60120SW BD-L70120SW BD-L30200SW BD-L40150SW BD-L50150SW BD-L60150SW BD-L70150SW BD-L40200SW BD-L50200SW BD-L60200SW BD-L70200SW BD-L30020MW BD-L30040MW BD-L40020MW BD-L50020MW BD-L60020MW BD-L70020MW BD-L80020MW BD-L90020MW BD-LX0020MW BD-LX2020MW BD-L30060MW				
--	--	--	---	--	--	--	--

			BD-L40040MW BD-L50040MW BD-L60040MW BD-L70040MW BD-L80040MW BD-L90040MW BD-LX0040MW BD-LX2040MW BD-L30080MW BD-L40060MW BD-L50060MW BD-L60060MW BD-L70060MW BD-L80060MW BD-L90060MW BD-LX0060MW BD-L30100MW BD-L40080MW BD-L50080MW BD-L60080MW BD-L70080MW BD-L80080MW BD-L90080MW BD-LX0080MW BD-L30120MW BD-L40100MW BD-L50100MW BD-L60100MW BD-L70100MW BD-L30150MW BD-L40120MW BD-L50120MW BD-L60120MW BD-L70120MW BD-L30200MW BD-L40150MW BD-L50150MW BD-L60150MW BD-L70150MW BD-L40200MW BD-L50200MW BD-L60200MW BD-L70200MW BD-L30020CW BD-L30040CW BD-L40020CW BD-L50020CW BD-L60020CW BD-L70020CW BD-L80020CW BD-L90020CW BD-LX0020CW BD-LX2020CW BD-L30060CW BD-L40040CW BD-L50040CW BD-L60040CW BD-L70040CW BD-L80040CW BD-L90040CW BD-LX0040CW BD-LX2040CW BD-L30080CW BD-L40060CW BD-L50060CW BD-L60060CW BD-L70060CW				
--	--	--	---	--	--	--	--

			BD-L80060CW BD-L90060CW BD-LX0060CW BD-L30100CW BD-L40080CW BD-L50080CW BD-L60080CW BD-L70080CW BD-L80080CW BD-L90080CW BD-LX0080CW BD-L30120CW BD-L40100CW BD-L50100CW BD-L60100CW BD-L70100CW BD-L30150CW BD-L40120CW BD-L50120CW BD-L60120CW BD-L70120CW BD-L30200CW BD-L40150CW BD-L50150CW BD-L60150CW BD-L70150CW BD-L40200CW BD-L50200CW BD-L60200CW BD-L70200CW					
84	3310000 0-1	Sistem de protecție împotriva emboliilor	EmPro EP4514C-190 EP6514C-190	SUA	MicroVention, Inc.	Dispozitiv de filtrare a emboliilor cerebrale, indicat ca dispozitiv adjuvant pentru pacienții care necesită stentare carotidiană/coronariană. Dimensiuni vasculare de referință: 4.0-7.00 mm. Material de fabricație pentru sistemul de captare a debrisiului: nitinol. Diametrul standard al porilor: 100 microni. Compatibil cu ghid de 0.014". Lungimea cateterului 190 cm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Filtru distal pentru protecție embolică Utilizabil pentru arterele carotide, coronare și ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: la alegere 0.014" • 7Fr Ghid/5Fr Teacă compatibilă • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat (disponibil de 190cm sau 320cm) • 5 Marker de vizibilitate • Ac pentru irigare inclus • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasă, disponibil în 5 variante de mărime: 3, 4, 5, 6, 7mm • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm și 210 µm • Hipotub conector flexibil pentru maximă performanță în zonele tortuoase • Filtrul are libertate de mișcare longitudinală și rotațională pe ghid (filtrul rămâne pe loc în timp ce ghidul avansează, pentru a evita manipulări ce pot induce vasospasm) • Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil	CE/ISO

						Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
88	3310000 0-1	Stenturi cu meșă dublă pentru carotida	Roadsaver™ Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	Franta	MICROVENTIO N EUROPE S.A.R.L.	Stent din nitinol, construit din meșă împletită dublă: macro-meșă externă și micro-meșă internă, care permite autoajustare în artere. Sistemul de livrare Rx. Compatibil cu ghidul 0.014” și toate sisteme de protecție anti-emboli, teacă de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr, cu lungimea de shaft 140-150 cm. Diametre: 5-10 mm. Lungimi 25-45 mm. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	Stent din nitinol, construit din meșă împletită dublă: macro-meșă externă și micro-meșă internă, care permite autoajustare în artere. Sistemul de livrare Rx. Compatibil cu ghidul 0.014” și toate sisteme de protecție anti-emboli, teacă de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr, cu lungimea de shaft 140-150 cm. Diametre: 5-10 mm. Lungimi 25-45 mm. *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 - www.amdm.gov.md), semnat și stampilat 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	CE/ISO
89	3310000 0-1	Embosphere microsphere	HydroPearl® 8HP2S75 8HP2S200 8HP2S400 8HP2S600 8HP2S800 8HP2S1100	Franta	MICROVENTIO N EUROPE S.A.R.L.	Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol). Design sferic, omogen, pentru evitarea agregării în cateterul de livrare. Sfere compresibile >30% și calibrate pentru o embolizare selectivă în proporție de 90-100%. Prezentate în seringile sterile preîncărcate. Microsfere codate pe culori de dimensiune 75, 200, 400, 600, 800, și 1100 μm. Caracteristici avansate de menținere a omogenității suspensiei. Compatibilitate cu catetere de livrare cu	Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol). Design sferic, omogen, pentru evitarea agregării în cateterul de livrare. Sfere compresibile > 30% și calibrate pentru o embolizare selectivă în proporție de 90-100%. Prezentate în seringile sterile preîncărcate. Microsfere codate pe culori de dimensiune 75 ± 30, 200 ± 75, 400 ± 75, 600 ± 75, 800 ± 75, și 1100 ± 75 μm. Caracteristici avansate de menținere a omogenității suspensiei. Compatibilitate cu catetere de livrare cu diametrul	CE/ISO

						diametrul intern $\leq 0,041$" pentru toate mărimile. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	intern $\leq 0,041$" pentru toate mărimile. *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 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice * 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 aplicarea semnăturii electronice sau *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
--	--	--	--	--	--	---	--	--

Semnat:_____ Numele, Prenumele: **Alexandru Grabazei** în calitate de: **director**

Ofertantul: **FCPC "DataControl" SRL** Adresa: **str. N. Testemițanu 17/6, mun. Chișinău, Republica Moldova.**