

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica
Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1694604660149 din 16.10.2023, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 13.10.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica
Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților
beneficiarilor pentru anul 2024"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1694604660149 din 16.10.2023

pentru o durată de 160 (una sută șazeci) zile, respectiv până la data de
24.03.2024, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând
înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 13.10.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

		Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1694604660149 din 16.10.2023				
		Obiectul achiziției:		Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024				
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
14	Extensie pentru cate-ghiduri	Extensie pentru cate-ghiduri	Telescope TELE6F, TELE7F	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Telescope"	ISO, CE
17	Cateter de suport periferic	Cateter de suport periferic	TrailBlazer SC-0xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400191; DM000400193; DM000400192; DM000400194; DM000400197; DM000400195; DM000400199; DM000400198; DM000400196	ISO, CE
19	Microcatetere	Microcatetere	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734	ISO, CE
20	Microcateter reinforsat	Microcateter reinforsat	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371730; DM000371731; DM000371733; DM000371732; DM000371734	ISO, CE
21	Microcateter livrare spirale (coils)	Microcateter livrare spirale (coils)	Echelon 1xx-xxxx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371425; DM000371428; DM000371429; DM000371424; DM000371427; DM000371426	ISO, CE
25	Microcghid cu varf moale acoperit cu polimer	Microcghid cu varf moale acoperit cu polimer	Avigo 103-0606-200	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371198	ISO, CE
26	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0,014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Avigo 103-0606-200	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371198	ISO, CE

31	Cateter periferic cu balon conic	Cateter periferic cu balon conic	Amphirion Deep	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: *DM000366248; DM000366254; DM000366217; DM000366236; DM000366216; DM000366234; DM000366247; DM000366237; DM000366249; DM000366211; DM000366223; DM000366242; DM000366250; DM000366256; DM000366227; DM000366229; DM000366218; DM000366257; DM000366210; DM000366255; DM000366219; DM000366251; DM000366215; DM000366244; DM000366230; DM000366232; DM000366222; DM000366214; DM000366252; DM000366240; DM000366239; DM000366238; DM000366224; DM000366225; DM000366226; DM000366241; DM000366220; DM000366231; DM000366220; DM000366213; DM000366212; DM000366243; DM000366235; DM000366253; DM000366233; DM000366221; DM000366245; DM000366228; DM000204682; DM000204680; DM000204662; DM000204692; DM000204698; DM000204689; DM000204690; DM000204668; DM000204685; DM000204712; DM000204671; DM000204677; DM000204675; DM000204693; DM000204711; DM000204664; DM000204710; DM000204695; DM000204699; DM000204681; DM000204688; DM000204706; DM000204700; DM000204679; DM000204703; DM000204704; DM000204697; DM000204709; DM000204707; DM000204684; DM000204686; DM000204676; DM000204708; DM000204696; DM000204694; DM000204665; DM000204687; DM000204713; DM000204667; DM000204702; DM000204663; DM000204673; DM000204670; DM000204701; DM000204705; DM000204666; DM000204674; DM000204678; DM000204669; DM000204691; DM000204672";	ISO, CE
32	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM000400008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;DM000399972;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399958;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400009;DM000399993;DM000400032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM000399947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000400020;DM000400014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400045;DM000399990;DM000399992;DM000400037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399997;DM000399988;DM000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012;DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;	ISO, CE
33	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Admiral Xtreme SBxxxxxxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000366139;DM000366114;DM000366188;DM000366150;DM000366159;DM000366183;DM000366119;DM000366184;DM000366127;DM000366131;DM000366094;DM000366151;DM000366060;DM000366178;DM000366072;DM000366169;DM000366136;DM000366110;DM000366065;DM000366148;DM000366102;DM000366195;DM000366121;DM000366112;DM000366124;DM000366092;DM000366158;DM000366193;DM000366059;DM000366134;DM000366063;DM000366186;DM000366166;DM000366196;DM000366128;DM000366149;DM000366122;DM000366061;DM000366126;DM000366129;DM000366182;DM000366078;DM000366198;DM000366147;DM000366145;DM000366105;DM000366180;DM000366116;DM000366076;DM000366085;DM000366095;DM000366118;DM000366197;DM000366201;DM000366091;DM000366093;DM000366089;DM000366164;DM000366153;DM000366146;DM000366135;DM000366125;DM000366143;DM000366138;DM000366190;DM000366098;DM000366189;DM000366199;DM000366071;DM000366108;DM000366194;DM000366068;DM000366154;DM000366103;DM000366152;DM000366084;DM000366191;DM000366168;DM000366133;DM000366111;DM000366140;DM000366167;DM000366142;DM000366099;DM000366100;DM000366202;DM000366130;DM000366185;DM000366086;DM000366087;DM000366077;DM000366179;DM000366082;DM000366181;DM000366187;DM000366090;DM000366170;DM000366171;DM000366066;DM000366132;DM000366070;DM000366104;DM000366073;DM000366097;DM000366117;DM000366123;DM000366174;DM000366161;DM000366075;DM000366067;DM000366156;DM000366083;DM000366157;DM000366064;DM000366173;DM000366141;DM000366172;DM000366096;DM000366192;DM000366074;DM000366155;DM000366109;DM000366106;DM000366177;DM000366160;DM000366165;DM000366144;DM000366069;DM000366062;DM000366115;DM000366079;DM000366107;DM000366163;DM00036613;DM000366080;DM000366120;DM000366175;DM000366137;DM000366200;DM000366088;DM000366101;DM000366162;DM000366176;DM000366081;	ISO, CE

35	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Evercross	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400178; DM000400104; DM000400113; DM000400106; DM000400056; DM000400079; DM000400127; DM000400111; DM000400109; DM000400165; DM000400051; DM000400072; DM000400154; DM000400132; DM000400088; DM000400145; DM000400107; DM000400171; DM000400052; DM000400118; DM000400112; DM000400090; DM000400122; DM000400151; DM000400063; DM000400055; DM000400161; DM000400071; DM000400097; DM000400076; DM000400065; DM000400182; DM000400126; DM000400124; DM000400119; DM000400064; DM000400062; DM000400166; DM000400136; DM000400093; DM000400163; DM000400138; DM000400162; DM000400092; DM000400100; DM000400069; DM000400134; DM000400175; DM000400169; DM000400057; DM000400096; DM000400089; DM000400080; DM000400099; DM000400164; DM000400068; DM000400128; DM000400159; DM000400167; DM000400081; DM000400058; DM000400188; DM000400067; DM000400129; DM000400117; DM000400146; DM000400141; DM000400173; DM000400053; DM000400105; DM000400179; DM000400139; DM000400131; DM000400148; DM000400116; DM000400059; DM000400158; DM000400150; DM000400172; DM000400061; DM000400091; DM000400114; DM000400157; DM000400110; DM000400078; DM000400074; DM000400186; DM000400142; DM000400086; DM000400174; DM000400170; DM000400176; DM000400087; DM000400140; DM000400101; DM000400115; DM000400083; DM000400156; DM000400054; DM000400125; DM000400168; DM000400066; DM000400075; DM000400143; DM000400185; DM000400082; DM000400133; DM000400085; DM000400095; DM000400060; DM000400147; DM000400187; DM000400084; DM000400108; DM000400180; DM000400155; DM000400152; DM000400144; DM000400153; DM000400149; DM000400137; DM000400181; DM000400160; DM000400130; DM000400123; DM000400070; DM000400120; DM000400077; DM000400098; DM000400073; DM000400102; DM000400135; DM000400094; DM000400103; DM000400121; DM000400184; DM000400183; DM000400177;	ISO, CE
38	Cateter cu Balon pentru atrioseptomie	Cateter cu Balon pentru atrioseptomie	Cateter Atrioseptomie Z5 SPT00X	Canada	Numed	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000394221,DM000394222	ISO, CE
39	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Balon de Valvuloplastie VACSII	Germania	Ospyka	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Ospyka"	ISO, CE
40	Stent montat pe balon	Stent montat pe balon	VISI PRO PXP35-XXXXXXX	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879;	ISO, CE
41	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	VISI PRO PXP35-XXXXXXX	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399886; DM000399902; DM000399922; DM000399925; DM000399923; DM000399919; DM000399913; DM000399895; DM000399905; DM000399894; DM000399929; DM000399893; DM000399926; DM000399882; DM000399892; DM000399909; DM000399911; DM000399885; DM000399918; DM000399912; DM000399880; DM000399915; DM000399898; DM000399906; DM000399891; DM000399897; DM000399901; DM000399907; DM000399884; DM000399881; DM000399916; DM000399910; DM000399890; DM000399908; DM000399921; DM000399928; DM000399887; DM000399920; DM000399904; DM000399917; DM000399888; DM000399914; DM000399889; DM000399899; DM000399903; DM000399896; DM000399883; DM000399924; DM000399900; DM000399927; DM000399879;	ISO, CE

42	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000204508;DM000204495;DM000204464;DM000204463;DM000204509;DM000204494;DM000204458;DM000204491;DM000204445;DM000204441;DM000204516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;DM000204475;DM000204485;DM000204512;DM000204492;DM000204479;DM000204468;DM000204502;DM000204499;DM000204478;DM000204477;DM000204459;DM000204466;DM000204472;DM000204505;DM000204480;DM000204482;DM000204444;DM000204437;DM000204481;DM000204457;DM000204496;DM000204450;DM000204469;DM000204507;DM000204470;DM000204514;DM000204488;DM000204484;DM000204452;DM000204497;DM000204490;DM000204474;DM000204483;DM000204442;DM000204517;DM000204451;DM000204467;DM000204436;DM000204504;DM000204456;DM000204476;DM000204448;DM000204440;DM000204449;DM000204453;DM000204446;DM000204462;DM000204443;DM000204489;DM000204518;DM000204447;DM000204439;DM000204501;DM000204465;DM000204471;DM000204515;DM000204473;DM000204519;DM000204455;DM000204503;DM000204500;DM000204486;DM000204461;DM000204487;DM000204454;DM000204438;DM000204506;	ISO, CE
43	Stent periferic cu flexibilitate crescuta	Stent periferic cu flexibilitate crescuta	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXX	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000204558;DM000204584;DM000204595;DM000204545;DM000204586;DM000204577;DM000204552;DM000204554;DM000204538;DM000204535;DM000204549;DM000204527;DM000204551;DM000204599;DM000204530;DM000204560;DM000204539;DM000204591;DM000204575;DM000204589;DM000204571;DM000204594;DM000204564;DM000204597;DM000204572;DM000204563;DM000204570;DM000204534;DM000204548;DM000204540;DM000204528;DM000204587;DM000204582;DM000204547;DM000204533;DM000204585;DM000204557;DM000204544;DM000204592;DM000204596;DM000204555;DM000204561;DM000204598;DM000204565;DM000204537;DM000204562;DM000204559;DM000204574;DM000204583;DM000204531;DM000204579;DM000204578;DM000204541;DM000204573;DM000204529;DM000204590;DM000204550;DM000204543;DM000204576;DM000204569;DM000204553;DM000204556;DM000204532;DM000204580;DM000204593;DM000204542;DM000204536;DM000204588;DM000204581;	ISO, CE
61	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	Concerto™ Helix/3D	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Helix3D Ilb ci" si "Notificare_Helix3D Illic"	ISO, CE
62	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000558825; DM000558826; DM000558828; DM000558827; DM000558829; DM000558824; DM000371838; DM000371839	ISO, CE
63	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuze	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuze	Cello 16100x0	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000203072 DM000203071 DM000203070 DM000203069	ISO, CE
64	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	Navien RFXAxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000202556;DM000202561;DM000202551;DM000202563;DM000202560;DM000202555;DM000202550;DM000202562;DM000202558;DM000202557;DM000202553;DM000202559;DM000202552;	ISO, CE
65	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Cadence precision injection cod 103-0304	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000613535	ISO, CE

73	Microcateter 0.017"	Microcateter 0.017"	Phenom FGxxxx-xxxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371832;DM000371836;DM000371835;DM000371830;DM000371834;DM000371829;DM000371837;DM000371831;DM000371833;DM000371828;	ISO, CE
74	Balon Supercompliant	Balon Supercompliant	Hyperglide 104-4310,104-4315,104-4113,104-4112,104-4127,104-4132,104-4515,104-4520,104-4530	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371459 DM000371460 DM000371461 DM000371462 DM000371463 DM000371464 DM000371465 DM000371466 DM000371467 DM000371467	ISO, CE
75	Balon Extracompliant	Balon Extracompliant	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371470 DM000371471 DM000371469 DM000371472 DM000371473 DM000371469 DM000371474	ISO, CE
76	Microghid 0.008"	Microghid 0.008"	Mirage 103-0608	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371200	ISO, CE
79	Stent autoexpandabil periferic BTK	Stent autoexpandabil periferic BTK	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000204510;DM000204513;DM000204511;DM000204508;DM000204495;DM000204464;DM000204463;DM000204509;DM000204494;DM000204458;DM000204491;DM000204445;DM000204441;DM000204516;DM000204498;DM000204493;DM000204460;DM000204475;DM000204485;DM000204512;DM000204492;DM000204479;DM000204468;DM000204502;DM000204478;DM000204477;DM000204459;DM000204466;DM000204472;DM000204505;DM000204480;DM000204482;DM000204444;DM000204437;DM000204481;DM000204457;DM000204496;DM000204450;DM000204469;DM000204507;DM000204470;DM000204514;DM000204488;DM000204484;DM000204452;DM000204497;DM000204490;DM000204474;DM000204483;DM000204442;DM000204517;DM000204451;DM000204467;DM000204436;DM000204504;DM000204456;DM000204476;DM000204448;DM000204440;DM000204449;DM000204453;DM000204446;DM000204462;DM000204443;DM000204489;DM000204518;DM000204447;DM000204439;DM000204501;DM000204465;DM000204471;DM000204515;DM000204473;DM000204519;DM000204455;DM000204503;DM000204500;DM000204486;DM000204461;DM000204487;DM000204454;DM000204438;DM000204506;	ISO, CE
82	Stentgraft aorta abdominala	Stentgraft aorta abdominala	Endurant II + Sentrant + Reliant ETBFxxxCxxxEE/ETLW16xxCxxxEE/ETEWxxxC82EE/ETCFxxxC49EE/ETT FxxxC70EE/ETUFxx14C102EE + SENSZ228W + AB46	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000395429;DM000395423;DM000395428;DM000395410;DM000395430;DM000395419;DM000395414;DM000395438;DM000395426;DM000395409;DM000395427;DM000395439;DM000395413;DM000395411;DM000395424;DM000395433;DM000395422;DM000395435;DM000395421;DM000395425;DM000395437;DM000395417;DM000395412;DM000395415;DM000395416;DM000395420;DM000395436;DM000395432;DM000395434;DM000395418;DM000395452;DM000395466;DM000395467;DM000395457;DM000395458;DM000395450;DM000395465;DM000395442;DM000395464;DM000395459;DM000395468;DM000395443;DM000395461;DM000395460;DM000395469;DM000395462;DM000395446;DM000395449;DM000395454;DM000395456;DM000395440;DM000395448;DM000395455;DM000395463;DM000395453;DM000395451;DM000395445;DM000395447;DM000395441;DM000395444;DM000395473;DM000395472;DM000395471;DM000395474;DM000395470;DM000395477;DM000395479;DM000395475;DM000395478;DM000395476;DM000395483;DM000395480;DM000395481;DM000395482;DM000395484;DM000395485;DM000395488;DM000395487;DM000395489;DM000395486;DM000395318;DM000342528;DM000395312	ISO, CE

82	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Meier	SUA	Boston Scientific	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000462672; DM000462670; DM000462671	ISO, CE
84	Cateter ghid pentru coronare	Cateter ghid pentru coronare	Launcher Laxxxxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod Inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000462672; DM000462670; DM000462671	ISO, CE
86	Cateter de suport periferic 0.014"	Cateter de suport periferic 0.014"	TrailBlazer SC-0xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400191 DM000400193 DM000400192 DM000400194 DM000400197 DM000400195 DM000400198 DM000400199 DM000400196	ISO, CE
87	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	Cragg-McNamara 410xx-01	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000401764; DM000401768; DM000401758; DM000401748; DM000401751; DM000401771; DM000401766; DM000401767; DM000401756; DM000401749; DM000401760; DM000401769; DM000401773; DM000401752; DM000401770; DM000401746; DM000401772; DM000401759; DM000401750; DM000401747; DM000401755; DM000401757; DM000401762; DM000401765; DM000401761; DM000401753; DM000401754; DM000401745; DM000401763;	ISO, CE
95	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	Amphion deep	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000366248; DM000366254; DM000366217; DM000366236; DM000366216; DM000366234; DM000366247; DM000366237; DM000366249; DM000366220; DM000366249; DM000366259; DM000366222; DM000366218; DM000366257; DM000366219; DM000366255; DM000366251; DM000366253; DM000366256; DM000366222; DM000366214; DM000366252; DM000366243; DM000366239; DM000366238; DM000366224; DM000366225; DM000366228; DM000366241; DM000366231; DM000366246; DM000366213; DM000366212; DM000366243; DM000366235; DM000366233; DM000366221; DM000366245; DM000366246; DM000366242; DM000366249; DM000204689; DM000204676; DM000204708; DM000204696; DM000204706; DM000204679; DM000204687; DM000204683; DM000204713; DM000204684; DM000204670; DM000204705; DM000204686; DM000204674; DM000204678; DM000204689; DM000204689; DM000204691; DM000204672;	ISO, CE
100	Filtru distal pentru protectie embolica	Filtru distal pentru protectie embolica	Spider FX	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000401257; DM000401264; DM000401263; DM000401261; DM000401265; DM000401260; DM000401259; DM000401262; DM000401266	ISO, CE

101	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Enteer Re-Entry Catheter + Enteer™ Guidewire	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400189 DM000400190 Set documente "Notificare_Enteer™ Guidewire"	ISO, CE
106	Microcateter cu virf detasabil 1,5,3,5 cm compatibil DMSO	Microcateter cu virf detasabil 1,5,3,5 cm compatibil DMSO	Apollo 105-509x-000	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371419 DM000371418 DM000371420	ISO, CE
107	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axium™ Prime Detachable Coils (Frame) FC-xx-xx-3D	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645;DM000385656;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM000385622;DM000385629;DM000385652;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM000385642;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385649;DM000385633;DM000385614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;DM000202588;DM000202592;DM000202593;DM000202595;DM000202596;DM000202589;DM000202597;DM000202594;DM000202591;DM000202590;	ISO, CE
108	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axium™ Prime Super Soft 3D APB-x-x-3D-SS, Axium™ Prime Super Soft Helix APB-x-x-HX-SS.	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000385683;DM000385681;DM000385678;DM000385677;DM000385680;DM000385674;DM000385676;DM000385679;DM000385675;DM000385682;DM000202582;DM000202581;DM000202580;DM000385706;DM000385707;DM000385710;DM000385709;DM000385712;DM000385708;DM000385705;DM000385711;DM000385713;DM000202573;DM000202571;	ISO, CE
109	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axium™ Prime Extra Soft 3D APB-x-x-3D-ES, Axium™ Prime Extra Soft Helix APB-x-x-HX-ES	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000385666;DM000385660;DM000385657;DM000385661;DM000385671;DM000385668;DM000385669;DM000385662;DM000385664;DM000385670;DM000385673;DM000385658;DM000385663;DM000385667;DM000385665;DM000385659;DM000385672;DM000202586;DM000202583;DM000202584;DM000202585;DM000202587;DM000385695;DM000385704;DM000385694;DM000385690;DM000385684;DM000385688;DM000385700;DM000385701;DM000385685;DM000385696;DM000385686;DM000385691;DM000385697;DM000385699;DM000385698;DM000385693;DM000385703;DM000385702;DM000385692;DM000385687;DM000385689;DM000202575;DM000202579;DM000202576;DM000202574;DM000202578;DM000202577;	ISO, CE
110	Cateter de suport intracranian	Cateter de suport intracranian	Navien RFXAxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000202556;DM000202561;DM000202551;DM000202563;DM000202560;DM000202555;DM000202550;DM000202562;DM000202554;DM000202558;DM000202557;DM000202553;DM000202559;DM000202552;	ISO, CE

132	Cateter acces distal	Cateter acces distal	Navien RFXxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000202556;DM000202561;DM000202551;DM000202563;DM000202560;DM000202555;DM000202550;DM000202552;DM000202558;DM000202557;DM000202553;DM000202559;DM000202552;	ISO, CE
133	Microghid 008	Microghid 008	Mirage 103-0608	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371200	ISO, CE
134	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371500 DM000371501 DM000371498	ISO, CE
136	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Phenom FGxxxx-xxxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371832;DM000371836;DM000371835;DM000371830;DM000371834;DM000371829;DM000371837;DM000371831;DM000371833 ;DM000371828;	ISO, CE
138	Microcateter cerebral reinforsat	Microcateter cerebral reinforsat	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371730 DM000371731 DM000371733 DM000371732 DM000371734	ISO, CE
139	Microcateter cerebral directionat de flux	Microcateter cerebral directionat de flux	105-5056 Marathon	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371475	ISO, CE
140	Teaca dedicata acces radial	Teaca dedicata acces radial	Rist Teaca Ghid Acces 107F-079-95, 107F-079-100 107F-079-105+ Rist Cateter Acces 105F-BER-120 105F-BER-130 105F-SIM-120 105F-SIM-130	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371258 DM000371259 DM000371260 DM000371254 DM000371255 DM000371256 DM000371257	ISO, CE

141	Stent tip flow-diverter Co-Cr	Stent tip flow-diverter Co-Cr	Pipeline Vantage PED3-xxx-xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371699;DM000371662;DM000371650;DM000371694;DM000371647;DM000371692;DM000371674;DM000371670;DM000371673;DM000371668;DM000371701;DM000371665;DM000371640;DM000371715;DM000371667;DM000371710;DM000371723;DM000371632;DM000371642;DM000371672;DM000371679;DM000371703;DM000371648;DM000371641;DM000371722;DM000371656;DM000371675;DM000371634;DM000371727;DM000371690;DM000371686;DM000371638;DM000371728;DM000371653;DM000371707;DM000371729;DM000371682;DM000371658;DM000371655;DM000371626;DM000371708;DM000371639;DM000371654;DM000371709;DM000371705;DM000371664;DM000371698;DM000371702;DM000371706;DM000371659;DM000371696;DM000371712;DM000371657;DM000371663;DM000371683;DM000371671;DM000371633;DM000371689;DM000371660;DM000371691;DM000371649;DM000371669;DM000371646;DM000371661;DM000371676;DM000371645;DM000371720;DM000371725;DM000371624;DM000371635;DM000371716;DM000371713;DM000371625;DM000371680;DM000371627;DM000371626;DM000371708;DM000371639;DM000371629;DM000371637;DM000371714;DM000371677;DM000371678;DM000371721;DM000371719;DM000371685;DM000371704;DM000371631;DM000371718;DM000371688;DM000371700;DM000371628;DM000371684;DM000371697;DM000371666;DM000371652;DM000371644;DM000371724;DM000371623;DM000371681;DM000371711;DM000371643;DM000371717;DM000371651;DM000371695;	ISO, CE
148	Cateter intracerebral cu balon	Cateter intracerebral cu balon	Hyperglide 104-4310,104-4315,104-4113,104-4112,104-4127,104-4132,104-4515,104-4520,104-4530	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371459 DM000371460 DM000371461 DM000371462 DM000371463 DM000371464 DM000371465 DM000371466 DM000371467 DM000371467	ISO, CE
149	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371470 DM000371471 DM000371469 DM000371472 DM000371473 DM000371469 DM000371474	ISO, CE
152	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	AXIUM xxxxxx xx-xx-xx-3D, AXIUM xxxxx Super Soft xxxxxxxxxxxxSS, AXIUM xxxxx Extra Soft xxxxxxxxxxxxES	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000385630;DM000385621;DM000385624;DM000385625;DM000385653;DM000385619;DM000385650;DM000385631;DM000385645;DM000385656;DM000385643;DM000385636;DM000385651;DM000385627;DM000385615;DM000385620;DM000385632;DM000385622;DM000385629;DM000385652;DM000385628;DM000385618;DM000385655;DM000385644;DM000385648;DM000385641;DM000385642;DM000385635;DM000385640;DM000385639;DM000385613;DM000385616;DM000385638;DM000385646;DM000385633;DM000385614;DM000385634;DM000385623;DM000385626;DM000385654;DM000385637;DM000385647;DM000385649;DM000385617;	ISO, CE
152	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	ID-1-5 Instant Detacher	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000372855	ISO, CE

188	Baloane PCI semicompliante	Baloane PCI semicompliante	Solarice Rx + Sprinter1,5	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM000399066;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399097;DM000399117;DM000399105;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM000399100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM000399125;DM000399083;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000399092;DM000399081;DM000399114; Set documente "Notificare_Sprinter"	ISO, CE
190	Baloane PTCA noncompliante	Baloane PTCA noncompliante	Solarice NC	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399055;DM000399011;DM000399054;DM000399033;DM000399008;DM000399034;DM000399005;DM000399047;DM000399063;DM000399012;DM000399043;DM000399037;DM000399020;DM000399022;DM000399030;DM000399059;DM000399058;DM000399023;DM000399016;DM000399036;DM000399027;DM000399009;DM000399035;DM000399025;DM000399049;DM000399019;DM000399029;DM000399024;DM000399028;DM000399018;DM000399053;DM000399031;DM000399050;DM000399051;DM000399038;DM000399042;DM000399021;DM000399044;DM000399060;DM000399045;DM000399015;DM000399006;DM000399052;DM000399040;DM000399010;DM000399032;DM000399048;DM000399007;DM000399046;DM000399026;DM000399062;DM000399041;DM000399017;DM000399013;	ISO, CE
192	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	Solarice NC+Solarice SC	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399055; DM000399011; DM000399054; DM000399033; DM000399008; DM000399034; DM000399005; DM000399047; DM000399063; DM000399012; DM000399043; DM000399037; DM000399020; DM000399022; DM000399030; DM000399059; DM000399058; DM000399023; DM000399016; DM000399036; DM000399027; DM000399009; DM000399035; DM000399025; DM000399049; DM000399019; DM000399029; DM000399024; DM000399028; DM000399018; DM000399053; DM000399031; DM000399050; DM000399051; DM000399038; DM000399042; DM000399021; DM000399044; DM000399060; DM000399045; DM000399015; DM000399006; DM000399052; DM000399040; DM000399010; DM000399032; DM000399048; DM000399007; DM000399046; DM000399026; DM000399062; DM000399041; DM000399017; DM000399013; DM000399069; DM000399087; DM000399088; DM000399113; DM000399078; DM000399110; DM000399067; DM000399071; DM000399126; DM000399084; DM000399090; DM000399106; DM000399074; DM000399093; DM000399107; DM000399076; DM000399066; DM000399099; DM000399064; DM000399098; DM000399095; DM000399111; DM000399122; DM000399097; DM000399117; DM000399105; DM000399096; DM000399068; DM000399109; DM000399077; DM000399073; DM000399091; DM000399116; DM000399101; DM000399089; DM000399120; DM000399065; DM000399085; DM000399094; DM000399108; DM000399075; DM000399118; DM000399123; DM000399100; DM000399072; DM000399119; DM000399127; DM000399080; DM000399072; DM000399119; DM000399127; DM000399080; DM000399112; DM000399124; DM000399070; DM000399079; DM000399125; DM000399083; DM000399102; DM000399103; DM000399086; DM000399121; DM000399082; DM000399104; DM000399115; DM000399092; DM000399081; DM000399114;	ISO, CE
199	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză-Zotarolimus	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus	TruStar	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Onyx"	ISO, CE
202	Cateter pentru trombaspiratie biluminal	Cateter pentru trombaspiratie biluminal	Export Advance ADVANCECE	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000401908	ISO, CE
220	Stenturi periferice balon expandabil	Stenturi periferice balon expandabil	MYRA BMS	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Myra BMS"	ISO, CE

221	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	PREVAIL	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000500866; DM000500862; DM000500884; DM000500868; DM000500875; DM000500867; DM000500876; DM000500869; DM000500871; DM000500872; DM000500881; DM000500859; DM000500858; DM000500874; DM000500861; DM000500861; DM000500882; DM000500860; DM000500883; DM000500879; DM000500877; DM000500880; DM000500856; DM000500864; DM000500865; DM000500857; DM000500885; DM000500870; DM000500888; DM000500878; DM000500873; DM000500886; DM000500863;	ISO, CE
223	Valva aortica autoexpandabila transcateter de dimensiuni mari	Valva aortica autoexpandabila transcateter de dimensiuni mari	Valva EVPROPLUS-23/26/29/34 Loading System L-EVPROP34; L-EVPROP23-29 Delivery System D-EVPROP34; D-EVPROP23-29	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000634562; DM000634563; DM000634564; DM000634561	ISO, CE
228	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	RDN016 + RDN017 SYMPPLICITY SPYRAL™ + Symplicity G3	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000198174; DM000198175	ISO, CE
235	Cateter suport periferic flexibil	Cateter suport periferic flexibil	TrailBlazer SC-0xx-xxx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400191 DM000400193 DM000400192 DM000400194 DM000400197 DM000400195 DM000400199 DM000400198 DM000400196	ISO, CE
239	Baloane semicompliante de lungimi mari	Baloane semicompliante de lungimi mari	Solarice Rx + Sprinter1,5	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM000399066;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399097;DM000399117;DM000399105;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM000399100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM000399125;DM000399083;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000399092;DM000399094;DM000399044	ISO, CE
241	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	MOZEC PEB PTA 14	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Mozec™ PEB PTA"	ISO, CE
247	Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale	Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale	Obtura	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000392788	ISO, CE
248	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	MOZEC PEB PTA 14 / MOZEC PEB PTA 35	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Mozec™ PEB PTA"	ISO, CE

249	Stenturi periferice autoexpandabile	Stenturi periferice autoexpandabile	Promesa	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_Promesa"	ISO, CE
255	Agent embolic	Agent embolic	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000371501 DM000371498	ISO, CE
260	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	Neva	SUA	Vesalio	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documete "Notificare_NeVa Eximia"	ISO, CE
279	Cateter cu balon	Cateter cu balon	EVERCROSS	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: DM000400178; DM000400104; DM000400113; DM000400106; DM000400056; DM000400079; DM000400127; DM000400111; DM000400109; DM000400165; DM000400051; DM000400072; DM000400154; DM000400132; DM000400088; DM000400145; DM000400107; DM000400171; DM000400052; DM000400118; DM000400112; DM000400090; DM000400122; DM000400151; DM000400063; DM000400055; DM000400161; DM000400071; DM000400097; DM000400065; DM000400182; DM000400126; DM000400124; DM000400119; DM000400064; DM000400062; DM000400136; DM000400136; DM000400093; DM000400163; DM000400138; DM000400162; DM000400092; DM000400109; DM000400069; DM000400134; DM000400175; DM000400169; DM000400057; DM000400096; DM000400089; DM000400080; DM000400099; DM000400164; DM000400098; DM000400128; DM000400159; DM000400167; DM000400081; DM000400058; DM000400188; DM000400129; DM000400117; DM000400146; DM000400141; DM000400173; DM000400053; DM000400105; DM000400179; DM000400139; DM000400131; DM000400148; DM000400166; DM000400158; DM000400158; DM000400150; DM000400172; DM000400061; DM000400091; DM000400114; DM000400157; DM000400110; DM000400078; DM000400074; DM000400186; DM000400142; DM000400086; DM000400174; DM000400170; DM000400176; DM000400087; DM000400140; DM000400115; DM000400115; DM000400083; DM000400156; DM000400054; DM000400125; DM000400168; DM000400066; DM000400075; DM000400143; DM000400185; DM000400082; DM000400133; DM000400085; DM000400095; DM000400060; DM000400147; DM000400187; DM000400084; DM000400108; DM000400180; DM000400155; DM000400152; DM000400144; DM000400153; DM000400149; DM000400137; DM000400181; DM000400169; DM000400130; DM000400123; DM000400070; DM000400120; DM000400077; DM000400096; DM000400073; DM000400102; DM000400135; DM000400094; DM000400103; DM000400121; DM000400184; DM000400183; DM000400177;	ISO, CE
281	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	IN.PACT™ Admiral™	SUA	Medtronic	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia ceruta"	conform "Anexa Specificatii tehnice", coloana "Specificatia oferita" Cod inregistrare AMDM / Denumire Dosar: Set documente "Notificare_IN.PACT Admiral"	ISO, CE

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov în calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

Anexa Specificatii tehnice

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Specificatia ceruta	Specificatia oferita
14	Extensie pentru cate-ghiduri	Telescope TELE6F, TELE7F	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Folosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. Tija de împingere din oțel inoxidabil pentru putere și rezistență la îndoire. Acoperire distal hidrofilică pentru traumatizm vascular minimal. Marcher radioopac la 2 mm de la vârș și la 4 mm de la capatul distal al tubului. Prezența înca a doi marcheri radioopaci în porțiunea proximala a dispozitivului de livrare la distanța de 90-95 cm și la 100-105 cm</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Dimensiune disponibila 145 -150cm Lungime segmentului de tub distal 25-30 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Folosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, marimi disponibile pentru 6 F si 7F. Tija de împingere din oțel inoxidabil pentru putere și rezistență la îndoire. – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, Marker band material Platinum iridium Acoperire distal hidrofilică pentru traumatizm vascular minimal. – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, Coating Hydrophilic, outer layer of distal 21 cm Marcher radioopac la 2 mm de la vârș și la 4 mm de la capatul distal al tubului. – da, pagina 2 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, 1-mm long distal marker, 2 mm from end of tip, Entry port and unique 3-mm spade-shaped marker band Prezența înca a doi marcheri radioopaci în porțiunea proximala a dispozitivului de livrare la distanța de 90-95 cm și la 100-105 cm – da, pagina 2 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, Positioning markers 90 cm and 100 cm from distal tip</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Dimensiune disponibila 145 -150cm – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, Catheter length 150 cm Lungime segmentului de tub distal 25-30 cm – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.signed.pdf”, Distal extension length 25 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>
17	Cateter de suport periferic	TrailBlazer SC-0xx-xxx	<p>Cateter de suport periferic de tip OTW; recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină. Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală. Shaft - oțel inoxidabil, împletitură dublă. Vârș conic - drept sau angulat la 30°. Lungimea părții conice ale vârșului - 12 mm (+/-2mm) pentru trecere ușoară a ghidului de 0,035” spre vârșul cateterului. Lungimi disponibile: 65 cm, 90 cm, 135 cm, 150 cm (+/- 5cm). Compatibilitate cu ghid: 0,035” (0,89 mm). Compatibilitate teacă: 4 Fr, 3 markeri radiopaci: 1 marker incastrat în shaft poziționat la 1 mm de vârș, 1 marker la 40 mm de vârș, 1 marker la 60 mm. Material markeri: Platinum- Iridium. Acoperire hidrofilică: minim 40 cm. Presiune maximă: 750 psi. Drept sau angulat. SAU Cateter de suport periferic de tip OTW; recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină. Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală. Shaft hidrofil 40cm distal, cu un strat din împletitură (braided) ce redă suport și pushabilitate.Vârș conic - drept sau angulat la 25 și 30°. Diametre: 0.030”(2.3F), compatibil cu ghid 0.014”, cu lungimi 90,135,150cm; 0.034”(2.6F), compatibil cu ghid 0.018”, cu lungimi 90,135,150cm; 0.056”(4F), compatibil cu ghid 0.035”, cu lungimi 65,90, 135,150cm. Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F in dependenta de dimensiune.Marcher radioopac. SAU Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală. Shaft cu acoperire hidrofilă, împletitură dublă din oțel inoxidabil;Vârș conic; Diametre: 1.9F, compatibil cu ghid 0.014”, cu lungimi 135,150cm; 2.1F, compatibil cu ghid 0.018”, cu lungimi 90,135,150cm; 3.2F, compatibil cu ghid 0.035”, cu lungimi 65,90, 135,150cm. Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F in dependenta de dimensiune. Marcher radioopac - minim unul.</p>	<p>Cateter de suport periferic de tip OTW; – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf”, The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW) recomandat pentru acces la vascularizație, schimbare ghiduri; livrare substanța contrast sau soluție salină. Prevăzut pentru cazuri de ocluzii cornice totale (CTO) în vasculatură periferică și/sau angioplastie subintimală. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf”, TrailBlazer support catheters are percutaneous, single lumen catheters designed for use in the peripheral vascular system. TrailBlazer support catheters are intended to guide and support a guidewire during access of the vasculature, to allow for wire exchanges, and to provide a conduit for the delivery of saline solutions or diagnostic contrast agents Shaft hidrofil 40cm distal, cu un strat din împletitură (braided) ce redă suport și pushabilitate. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, Hydrophilic coating (distal 40cm) provides lubricity. + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, Braided catheter provides robust pushability to cross through tough lesions Vârș conic - drept sau angulat la 25 și 30°. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, TRAILBLAZER SUPPORT CATHETER + TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER Angled 25 and 30 degree tips facilitate vessel selection and crossing. Diametre: 0.030”(2.3F), compatibil cu ghid 0.014”, cu lungimi 90,135,150cm; °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-014-090 ASC-014-135 ASC-014-150 0.034”(2.6F), compatibil cu ghid 0.018”, cu lungimi 90,135,150cm; °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-018-090 ASC-018-135 ASC-018-150 0.056”(4F), compatibil cu ghid 0.035”, cu lungimi 65,90, 135,150cm. °.– da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, +, pagina 2 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, ultimul tabel „TRAILBLAZER ANGLED SUPPORT CATHETER” produsele cu codurile ASC-035-065 ASC-035-090 ASC-035-135 ASC-035-150 Compatibilitate teaca introductor 4 si 5F in dependenta de dimensiune. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, Tabel „MODEL SPECIFICATIONS” Minimum Introducer Sheath (F) 4 / Minimum Introducer Sheath (F) 5 Marcher radioopac. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter</p>
19	Microcatetere	Rebar 105-50xx-xxx	<p>Sa fie compatibil DMSO Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE Realizat din otel inoxidabil ranforsat Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la vârș. Dimensiuni: Microcateter diametru intern 0.021” , diamentru extern proximal 2.7F / distal 2.4F , lungime totala minim 153cm Microcateter diametru intern 0.027” , diamentru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala minim 130 cm .</p> <p>SAU Microcatetere destinate livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular inclusiv neurovascular, dimensiuni 2.5/2.0F și 3.1/2.6F, diametru intern distal 0,021” și 0,027”, compatibil cu ghid de 0,014”, acoperire hidrofila, lungime minim 150cm; construcție multisegmentara reinforsata cu coil, marcheri radioopaci distali. SAU Microcatetere destinate livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular inclusiv neurovascular; dimensiuni:2.8/2.3F și 3.0/2.6F, diametru intern capăt distal de 0,021” și 0,027”, compatibilitate cu ghid 0,018”; construcție tip braid/coil, marcheri radioopaci distali.</p>	<p>Sa fie compatibil DMSO – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – DMSO compatible Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Lubricious hydrophilic outer coating helps navigate tortuous vessels and reduce resistance Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE– da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – PTFE inner liner eases the passage and deployment of embolic devices and agents Realizat din otel inoxidabil ranforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular – da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf” – Cateterul are o tijă semirigidă proximală care se continuă cu o tijă distală flexibilă pentru a facilita avansarea cateterului în structura anatomică a pacientului. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate – da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf” – Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică. Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la vârș. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Steam-shapeable catheter tip through the use of a mandrel enables treatment of super selective vessels Dimensiuni: Microcateter diametru intern 0.021” , diamentru extern proximal 2.7F / distal 2.4F , lungime totala minim 153cm – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; Microcateter diametru intern 0.027” , diamentru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala minim 130 cm . – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021;</p>

20	Microcateter reforstat	Rebar 105-50xx-xxx	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Sa fie compatibil DMSO Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE Realizat din otel inoxidabil ranforsat Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf. Dimensiuni obligatorii: Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F; lungime utilizabila: minim. 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Sa fie compatibil DMSO – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – DMSO compatible Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Lubricious hydrophilic outer coating helps navigate tortuous vessels and reduce resistance Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE– da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – PTFE inner liner eases the passage and deployment of embolic devices and agents Realizat din otel inoxidabil ranforsat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular– da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf” – Cateterul are o tijă semirigidă proximală care se continuă cu o tijă distală flexibilă pentru a facilita avansarea cateterului în structura anatomică a pacientului. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate – da, pagina 25 din „Rebar_IFU.signed.pdf” – Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică. Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Steam-shapeable catheter tip through the use of a mandrel enables treatment of super selective vessels Dimensiuni obligatorii: Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. 153cm – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F; lungime utilizabila: minim. 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
21	Microcateter livrare spirale (coils)	Echelon 1xx-xxxx-xxx	<p>Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu minim 4 zone distincte de impletire progresiva. Diametru intern 0.017", Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F Lungime de lucru minim 150cm / lungime totala minim 155cm Compatibil cu ghid 0.014" Varf drept sau angulat 45° / 90° Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) Prezinta 2 markeri distali radioopaci Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofilic pentru lubricitate Rezistenta superioara la kinking si ovalizare Microcateterul sa fie compatibil DMSO Suporta o presiune de injectare 600psi</p> <p>SAU Microcateter pentru livrare spirale, design multisegmentar pentru sporirea trackabilitatii, Dimensiuni 2.4/1.7F, lungime 150cm, diametru intern capăt distal 0.017", compatibilitate cu ghid 0,014", destinație inclusiv neurovascular obligatorie, acoperire hidrofila, 2 marcheri radioopaci distali. SAU Microcateter pentru livrare spirale, design braid/coil, Dimensiuni 2.8/1.9F, lungime obligatorie 150cm, diametru intern capăt distal 0.0165", compatibilitate cu ghid 0,014", destinație neurovascular obligatorie, acoperire hidrofila, 2 marcheri radioopaci distali.</p>	<p>Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu minim 4 zone distincte de impletire progresiva. – da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ microcatheter’s strong nitinol braid technology with progressive picks-per-inch, provides Diametru intern 0.017", – da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Distal Inner Diameter (in): 0.017 Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ 14; Proximal Outer Diameter (F): 2.4; Distal Outer Diameter (F): 1.9; si Echelon™ 10: Proximal Outer Diameter (F): 2.1; Distal Outer Diameter (F): 1.7 Lungime de lucru minim 150cm / lungime totala minim 155cm – da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Total Length (cm): 155; Usable Length (cm): 150 Compatibil cu ghid 0.014" – da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Max. guidewire: 0.014" Varf drept sau angulat 45° / 90°– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Echelon™ 10 / Echelon™ 14 - Tip Shape: 90°; 45°; Straight Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) – da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands Prezinta 2 markeri distali radioopaci– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Steam-shapeable flexible tip with dual marker bands + pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Doi markeri radioopaci de la capătul distal facilitează vizualizarea fluoroscopică. Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofilic pentru lubricitate – da, pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Suprafața externă a cateterului este acoperită pentru a crește lubrifierea acestuia. Rezistenta superioara la kinking si ovalizare– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – Kink resistance and minimal ovalisation to maintain lumen durability for reliable device delivery Microcateterul sa fie compatibil DMSO– da, pagina 1 din „captura website Echelon.signed.pdf” – DMSO Compatible Suporta o presiune de injectare 600psi– da, pagina 32 din „Echelon_IFU.signed.pdf” – Presiunea de perfuzie cu acest dispozitiv nu trebuie să depășească 600 PSI (4137 kPa).</p>
25	Microcghid cu varf moale acoperit cu polimer	Avigo 103-0606-200	<p>Ghid cu construcție hibridă din nitinol și oțel inoxidabil, ce redă control, torqabilitate și pushabilitate dar și un vârf atraumatic, moale. Acoperire hidrofilă. Durabilitate, rezistență la kink. Destinat anatomiiilor vasculare tortuoase, în special vasele intracraniene. Lungime -minim 200 cm. Acoperire hidrofilică distală minim 40 cm. Vârf radioopac minim 3 cm. Diametru 0.014".</p> <p>SAU Ghid hidrofil 0,014" cu destinație pentru intervenție neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capăt distal cu spirala (coil) din platina radiopaca, sau construcție hibrida (nitinol și oțel inoxidabil) . Portiunea distala a ghidului este hidrofila. Lungimea ghidului minim 200cm (Prezenta obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie"docking wire") cm. Vârf formatabil.</p> <p>SAU Ghid hidrofil 0.014"; vârf radioopac 3 cm; Lungime vârf acoperită cu spirala (coil) 30cm; miez din oțel inoxidabil; vârf formatabil, lungime minim 200cm; partea distală acoperită cu polimer 150cm; dedicat pentru neurointerventii.</p>	<p>Ghid hidrofil 0,014" – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – AVIGO™ 0.014" Hydrophilic Guidewire cu destinație pentru intervenție neuroendovasculara – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este indicat pentru utilizare intravasculară generală pentru a ajuta la amplasarea selectivă a cateterelor în vascularizația periferică și cerebrală în timpul procedurilor diagnostice și/sau terapeutice din otel inoxidabil cu capăt distal cu spirala (coil) din platina radiopaca, – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din oțel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală. + pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Platinum coil radiopaque marker / Stainless steel core wire Portiunea distala a ghidului este hidrofila. – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” –Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din oțel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală. Lungimea ghidului minim 200cm (Prezenta obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie"docking wire") cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” –Total Length (cm): 205 Vârf formatabil. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” –Reshapeable tip: 2cm</p>
26	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Avigo 103-0606-200	<p>Firul de ghidaj hidrofil cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac.Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala.In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza. Ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027.Marker radioopac pe coil din platina. varf remodelabil: minim 2cm, capac din PTFE. Să ofere suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic. Miezul firului de ghidaj ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg".Marcher radioopac de minim 5 cm pentru vizualizarea vârfului. Diametru - 0,014". Lungime minim 205 cm.</p> <p>SAU Ghid hidrofil 0,014" cu destinație pentru intervenție neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capăt distal cu spirala (coil) din platina radiopaca, sau construcție hibrida (nitinol și oțel inoxidabil) . Portiunea distala a ghidului este hidrofila. Lungimea ghidului minim 200cm (Prezenta obligatorie a lungimii 300cm, se acceptă lungime sumară cu firul de extensie"docking wire") cm. Vârf formatabil.</p> <p>SAU Ghid hidrofil 0.014"; vârf radioopac 3 cm; Lungime vârf acoperită cu spirala (coil) 30cm; miez din oțel inoxidabil; vârf formatabil, lungime minim 200cm; partea distală acoperită cu polimer 150cm; dedicat pentru neurointerventii.</p>	<p>Firul de ghidaj hidrofil cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe portiunea distala. – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din oțel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală. In ambalajul steril se mai afla un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj si un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a usura introducerea firului de ghidaj in racordul cateterului si/sau valva de hemostaza. – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” –In ambalajul steril se mai află un dispozitiv de torsionare pentru a ajuta la manevrarea firului de ghidaj și un dispozitiv de introducere a firului de ghidaj pentru a ușura introducerea firului de ghidaj în racordul cateterului și/sau valva de hemostază. Ofera suportul necesar pentru urmarirea constanta a sistemelor 021 si 027. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – The Avigo™ guidewire provides support for tracking 021 and 027 systems smoothly. Marker radioopac pe coil din platina. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Platinum coil radiopaque marker varf remodelabil: minim 2cm, – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Reshapeable tip: 2cm capac din PTFE. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – PTFE cover Să ofere suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la varf in traversul cateterului in cazurile de accident vascular cerebral ischemic. – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.signed.pdf” - Firul de ghidaj Avigo™ oferă suportul necesar pentru traversarea cheagului, cu prolaps redus la vârf în traversul cateterului, în cazurile de accident vascular cerebral ischemic. Miezul firului de ghidaj ofera suportul necesar pentru mentinerea stabilitatii cateterului pe durata navigarii de precizie, in cazul anevrismelor mici sau rupte sau in proximitatea anevrismelor „cu gât larg". – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.signed.pdf” - Miezul firului de ghidaj Avigo™ oferă suportul necesar pentru menținerea stabilității cateterului pe durata navigării de precizie, de exemplu atunci când selectați anevrismele mici sau rupte, sau atunci când navigați în proximitatea anevrismelor "cu gât larg". Marcher radioopac de minim 5 cm pentru vizualizarea vârfului. – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.signed.pdf” - Marker radioopac de 5 cm Vizualizare excelentă a vârfului Diametru - 0,014". – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” –Diameter (in) 0.014 Lungime minim 205 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Total Length (cm) 205</p>

31	Cateter periferic cu balon conic	Amphirion Deep	<p>Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai putin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. diametre=2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. lungimi=40-80-120-150-210 mm. Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. Compatibil cu introductor nu mai mult de 4F.</p> <p>SAU</p> <p>Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ", semicompliant, Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. Forma conica a balonului obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. Compatibil cu introductor nu mai mult de 5F. Diametre 2.5/2.0, 3.0/2.5, 3.5/3.0, 4.0/3.5, 5.0/4.5 - cu lungimi de 30 și 40mm; diametre 4.0/3.0, 4.5/3.5, 5.0/4.0- lungimi de 80mm; diametre de 4.0/2.5, 4.5/3.0, 5.0/3.5 - lungimi 100mm; diametre 4.0/2.0, 4.5/2.5, 5.0/3.0 - lungimi 120mm. Presiunea nominală 8atm; RBP - 14-18 în dependență de dimensiuni.</p>	<p>Balon dublu-lumen din Nylon, tip OTW – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, Catheter Design Over the Wire (OTW); Balloon Material Flexitec™ Ultra</p> <p>compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 "- da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, Max. Recommended Guidewire 0.014" Markeri radioopaci dublu (nu mai putin de patru pentru balonul 210 mm) – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Balloon marker 1/2 swaged, platinum iridium Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Order information – colonitele din tabel „Nominal pressure (bar)” si „RBP OTW (bar)” Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, LFC hydrophilic coating Lungime shaft minim două lungimi: 120 (+/-5cm) și minim 150 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toata circumferinta, forma conica să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze. "- da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, The Amphirion™ Deep PTA Catheter is ideally suited for work below the ankle. / Great lesion crossing capability, with its low balloon crossing profile / High conformability and flexibility, with the ability to move through tortuous anatomy and track to distal lesions / Broad size offering (balloons up to 210 mm in length), with long shaft design (120 and 150 cm lengths) to reach distal lesions / Tapered balloon to respect arterial anatomy (diameter reduction from proximal to distal end is 0.5 mm for the 210 mm balloon length) diametre=2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm , lungimi=40-80-120-150-210 mm – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Size range 2.0–4.0 mm in diameter and 20–210 mm in length . Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. . – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Tapered balloon* • The 210 mm balloon tapers by 0.5 mm to respect the arterial anatomy Compatibil cu introductor nu mai mult de 4F. – da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Reinforced proximal shaft design for strong pushability 4 F compatible in all sizes</p>
32	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Nanocross AB14W0xxxxxxx	<p>• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ". • Diametre :1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-210 mm. • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Deflatia rapida a balonului. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare. • Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru.</p> <p>SAU</p> <p>Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ", semicompliant, Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. Forma conica a balonului obligatoriu, pentru adaptarea anatomiei arterelor tibiale. Compatibil cu introductor nu mai mult de 5F. Diametre 2.5/2.0, 3.0/2.5, 3.5/3.0, 4.0/3.5, 5.0/4.5 - cu lungimi de 30 și 40mm; diametre 4.0/3.0, 4.5/3.5, 5.0/4.0- lungimi de 80mm; diametre de 4.0/2.5, 4.5/3.0, 5.0/3.5 - lungimi 100mm; diametre 4.0/2.0, 4.5/2.5, 5.0/3.0 - lungimi 120mm. Presiunea nominală 8atm; RBP - 14-18 în dependență de dimensiuni.</p>	<p>• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Approach tight lesions with a low-profile, tapered tip when you use the NanoCross™ Elite 0.014" OTW PTA balloon catheter. The catheter's robust shaft design makes it easier to access, reach and treat distal lesions in the lower leg. • Diametre :1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-210 mm. • "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Balloon Diameter (mm)” si „Balloon Length (mm)” Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • "- da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Nominal Pressure (atm)” si „Rated Burst Pressure (atm)” Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Deflatia rapida a balonului. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. Acoperire hidrofila pe toata suprafata (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. • • "- da, pagina 5 din „2.2 Instructions for Use_MS-510563.signed.pdf” –Dilatation balloon catheters are used to exert radial force to dilate narrow vessel segments. The NanoCross™ Elite 0.36 mm (0.014 in) over-the-wire PTA balloon dilatation catheter is an overthe- wire (OTW) coaxial lumen catheter (1). A semi-compliant inflatable balloon (2) is mounted at the distal end. The distal atraumatic tip is tapered (3). The distal portion of the catheter has a lubricious coating (4). The luer marked THRU (6) on the manifold (5) is the proximal opening for the central lumen. The central lumen ends at the distal tip of the catheter. This lumen is used to pass the catheter over a guidewire with a maximum diameter of 0.36 mm (0.014 in). The luer marked BALLOON (7) is used to inflate and deflate the dilatation balloon, using a mixture of contrast medium and saline solution. The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis. The radiopaque marker bands indicate the dilating or working section of the balloon (9). On the 150 mm and longer balloons, 2 additional radiopaque marker bands (11) denote the middle of the balloon body. + pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –NanoCross Elite 0.014' OTW PTA balloon catheter has the pushability to take you deeper into the anatomy and across difficult lesions. / Seamless design results in efficient energy transfer with no hang-up points. / Robust shaft design offers buckle-resistant pushability and delivery across the length of the catheter. / Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity./ Low crossing profile enables successful crossing of lesions. / Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, more distal regions. Lungime shaft minim două lungimi:90 (+/-5cm), si minim 150cm. "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonitele „Reference Number 90 cm Catheter Length” si „Reference Number 90 cm Catheter Length” • Rezistent la răsuciri și ridare; "- da, pagina 1 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” – Robust shaft design for kink-resistant pushability and delivery across the length of the catheter. / Smooth, tapered tip offers better control to easily navigate turns and tortuosity./ Low crossing profile enables successful crossing of tandem lesions./ Tighter pleat fold reduces the crossing profile for easier access to smaller, tighter, distal regions.. • Compatibil cu introductor de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru. "- da, pagina 2 din „Captura Website NanoCross.signed.pdf” –Tabelul „ORDERING INFORMATION”, colonita „ Recommended Introducer Sheath (F)” - 4F, 5F si 6F</p>
33	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterală	Admiral Xtreme SB1xxxxxxx	<p>Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0-4.0-5.0-6.0-7.0-8.0-9.0-10.0–12.0 mm; Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci. Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului. Diametru shaft 5,6,7Fr, in dependență de diametru balonului. Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila minim două dimensiuni: 80 (+/-5cm), și minim 130cm; Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0,035" SAU Cateter cu balon OTW destinat angioplastiei percutanate, inclusiv a leziunilor dificile, extinse, Crossabilitate sporită, și manevrabilitate contralaterală. Compatibilitate ghid 0,035". Hidrofil. Doi markeri radioopaci la capetele balonului. Diametre: 3,4,5,6,7,8,9,10,12mm; Lungimi balon: 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm; Compatibilitate teci 5,6,7F în dependență de dimensiune; Lungime shaft: 40,80,135cm; Presiune nominală-8atm(9-12mm), 10atm(3-8mm); RBP-<24atm. SAU Cateter cu balon OTW destinat angioplastiei percutanate, inclusiv a leziunilor dificile, extinse, Crossabilitate sporită, și manevrabilitate contralaterală. Compatibilitate ghid 0,035". Hidrofil. Doi markeri radioopaci la capetele balonului. Diametre: 3,4,5,6,7,8,9,10,12mm; Lungimi balon: 20,40,60,80,100,120, 150,200,250,300mm; Compatibilitate teci 5,6,7F în dependență de dimensiune; Lungime shaft: 75,130cm; Presiune nominală-6,8atm; RBP-<21atm.</p>	<p>Balon OTW – da, pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.signed.pdf” –The Admiral™ Xtreme PTA Catheter is intended to dilate stenoses in the iliac, femoral, iliofemoral, popliteal, and infra-popliteal arteries, and for the treatment of obstructive lesions of native arteriovenous dialysis fistulae. + pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Catheter design Over the wire (OTW) Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata– da, pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.signed.pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility. Offers support for contralateral maneuvers. Large inflation lumen enable fast inflation and deflation. Diametre necesare pentru balon: 3.0-4.0-5.0-6.0-7.0-8.0-9.0-10.0–12.0 mm; . – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” –Order information / Balloon Ø mm 3;4;5;6;7;8;9;10;12 Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200, 250, 300 mm). – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Length (mm) 20; 40; 60; 80; 100; 120; 140; 150; 200; 250; 300; Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci.). – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Balloon marker 2 swagged (zero profile) platinum iridium + pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.signed.pdf” - Position the balloon within the lesion using the 2 radiopaque markers located under the balloon as reference points for precise placement across the target lesion. Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului. – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” –Order information / RBP (bar) 11; 12; 14; 15; 16; 17; 18; Diametru shaft 5,6,7Fr, in dependență de diametru balonului. – da, pagina 19 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” – Order information / Recom. Introducer sheath (F) 5; 6; 7 Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. – da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.signed.pdf” -The catheter has a dual-lumen shaft that is branched at the proximal end. One lumen forms the entrance to the central lumen for the guidewire, and the other lumen is used to inflate and deflate the dilatation balloon with a mixture of contrast medium and saline solution. The catheter and balloon are designed to reach targeted inflation diameters, depending on the balloon size and defined pressure. + pagina 1 din „captura website Admiral Xtreme.signed.pdf” – COAXIAL DUAL-LUMEN SHAFT DESIGN / Strong pushability and kink resistance are combined with flexibility. Offers support for contralateral maneuvers. Large inflation lumen enable fast inflation and deflation. Lungime utilizabila minim două dimensiuni: 80 (+/-5cm), și minim 130cm; – da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Usable shaft lengths 80 cm, 130 cm, and 150 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic– da, pagina 2 „Admiral Xtreme 0110120_Rev01_view.signed.pdf” -The balloon catheter is provided with hydrophilic coating Ghiduri compatibile maximum 0,035”– da, pagina 18 „peripheral-product-catalog.signed.pdf” - Guidewire compatibility 0.035"</p>

35	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Evercross	<p>Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0,8.0, 9.0, 10.0,mm Lungimi balon: 20-200mm. Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci. Presiune nominala 7-10 atm, RPB maxim 20 atm Lungime utilizabila minim doua lungimi: 80cm (+/-5cm) și minim 130cm; Partea distala shaft cu acoperire ce facilitează navigarea prin leziune; Ghiduri compatibile: 0.035”;</p> <p>SAU</p> <p>Cateter cu balon OTW destinat angioplastiei percutanate, inclusiv a leziunilor dificile, extinse, Crossabilitate sporită, și manevrabilitate contralaterală. Compatibilitate ghid 0,035”. Hidrofil. Doi markeri radioopaci la capetele balonului. Diametre: 3,4,5,6,7,8,9,10,12mm; Lungimi balon: 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm; Compatibilitate teci 5,6,7F în dependență de dimensiune; Lungime shaft: 40,80,135cm; Presiune nominală-8atm(9-12mm), 10atm(3-8mm); RBP-<24atm.</p> <p>SAU</p> <p>Cateter cu balon OTW destinat angioplastiei percutanate, inclusiv a leziunilor dificile, extinse, Crossabilitate sporită, și manevrabilitate contralaterală. Compatibilitate ghid 0,035”. Hidrofil. Doi markeri radioopaci la capetele balonului. Diametre: 3,4,5,6,7,8,9,10,12mm; Lungimi balon: 20,40,60,80,100,120,150, 200,250,300mm; Compatibilitate teci 5,6,7F în dependență de dimensiune; Lungime shaft: 75,130cm; Presiune nominală-6,8atm; RBP-<21atm.</p>	<p>Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata – da, pagina 1 din „catalog EverCross.signed.pdf” – EverCross™ 0.035” PTA Catheter is an over-the-wire, 0.035” balloon catheter that features a bevel 360° tip for smooth tip to wire tracking. EverCross™ nylon folds, extending the length of the balloon, were engineered for superior rewrap, facilitating multiple inflations and insertions Diametre necesare pentru balon: 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0,8.0, 9.0, 10.0,mm– da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Balloon diameter (mm)” Lungimi balon: 20-200mm. – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Tip balon: complianta scazuta, 2 markeri radioopaci. – da, pagina 1 din „2.2 Instructions for Use_MS-510561.signed.pdf” – A semi-compliant inflatable balloon is mounted at the distal end / The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis. The dilating or working section of the balloon (9) is marked by the radiopaque marker bands Presiune nominala 7-10 atm, – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Nominal pressure (atm)”</p> <p>RPB maxim 20 atm– da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Rated burst pressure (atm)” Lungime utilizabila minim doua lungimi: 80cm (+/-5cm) și minim 130cm; – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloanele „Usable shaft length 135 cm”, „Usable shaft length 80 cm”, „Usable shaft length 40 cm” Partea distala shaft cu acoperire ce facilitează navigarea prin leziune; – da, pagina 1 din „2.2 Instructions for Use_MS-510561.signed.pdf” –The distal portion of the catheter has a hydrophilic coating Ghiduri compatibile: 0.035” ; – da, pagina 1 din „captura website EverCross.signed.pdf” – The EverCross 0.035” OTW PTA dilatation catheter is intended to dilate stenoses in the iliac, femoral, ilio-femoral, popliteal, infrapopliteal, and renal arteries, and for the treatment of obstructive lesions of native or synthetic arteriovenous dialysis fistulae. This device is also indicated for stent post-dilatation in the peripheral vasculature</p>
38	Cateter cu Balon pentru atrioseptostomie	Cateter Atrioseptostomie Z5 SPT00X	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Cateter cu balon obligator dedicat atrioseptostomiei pediatrice. Compatibilitate cu teci 5F, și 6F. Balon non-compleant, cu profil redus în stare dezumflată, lumen dublu. Radioopacitate a cateterului și marcaje a balonului. Compatibilitate cu ghid de 0,014” și 0,021”.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimea shaftului de 50 cm (+/-5cm) Diametre 9.5 mm și 13.5 mm (+/-0.5mm) Lungimi 0.95cm (+/-0.05cm) și 1.35cm (+/-0.05cm) (suplimentar la cele obligatorii se va accepta și alte dimensiuni) ;</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Cateter cu balon obligator dedicat atrioseptostomiei pediatrice. – da, pagina 2 din „Z5 Numed.signed.pdf” – Recommended for balloon atrioseptostomy, an accepted technique in most pediatric cardiology centers for the palliation of several congenital cardiac defects Compatibilitate cu teci 5F, și 6F– da, pagina 3 din „Z5 Numed.signed.pdf” –The SPT002 - 9.5mm catheter requires a 5F introducer sheath, the SPT003 - 13.5mm catheter requires a 6F introducer sheath + pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” – Introducer Size (FR): 5-6. Balon non-compleant, cu profil redus în stare dezumflată, lumen dublu. Radioopacitate a cateterului și marcaje a balonului. – da, pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” – The Z-5™ features a micro-thin non-compliant balloon for a low deflated profile that maintains its flexibility. The balloon inflation is controlled by volume. The tip of the catheter is angled at 35 degrees to facilitate passage into the left atrium. The Z-5™ catheter has a dual lumen, with an end hole that can accommodate a guidewire. The catheter body is radiopaque to facilitate reliable positioning of the catheter. The reduced 9.5mm inflated balloon size makes atrioseptostomy easier to perform on neonates with a small left atrium.The catheter body is Polymeric, DEHP-free, and not made with natural rubber latex. The balloon is a thermoplastic elastomer (non-compliant), DEHP-free, and not made with natural rubber latex. Compatibilitate cu ghid de 0,014” și 0,021”– da, pagina 3 din „Z5 Numed.signed.pdf” –The angled tip facilitates passage across the interarterial opening to the left atrium. In case of difficulty in positioning a 0.014” guidewire for the SPT002 - 9.5mm catheter, or a 0.021” guidewire for the SPT003 - 13.5mm catheter may be used to achieve safe positioning..</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimea shaftului de 50 cm (+/-5cm) – da, pagina 2 din „Z5 Numed.signed.pdf” –It is a dual lumen catheter, 50cm in length Diametre 9.5 mm și 13.5 mm (+/-0.5mm) – da, pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” –Balloon Diameters (mm): 9.5 & 13.5 Lungimi 0.95cm (+/-0.05cm) și 1.35cm (+/-0.05cm– da, pagina 1 din „Captura Website Z5.signed.pdf” –Balloon Lengths (cm): 0.95 & 1.35</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se va accepta și alte dimensiuni) ;</p>
39	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Balon de Valvuloplastie VACSII	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platina, compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F, în dependență de dimensiune. Profil mic, constructie axiala. Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. RPB între 1,5-15 ATM, NP-1-6ATM în dependență de dimensiuni. Lungimea shaft - minim 70 cm. Balonul sa fie elastomer termoplastic.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimi disponibili 20,30,40,50,60 mm . Diametre de balon 5,6,7,8,9,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platina, – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment + pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – Special Features: Radiopaque gold markers</p> <p>compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Empf. Führungsdraht Recommended guide wire [inch]” .</p> <p>Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F, în dependență de dimensiune. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information: coloana” Schaftgröße Shaft size [F]” Profil mic, constructie axiala. – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. - Da - pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – Special Features: Short inflation and deflation duration RPB între 1,5-15 ATM, NP-1-6ATM în dependență de dimensiuni. . – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Technical Data VACS® II / VACS® III: Rated Burst Pressure 6–1.5 atm / 15–4 atm Lungimea shaft - minim 70 cm. – da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Nutzbare Länge Usable length [cm]” Balonul sa fie elastomer termoplastic. , – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – . The VACS® dilatation catheter is a PTV Balloon Catheter with a coaxial shaft construction and an expandable balloon which can easily be placed over a guide wire. The low balloon profile of the VACS® II (PTV) balloon catheter allows the use of smallest introducers. The VACS® III is a high pressure balloon catheter due to a reinforced balloon segment</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimi disponibili 20,30,40,50,60 mm . – da, pagina 2 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” – Technical Data VACS® II / VACS® III: • Balloon length 20–60 mm / 20–60 mm + pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon Länge Balloon length” Diametre de balon 5,6,7,8,9,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 mm– da, pagina 4 din „OSYPKA_Prospekt_Vacs_2023-01_DIGITAL.signed.pdf” –Tabelul „Bestellinformationen / Ordering information:” coloana „Ballon-Ø Balloon Ø [mm]” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
40	Stent montat pe balon	VISI PRO PXP35-XXXXXXX	<p>Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulile deschise; Rezistență radială înaltă; Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare;</p>	<p>Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulile deschise; Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro.signed.pdf” –The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device. The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a non-compliant balloon catheter. The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon. Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)” Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)”</p>

			<p>Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, maxim 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, minim 12 atm; Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; Compatibilitate cu ghid de 0,035; Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune.</p> <p>SAU</p> <p>Stent din cobalt crom montat pe balon destinat tratamentului arterelor iliace; Rezistență radială înaltă; Lungimea stentului 12,16,19,29,39,59 mm; (lungimea 12 mm obligatorie)Diametre: 6-10mm; Lungime sistem de livrare - 80,135cm; Compatibil cu teaca 6F, 7F; Compatibilitate ghid 0.035"; Marcheri radioopaci. Acoperire hidrofilă.</p>	<p>Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare;Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ;• Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut; Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening. Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm– da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended sheath size (F)” Presiunea nominala, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)” Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” –OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0.035” guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system.</p>
41	Stent expandabil pe balon	VISI PRO PXP35-XXXXXXX	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulele deschise; Rezistență radială înaltă; Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare; Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; Presiunea nominala, maxim 8 atm Presiunea de spargere, minim 12 atm; Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; Compatibilitate cu ghid de 0,035; Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimea stentului obligatorii 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); Diametrele obligatorii 5-6-7-8-9-10 mm Lungimea balonului obligatorii: 15,20,30,40,60 mm Diametru la presiunea nominala obligatorii: 5,6,7,8,9,10 mm Lungimea sistemului de livrare obligatorii :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent montat pe balon; Stent matrice cu celulele deschise; Rezistență radială înaltă; – da, pagina 4 din „VisiPro.signed.pdf” –The Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent is intended as a permanently implanted device. The stent is made from a 316L stainless steel tube that is cut into an open lattice design and mounted onto a non-compliant balloon catheter. The Visi-Pro stent is deployed and expanded by inflating the balloon. Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare; Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Broad offering of 6 Fr compatible 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque marker technology for optimized visibility; Low crossing profile ;• Minimal shortening for placement confidence + pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening Virf flexibil de forma conica; Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului; Stift flexibil; Cateter de profil scazut Balon semicompliant; – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” – PREMIUM VISIBILITY: Distinct 0.035” balloon-expandable stent with radiopaque markers ensures visibility during and after stent placement. / SOLID RADIAL STRENGTH AND FLEXIBILITY: Patented design balances strength and flexibility. / PRECISE PLACEMENT:Minimal dilation of healthy tissue is due to balloon to stent placement. / Provides accurate catheter marker alignment to balloon taper. / Progressive stent design delivers minimal shortening Presiunea nominala, maxim 8 atm– da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Presiunea de spargere, minim 12 atm; – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Inflation pressure (atm)” Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr; ; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Balloon length (mm)” Compatibilitate cu ghid de 0,035; – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)” Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si commune. – da, pagina 1 din „captura website VisiPro.signed.pdf” –OVERVIEW : Ensure visibility before and after stent placement with the Visi-Pro™ balloon-expandable peripheral stent system for treatment of peripheral arterial disease (PAD). The stent's patented design balances strength and flexibility for proven patency as found in the VISIBILITY ILIAC study. Radiopaque markers on the stent ensure precise placement. Deliver over an 0.035” guidewire for use in the common or external iliac arteries or in the biliary system.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimea stentului obligatorii 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu); – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Length (mm)” Diametrele obligatorii 5-6-7-8-9-10 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions / Diameter (mm)” Lungimea balonului obligatorii: 15,20,30,40,60 mm – da, pagina 2 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended sheath size (F)” Diametru la presiunea nominala obligatorii: 5,6,7,8,9,10 mm – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Tabelul „Compliance chart”, coloana „Diameter (mm)” Lungimea sistemului de livrare obligatorii :80cm si 135cm (se admite variație +5cm) – da, pagina 1 din „catalog VisiPro.signed.pdf” – Visi-Pro™ Catheter lengths: 80 cm and 135 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)</p>
42	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx	<p>Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 FrStent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035”Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolitic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Markeri radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în functie de marimea stentului.Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. .Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural (variație admisibilă de +5 cm).Varful flexibil atraumatic de forma conică. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa la locului de deschidere a stentului.Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila in maner si control auditiv la deschiderea stentului .Valva hemostatica.Performantele stentului in timp sa fie evidentiata de cel puțin un studiu clinic relevant.</p> <p>SAU</p> <p>Stent autoexpandabil din nitinol, cu marcheri radioopaci din tantal la capete; compatibil cu ghid 0.035"; Lungimi stent: 20,30,40,60,80,100,120, 150,170mm; Diametre:5,6,7mm; Compatibilitate teaca-5F; Lungimi sistem de livrare:80,135cm. Destinat pentru arterele femurală superficială și poplitee.</p>	<p>Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” – EverFlex™ - Peripheral Self-expanding Stent System EverFlex™ stent offers precision, strength, and flexibility to treat peripheral arterial disease in the SFA and proximal popliteal arteries. Delivered by the physician-inspired Entrust™ delivery system, it offers a 5 F low profile, 0.035” guidewire compatibility, triaxial design, and 150 cm catheter lengths. Medtronic also offers a traditional 6 F pin-pull delivery system. Stent din nitinol– da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design. The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent diameter (mm) si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent length (mm) Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „ Size compatibility / Sheath guide (F)” Compatibilitate pentru ghid de 0,035” – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Guidewire compatibility 0.035” Particularitati: Stent produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser, finisaj electrolitic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Markeri radioopaci la fiecare vârf al coroanei stentului , numarul markerilor variind în</p>

				<p>functie de marimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia .Sistem de siguranta pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Device description : The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design. The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. The Entrust delivery system, shown in Figure 1, has a triaxial shaft design comprised of an inner shaft (1), silver retractable outer sheath (2), and a gold isolation sheath (3) for ease of use during deployment. The ergonomic deployment handle (8) has a removable safety locking pin (9), deployment wheel (10), and luer hub (6). The distal portion of the delivery system (enlarged section) contains two radiopaque markers; one marker distal (4) and one marker proximal (5) to the constrained stent. The distal marker is mounted on the retractable outer sheath and the proximal marker is mounted on the inner shaft. The EverFlex stent is constrained within the outer sheath. The flexible catheter tip (7) is at the distal end of the outer sheath. Before the procedure, the operator flushes saline through the guidewire lumen until it exits at the end of the catheter. Radiopaque markers on the EverFlex stent give guidance for positioning the stent before deployment. After the stent is correctly positioned, the operator removes the safety locking pin to unlock the deployment wheel and enable the outer sheath to retract. The operator retracts the outer sheath by slowly rotating the deployment wheel in the direction indicated by the arrow on the deployment handle. When the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft, stent deployment is complete. .</p> <p>Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural (variație admisibilă de +5 cm). – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Colonitele: “Catheter length 80 cm”, “Catheter length 120 cm”, “Catheter length 150 cm”, Varful flexibil atraumatic de forma conică. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa la locului de deschidere a stentului.– da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” –LOW-PROFILE CATHETER / Tip design eliminates catching of the stent when removing delivery system. / Low-profile (5 F) delivery system can mean smaller puncture site, less time applying pressure,1 quicker ambulatory rates,2 and reduced vascular access site complications.3,4 / Long catheter (150 cm) option allows for extended reach from multiple access sites. / 0.035” guidewire compatibility provides greater support for SFA procedures.</p> <p>Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila in maner si control auditiv la deschiderea stentului .Valva hemostatica. – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” –ENTRUST™ DELIVERY SYSTEM / ERGONOMIC HANDLE / Removable locking pin prevents deployment before use. / Rotating thumbwheel provides auditory and tactile feedback during stent flowering. / Comfortable grip designed to aid control during deployment. + pagina 4 si pagina 5 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Stent deployment / Sheath and guidewire insertion / Stent delivery system introduction / Advance the stent delivery system over the guidewire through the hemostatic valve and introducer sheath.</p> <p>Performantele stentului in timp sa fie evidentiate de cel putin un studiu clinic relevant. – da, pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” –THE DURABILITY II STUDY5 + pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” – THE ENTRUST STUDY</p>
43	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Protégé™ EverFlex™ PRP35XXXXXXX	<p>Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse la deschiderea OBLIGATORIU.</p> <p>Diametre obligatorii a stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul deploymentului. Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU. Lungimea sistemului de livrare, nu mai mică de 80 (+5cm) – 120cm (+5cm). cateterul are mai multe zone de mare flexibilitate. Capatul proximal rigid al sistemului de livrare pentru îmbunătățirea stabilității și redarea pushabilității. Varful flexibil atraumatic in forma conică. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului. Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului. Miner ergonomic al sistemului de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica, Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch. Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr.</p> <p>SAU</p> <p>Stent autoexpandabil din nitinol, cu marcheri radioopaci din tantal la capete; compatibil cu ghid 0.035"; Lungimi stent: 20-200mm; Diametre:5-10mm; Compatibilitate teaca-6F; Lungimi sistem de livrare:80,120cm.</p> <p>SAU</p> <p>Stent autoexpandabil din nitinol, cu marcheri radioopaci din tantal la capete; compatibil cu ghid 0.035"; Lungimi stent: 20,30,40,60,80,100,120, 150,170mm; Diametre:5,6,7mm; Compatibilitate teaca-5F; Lungimi sistem de livrare:80,135cm. Destinat pentru arterele femurală superficială și poplitee.</p>	<p>Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse la deschiderea . – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.signed.pdf” – Device description: The Protégé™ EverFlex™ self-expanding stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 6 Fr (0.035 in /0.89 mm) overthe- wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube in an open lattice design and has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends of the stent. After deployment, the stent achieves its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency.. + pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency</p> <p>OBLIGATORIU.</p> <p>Diametre obligatorii a stentului 5,6,7,8 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Diameter (mm)” Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm– da, pagina 2 din „catalog everflex.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Stent dimensions / Length (mm)” Markeri radioopaci la fiecare capăt al stentului – OBLIGATORIU – da , pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency</p> <p>Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.signed.pdf” – Device description: The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3). The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5). The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft. The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal (13) and one holder marker proximal (14) to the constrained stent, on the inner shaft. As shown in Figure 1, the outer sheath connects proximally to the manifold (8). The self-expanding stent is constrained within the space between the inner shaft and the outer sheath. This space is flushed before the procedure through the stopcock (9). The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3. Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent. Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath. Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12). The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft.</p> <p>Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul deploymentului. – da , pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / PRECISION PLACEMENT/ Tantalum GPS markers enhance visibility for easier, more precise positioning. Proprietary deployment system secures the stent to prevent premature deployment or “jumping.”</p> <p>Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU. – da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.signed.pdf” – Device description: The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3). The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5). The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft. The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal (13) and one holder marker proximal (14) to the constrained stent, on the inner shaft. As shown in Figure 1, the outer sheath connects proximally to the manifold (8). The self-expanding stent is constrained within the space between the inner shaft and the outer sheath. This space is flushed before the procedure through the stopcock (9). The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3. Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent. Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath. Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12). The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft..</p> <p>Lungimea sistemului de livrare, nu mai mică de 80 (+5cm) – 120cm (+5cm). – da, pagina 1 din „catalog everflex.signed.pdf” –EverFlex™ catheter lengths: 80 cm and 120 cm cateterul are mai multe zone de mare flexibilitate. Capatul proximal rigid al sistemului de livrare pentru îmbunătățirea stabilității și redarea pushabilității. Varful flexibil atraumatic in forma conică. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului. Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului. Miner ergonomic al sistemului de livrare pentru deschiderea stentului– da, pagina 4 din „Protege EverFlex IFU.signed.pdf” –</p>

				<p>Device description: The Protégé™ EverFlex™ self-expanding stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 6 Fr (0.035 in /0.89 mm) overthe- wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube in an open lattice design and has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends of the stent. After deployment, the stent achieves its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency. The delivery system, as shown in Figure 1, is comprised of an inner shaft (1) and outer sheath (2), which are secured with a safety lock (3). The nylon inner shaft terminates distally in a flexible catheter tip (4) and originates proximally at the hub (5). The distal portion of the delivery system for the 20 to 150 mm stents, as shown in Figure 2, is comprised of two radiopaque markers, one marker distal (6) and one retainer marker proximal (7) to the constrained stent, on the inner shaft. The distal portion of the delivery system for the 200 mm stents, as shown in Figure 3, is comprised of the same components as those in Figure 2 except for the following radiopaque markers: one retainer marker distal (13) and one holder marker proximal (14) to the constrained stent, on the inner shaft. As shown in Figure 1, the outer sheath connects proximally to the manifold (8). The self-expanding stent is constrained within the space between the inner shaft and the outer sheath. This space is flushed before the procedure through the stopcock (9). The outer sheath has a radiopaque marker at its distal end (10), as shown in Figures 2 and 3. Stent positioning at the target lesion (peripheral indication) or the stricture (biliary indication) is achieved before deployment by using the two radiopaque markers on the inner shaft, which mark the location of the constrained stent. Before stent deployment, turn the safety lock counterclockwise to unlock the outer sheath. Retract the outer sheath by pulling the distal grip (11) toward the proximal grip (12). The stent is completely deployed when the radiopaque marker on the outer sheath passes the proximal radiopaque marker on the inner shaft..</p> <p>+ pagina 1 din „captura website Protege EverFlex.signed.pdf” – PRODUCT DETAILS / DURABILITY / Spiral cell connection pattern enhances flexibility.; Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers for enhanced visibility and easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency.</p> <p>Valva hemostatica, – da, pagina 5 din „Protege EverFlex IFU.signed.pdf” – To gain access to the appropriate site, use a sheath with a hemostatic valve that is compatible with a 6 Fr (2.0 mm) delivery system. If the iliac artery is treated, the access site is the common femoral artery. If the subclavian artery is treated, the access site is the brachial or axillary artery.</p> <p>Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch. – da, pagina 2 din „catalog everflex.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Recommended guidewire (inch)”</p> <p>Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr. – da, pagina 2 din „catalog everflex.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Coloana: “Sheath size (F)”</p>
61	Spirale (coiluri periferice)	Concerto™ Helix/3D	<p>Spire din platina acoperite cu polimer expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm (+/-2mm) si lungimi de 5-10-15-20-30 cm;(+/-5cm) se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm (+/-2mm) si lungimi de 2-4-6-10-14 cm (+/-5cm). Cresterea volumului dupa activarea polimerului.</p> <p>SAU</p> <p>Coiluri din aliaj platină-tungsten, detaşabile; diametre:3,4,6,8,10,12,15,18,20mm; lungimi:4,4.5,6,9,10,14,20,25,30,40cm; compatibile cu cateter diagnostic 5F, cu diametrul intern de 0,035”.</p> <p>SAU</p> <p>Coiluri detaşabile, retractabile, din platină cu fibre de nylon; diametre:4,6,8,10,12,14,16,18,20 mm; lungimi:7,14cm; compatibile cu catetere diagnostice cu diametrul intern de 0,035”.</p>	<p>Spire din platina acoperite cu polimer expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. – da, pagina 5 din „70943-001A Rev. 02-16, IFU Concerto 3D.signed.pdf” – The CONCERTO™ Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held I.D. (Instant Detacher) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. Some of the CONCERTO™ Detachable Coils are enlaced with PGLA fibers or Nylon fibers. I.D. (Instant Detacher) is sold separately.</p> <p>Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm (+/-2mm) – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System”</p> <p>si lungimi de 5-10-15-20-30 cm;(+/-5cm) se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System”</p> <p>Oi : spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm (+/-2mm) – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System”</p> <p>si lungimi de 2-4-6-10-14 cm (+/-5cm). Cresterea volumului dupa activarea polimerului – da, pagina 4 din „concerto-helix-3d-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Concerto Detachable Coil System”</p>
62	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe):</p> <p>Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil</p> <p>La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri.</p> <p>Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrării stentului prin microcatheter.</p> <p>Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm</p> <p>Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic.</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe):</p> <p>Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil– da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” –Simple, self-expanding design allows device to expand and compress in the vessel during deployment and retrieval + pagina 4 din „SolitaireX_IFU.signed.pdf” – The Solitaire™ X Revascularization Device is designed to restore blood flow in patients experiencing ischemic stroke due to large intracranial vessel occlusion. The device is designed for use in the neurovasculature such as the internal carotid artery, M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, basilar, and the vertebral arteries.</p> <p>La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. – da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Provides multiple planes of contact to integrate with the clot, even double layering in smaller vessels</p> <p>Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrării stentului prin microcatheter. . – da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” –Maintains consistent cell size and structure over varying vessel diameters</p> <p>Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm– da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloanele: „Stent Diameter (mm) si „Usable Length (mm)” sunt disponibile diametre de 3, 4, 6 mm si lungimi de 20, 24, 40 mm</p> <p>Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. . – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” –Real-time visualization of the distinctive, evenly spaced platinum markers enables accurate alignment and feedback during the procedure with a 3D perspective + pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Radiopaque Stent Markers Spacing (mm)”</p>
63	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cello 16100x0	<p>Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6F / 7F/ 8F si 9F si lungime efectiva (de lucru) de minim 92cm.</p> <p>SAU</p> <p>Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin, folosit în terapii neuroendovasculare. Dimensiuni 8F, lungimi 85,95cm, diametru intern distal 0,084”, balon compliant 10mm. Cinci zone de tranziție.</p>	<p>Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. – da, pagina 4 din „cello-eu-us.signed.pdf” –The Cello™ Balloon Guide Catheter is a coaxial-lumen, braidreinforced, variable stiffness catheter with two radiopaque markers on both the distal and proximal ends of the balloon and a bifurcated luer hub on the proximal end. A compliant silicone balloon is mounted on the distal end.</p> <p>Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6F / 7F/ 8F si 9F – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Tabelul „Cello™ Balloon Guide Catheter” coloana „OD (in)” – in aceasta coloana este prezentat diametru extern in unitatea de masura „inch” – 0.075, 0.095, 0.102, 0.118 – echivalentul a respectiv 6, 7, 8, 9 Fr si lungime efectiva (de lucru) de minim 92cm. – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFNS”, coloana „Effective Length (cm)” – sunt disponibile lungime de 92cm si 95 cm</p>
64	Cateter suport intracranial	Navien RFXxxx-xxx-xx	<p>Cateter de suport intracranial. Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare.</p> <p>Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.</p> <p>Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm.</p> <p>Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu</p> <p>Dimensiuni cateter 5F, 6F</p> <p>Lungimi disponibile obligatorii 115, 125cm</p> <p>Varf drept sau angulat (se acceptă vârfe drept formatabil cu vapori fierbinți)</p> <p>SAU</p> <p>Cateter de suport intracranial, destinat navigării distale în terapii neuroendovasculare, hidrofil.</p> <p>Dimensiuni 5F, cu diametrul intern distal 0,070”, lungimi 115,125cm și 6F, cu diametrul intern distal de 0,085”, lungime 115cm. Marcher radioopac distal.</p> <p>SAU</p> <p>Cateter de suport intracranial, hidrofil, destinat navigării distale în terapii neuroendovasculare.</p> <p>Dimensiuni 5.6/5.3F, cu diametrul intern distal 0,058”, lungimi 115,132cm și 6.0/5.4F, cu diametrul intern distal de 0,060”, lungime 132cm. Marcher radioopac distal.</p>	<p>Cateter de suport intracranial. Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare.</p> <p>Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor. – da, pagina 4 din „Navien_IFU.signed.pdf” –Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter. The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use. The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy. The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label. The Navien A+ Intracranial Support Catheter inner lumen can accommodate guide wires up to 0.038 inches in diameter to aid in placement of the catheter system. The proximal end of the Navien A+ Intracranial Support Catheter has a luer fitting to allow attachment of accessories and infusion of liquids through the system. The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations. The catheter is provided sterile, nonpyrogenic, and is intended for single use only. + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – Imaginea „NAVIENTM A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –Navien™ A+ intracranial support catheter’s variable pitch nitinol coil design delivers stability and minimal ovalisation for optimal control in neurovascular procedures.</p> <p>Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – CHARACTERISTICS: Navien™ A+ can be used as an aspiration catheter; Distable flexible length for all sizes: 8cm; Wire compatibility: 0.035”/0.038”</p> <p>Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu</p> <p>Dimensiuni cateter 5F, 6F– da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F” + pagina 5 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Tabelul „Navien Intracranial Support Catheter” coloana „Maximum Outer Diameter (F / in)</p> <p>Lungimi disponibile obligatorii 115, 125cm– da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Total Length (cm)” –</p>

				lungimi existente 95, 105, 115, 125, 130 Varf drept sau angulat (se acceptă vâr drept formatabil cu vapori fierbinți) – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Tip Shape” - tipuri disponibile Straight (drept) si Multi-Purpose 25 (angulate la 25 grade)
65	Seringi pentru injectie cu precizie inalta	Cadence precision injection cod 103-0304	Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml	Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml – da pagina 1 din „Cadence Precision Injector.signed.pdf” – The Cadence™ Precision Injector provides precision inflation of balloon catheters; 0.02 ml inflation per rotation offers tactile feedback + tabelul „Cadence™ Precision Injector Accessory” – coloana „Capacity (ml)” – 1.
73	Microcateter 0.017"	Phenom FGxxxxx-xxxx-xx	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Varf drept sau preformat, Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofiliic pentru lubricitate sporita, Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil), Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm (+/-3cm) si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatorii 0.027", 0.021" , 0.017" (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Lungime de lucru minim obligatorie 150cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni);</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Varf drept sau preformat, – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – CHARACTERISTICS / 4 different tip shapes: straight, J, 45° and 90° to enhance distal accessibility Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hidrofiliic pentru lubricitate sporita, Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil), – da pagina 3 din „Brosura Phenom 17.signed.pdf” –3 ZONE DE ACȚIUNE CU FLEXIBILITATE PROGRESIVĂ + pagina 3 din „Brosura Phenom 27.signed.pdf” – CUM SUNT PROIECTATE + pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – The Phenom™ Catheters are variable stiffness, single lumen catheters designed to access small, tortuous vasculature. They are available in a variety of lengths, stiffness and inner and outer diameters. The outer surface of the catheter is coated to enhance navigation in the vessel. The catheter also incorporates a liner to facilitate movement of introduction devices passing through its lumen. The distal tip has radiopaque marker(s) to aid visualization and positioning under fluoroscopy. + pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – EXCEPTIONAL DELIVERY AT EVERY TURN: Dual-braided proximal shaft Soft and rounded distal tip to enhance trackability over-the-wire and help with device recapturing Elite composite shaft with progressive flexibility provides superior pushability Inner lumen engineered to prevent ovalisation and deliver devices with minimal friction + pagina 2 din „Phenom+Brochure.signed.pdf” – Dual Braided Proximal Shaft / Elite Composite Shaft With Progressive Flexibility / Soft and Rounded Distal Tip Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm (+/-3cm) si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu –da, pagina 2 din „Phenom+Brochure.signed.pdf” – EXPLANATION OF PART NUMBER – coloana „C” din tabel reprezinta lungimea segmentului distal care este flexibil+ pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” –The distal tip has radiopaque marker(s) to aid visualization and positioning under fluoroscopy. + pagina 3 din „Brosura Phenom 27.signed.pdf” – CUM SUNT PROIECTATE / Marker radiopac – Platina/Iridiu</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatorii 0.027", 0.021" , 0.017" – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – pentru cele 3 produse Phenom™ 017 / Phenom™ 021 / Phenom™ 027 - in fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Catheter Inner Diameter (in)” sunt indicate diametrele interne disponibile care sunt de 0.017"; 0.021" si respectiv 0.027"</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Lungime de lucru minim obligatorie 150cm – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – pentru cele 3 produse Phenom™ 017 / Phenom™ 021 / Phenom™ 027 - in fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Working Length (cm)” sunt indicate lungimile de lucru care pot fi 150 cm si 160cm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni);</p>
74	Balon Supercompliant	Hyperglide 104-4310,104-4315,104-4113,104-4112,104-4127,104-4132,104-4515,104-4520,104-4530	<p>Trebuie sa ofere ocluzie perfecta a anevrismelor cu gat larg,Lungimea balonului trebuie sa fie: 10-30 mm,Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-5 mm,Volumul trebuie sa fie: 0.30- 0.50 ml,Balonul trebuie sa fie compliant,Trebuie sa ofere navigare facila,Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului,Trebuie sa aiba un grad ridicat de suplete si flexibilitate,Trebuie sa ofere un control al procedurii foarte bun datorita vizibilitatii ridicate,Trebuie sa ofere stabilitate ridicata si un grad foarte bun de torsiune datorita design-ului cateterului,Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet.</p> <p>SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare, compatibil DMSO. Dimensiuni 2.8/2.1F, diametru obligator 4mm, lungimi balon 10,15,20mm, lungime vârf 5mm.</p> <p>SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare, compliant. Dimensiuni 2.8/2.7F, diametre 4,5mm lungimi obligatorii 10,15,20mm (lungimea 20 doar pentru diametrul 4mm).</p>	<p>Trebuie sa ofere ocluzie perfecta a anevrismelor cu gat larg, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010" guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm.</p> <p>Lungimea balonului trebuie sa fie: 10-30 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.signed.pdf” – CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Length (mm) 10.0 - 30.0 Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-5 mm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.signed.pdf” –CHARACTERISTICS / HyperGlide™ / Balloon Diameter (mm) 3.0 - 5.0 Volumul trebuie sa fie: 0.30- 0.50 ml, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – Tabelul „Balloon Inflation Compliance Charts for Models 104-4310, 104-4315, 104-4113, 104-4127, 104-4132, 104-4515, 104-4520, 104-4530 / rubrica "Maximum Rated Volume" – in dependenta de marimea balonului, 0.30cc, 0.50cc sau altul (cc-centimetru cub mililitrului)</p> <p>Balonul trebuie sa fie compliant,Trebuie sa ofere navigare facila,Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului,Trebuie sa aiba un grad ridicat de suplete si flexibilitate,Trebuie sa ofere un control al procedurii foarte bun datorita vizibilitatii ridicate,Trebuie sa ofere stabilitate ridicata si un grad foarte bun de torsiune datorita design-ului cateterului, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010" guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm. + pagina 2 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – descrierea beneficiilor si particularitatilor Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010" Hydrophilic Guidewire.</p>
75	Balon Extracompliant	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	<p>Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata și grad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm,Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm. Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm. Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet.</p> <p>SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare, compatibil DMSO. Dimensiuni 2.8/2.1F, diametru obligator 4mm, lungimi balon 10,15,20mm, lungime vârf 5mm.</p> <p>SAU Cateter cu balon destinat intervențiilor neuroendovasculare pentru asistarea de embolizare a anevrismelor intracraniene cu gât larg, la fel și pentru livrarea substanțelor de embolizare. Dimensiuni 2.8/2.7, vârf 3.25; Diametre 3,4,7mm; Lungimi-5,7,10mm.</p>	<p>Balon super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale,Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata și grad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010" guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm</p> <p>Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm- da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)”, Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm. - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)” Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm. ; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm)”</p>

				Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010” Hydrophilic Guidewire. + pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – All systems packaged with an X-Pedion™ hydrophilic guidewire (103-0605-200). Balloon component not sold individually.
76	Microghid 0.008"	Mirage 103-0608	Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formabil extra soft, torquer si introducer	Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formabil extra soft, torquer si introducer– da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” –MIRAGE™ 0.008" / Atraumatic access with soft tip coil and unique taper profile. (0.008" distal diameter) / Tip shapeability and retention / Precise torque control / Lubricious hydrophilic coating / Distal access + pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – CONTENTS One (1) sterile, hydrophilic guidewire with torque device and guidewire introducer. DESCRIPTION The Hydrophilic Guidewire is a stainless steel guidewire with a radiopaque, platinum distal coil. The guidewire is hydrophilically coated on the distal portion. For a Hydrophilic Guidewire labeled as an “Exchange” guidewire, the proximal portion is coated with polytetrafluoroethylene (PTFE). The Exchange guidewire facilitates the exchange of one interventional device for another, while maintaining guidewire position in the anatomy. Included within the sterile pouch is a torque device to assist in guidewire manipulation and a guidewire introducer to ease the introduction of the guidewire into the catheter hub and/or hemostasis valve.
79	Stent autoexpandabil periferic BTK	Everflex Entrust EVX35-xxxxxxx	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent autoexpandabil periferic cu celulă deschisă, din Nitinol, Shaft maxim -5F, compatibil cu ghid 0,035".Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiu obligatorii:Lungime shaft- 75, 120 cm(+/-5cm). Diametre stent: 4, 5 ,6, 7 , 8, 9, 10. Lungimi stent: 20,30,40,60, 80, mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Stent autoexpandabil periferic cu celulă deschisă, din Nitinol, – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – The EverFlex™ self-expanding peripheral stent with Entrust™ delivery system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The EverFlex stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes premounted on a 5 Fr, 0.035 in over-the-wire (OTW) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube into an open lattice design. The stent has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends. After deployment, the stent opens to its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency + pagina 1 din „captura website EverFlex Entrust.signed.pdf” – EVERFLEX™ SELF-EXPANDING PERIPHERAL STENT / Spiral cell connection pattern enhances flexibility. Three-wave peak design produces expansion force that resists compression and provides excellent wall apposition. Peak-to-peak connection nodes help to disperse force uniformly among four struts. Tantalum markers enhance visibility for easier, more precise positioning. Flexible design improves fracture resistance and restores vessel patency. Shaft maxim -5F, – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „ Size compatibility / Sheath guide (F)” compatibil cu ghid 0,035". – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Guidewire compatibility 0.035” Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiu obligatorii: Lungime shaft- 75, 120 cm(+/-5cm). – da, pagina 4 din „everflex-with-entrust-system-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Order information” Colonitele: “Catheter length 80 cm”, “Catheter length 120 cm”, “Catheter length 150 cm”, Diametre stent: 4, 5 ,6, 7 , 8, 9, 10. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent diameter (mm) Lungimi stent: 20,30,40,60, 80, mm – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510531.signed.pdf” – Table 1. Stent diameter and length sizing /Stent length (mm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
82	Stentgraft aorta abdominala	Endurant II + Sentrant + Reliant ETBFxxxxCxxxEE/ETLW16xxCxxxEE/ETEWxxxxC82EE/ETCFxxxxC49EE/ETTfxxxxC70EE/ETUFxx14C102EE + SENS2228W + AB46	Set de proteze si instrumente endovasculare pentru protezarea aortei abdominale. Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinarii pieselor aditionale: extensii iliace, extensii aortice, piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului ijn functie de anatomia pacientului. Compatibil cu tehnica CheVAR pentru cazurile cu diametrul zonei de fixare proximala ≥ 2mm si angulatie infrarenala ≤60° precum si pentru fixarea cu endoancore spirale. Material; spire nitinol, graft din poliester multifilament cu porozitate scazuta, suturi de imbinare din poliester si polietilena cu greutate moleculara mare. Rand de spire proximal in forma de M cu proprietati de sustinere a apozitiei uniforme la perete si impiedicarea cudarii la angulatii anatomice. Ancore suprarenale prevazute cu agatatori de fixare. Partea de stent neacoperit sa contina minim 7-8 spire de ancorare pentru distributia radiala a apozitiei in cat mai multe puncte, inaltimea spirelor sa corespunda unei zone de fixare de max. 12mm. Markerii radioopaci intre spire, la marginea proximala a partii de graft. Markerii radioopaci aditional pentru orientarea sistemului de livrare. Markerii radioopaci pentru suprapunerea pieselor aditionale (corespunzatori zonelor de suprapunere si marginii distale). Suprapunerea sa se incadreze intre 3 si 5cm, corespunzator 3-5 randuri de stent. Mecanism de siguranta pentru eliberarea treptata la plasarea stent-graftului (3 timpi); stent- graftul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar dupa ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1-2 randuri stent) si se verifica pozitionarea, fiind permise miscari de ajustare. Mecanismul de manevrare pentru eliberarea completa a varfului stentului din sistemul de prindere sa fie situat pe maner, separat de mansona culisant ce deschide stent-graftul pe toata lungimea. Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, diametre distale 13-16-20mm, lungime acoperire 124-166mm, diametre cateter 18 si 20Fr. Contralaterale: diametru proximal unic 16 mm, diametre distale de 10-13-16-20-24-28mm, lungimi intre 82-199 mm, diametre cateter 14Fr si 16Fr Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm cu lungimi de 82mm diametre cateter 14-16-18Fr Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu lungimea de 49mm, diametre cateter 18 si 20Fr Segmente abdominale: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu lungimea de 70mm, diametre cateter 18 si 20Fr. Accesoriile specifice incluse: 1. Teaca Introducatoare cu proprietati hemostatice superioare, optim 0ml/h nu mai mult de 10 ml/h, mecanism de inchidere pe manerul dilatatorului. Suport ranforsat, acoperire hidrofilica Flexibilitate sporita pasaj facil in zonele cu anatomie dificila sau cu induratii. Lungime de lucru unica de maxim 30 cm cu dimensiuni necesare de la 12Fr la 20Fr. Compatibila cu gid de 0.035” – 2 bucati 2. Balon compliant , diametre la inflatie 10-46 mm, shaft 8 Fr, lungime utila 100 cm, ghid de maxim 0,038” , recomandat de producator pentru uzul protezarii aortei toracice si abdominale,ocluzia aortica temporara, modelarea endografi si suportul in reducerea endoleak. Reutilizabil in timpul procedurii – 1 buc Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis. Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana. *	Set de proteze si instrumente endovasculare pentru protezarea aortei abdominale. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –The Endurant™ II/Endurant™ IIs stent graft system (hereinafter referred to as the Endurant II/IIs stent graft system) is designed for the endovascular repair of aneurysms. When placed within the target lesion, the stent graft provides an alternative conduit for blood flow within the patient's vasculature by excluding the lesion from blood flow and pressure. The stent graft system is comprised of 2 main components: the implantable stent graft and the disposable delivery system. The stent graft is preloaded into the delivery system and advanced to the aneurysm using fluoroscopic guidance. Upon deployment, the stent graft self-expands to conform to the shape and size of the seal zones above and below the aneurysm. + pagina 1 din „captura website Endurant.signed.pdf” – OVERVIEW:Choose the AAA proven solution as varied as your patients. The Endurant™ II system family of products provides the standard of care with a legacy of clinical success for the treatment of abdominal aortic aneurysm (AAA). For the past 5 years, the Endurant II stent graft system has been used in 1 out of 2 EVAR cases.* The Endurant™ II stent stent graft has deep clinical experience and favorable clinical outcomes designed to treat both straightforward and challenging anatomy. Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinarii pieselor aditionale: extensii iliace, extensii aortice, piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –The Endurant II/IIs stent graft (Figure 1) has 2 basic configurations: a bifurcated configuration and a limb configuration. Additional configurations include iliac extension, aortic extension, abdominal tube, and aorto-uni-iliac (AUI). After placement of the bifurcated or AUI device, limbs and additional stent grafts are introduced separately into the vessel and mated with the implanted configuration. Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului ijn functie de anatomia pacientului. – SRL Oxivit-med se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvarii cazului in functie de anatomia pacientului Compatibil cu tehnica CheVAR pentru cazurile cu diametrul zonei de fixare proximala ≥ 2mm si angulatie infrarenala ≤60° precum si pentru fixarea cu endoancore spirale– da, pagina 1 din „captura website EnCheVAR.signed.pdf” – EnCheVAR with EndurantTM II/IIs stent graft system + RadiantTM balloon-expandable covered stent Proven device combination for CheVAR. + pagina 3 din „enchevar-brochure.signed.pdf” -. Indicated for patients with ≥ 2 mm neck length and ≤ 60° infrarenal angle + agina 1 din „captura website Endurant.signed.pdf” – Optimal seal and fixation. M-shaped proximal stents provide wall apposition and minimize in-folding. Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation. + pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – The Endurant II/IIs stent graft can also be used with the Heli-FX EndoAnchor system (available separately). The Heli-FX EndoAnchor system is designed to provide fixation and augment sealing between the Endurant II/IIs stent graft and the native artery. The system consists of an EndoAnchor implant that is delivered using the Heli-FX applier through the steerable Heli-FX guide. Material; spire nitinol, graft din poliester multifilament cu porozitate scazuta, suturi de imbinare din poliester si polietilena cu greutate moleculara mare. – da, pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –All Endurant II/IIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures. Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid in visualization and to facilitate accurate placement. The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy. + pagina 17 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – Table 1. Stent graft materials Rand de spire proximal in forma de M cu proprietati de sustinere a apozitiei uniforme la perete si impiedicarea cudarii la angulatii anatomice. Ancore suprarenale prevazute cu agatatori de fixare. Partea de stent neacoperit sa contina minim 7-8 spire de ancorare pentru distributia radiala a apozitiei in cat mai multe puncte, inaltimea spirelor sa corespunda unei zone de fixare de max. 12mm.– da, pagina 2 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –M-shaped proximal stents maximize wall apposition & circumferential conformability and minimize in-folding resulting in low Type Ia endoleak rates / 45° suprarenal stent anchor pins provide secure fixation over time and reduce main migration risk and device movement /Electropolished nitinol stent maximize circumferential conformability with dynamic continuous seal + pagina 2 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Intuitive graft deployment system provides controlled release of the suprarenal stent & anchor pins and offers controlled delivery at the intended target zone with 99.1% delivery and deployment success (ENGAGE PAS) • Tip capture deployment mechanism allows precise positioning — even after deployment of 3 stent rings— and allows greater control of deployment and landing accuracy+ pagina 17 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – The suprarenal stent also contains anchor pins to fix the stent graft in place inside the aorta. + pagina 1 din „captura website Endurant.signed.pdf” – Flexibility and conformability. Designed to conform to the natural tortuosity of the vessel. Low-profile, hydrophilic delivery coating enhances access and trackability. Accurate placement and controlled deployment. Flexible, kink-resistant delivery system facilitates stent graft delivery. Tip capture for precise positioning adjustments, including adjustment of placement proximally or distally.Optimal seal and fixation. M-shaped proximal stents provide wall apposition and minimize in-folding. Suprarenal stent anchor pins provide secure fixation. Durability and strength. High-density, multifilament polyester graft material provides lower porosity for resistance against aneurysm sac growth. Markerii radioopaci intre spire, la marginea proximala a partii de graft. Markerii radioopaci aditional pentru orientarea sistemului de livrare. Markerii radioopaci pentru suprapunerea pieselor aditionale (corespunzatori zonelor de suprapunere si marginii distale).. – da, pagina 16 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –Figure 1. Stent graft configurations and locations of RO markers + pagina 15 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –All Endurant II/IIs stent graft configurations are composed of nitinol stents sewn to a fabric graft with nonresorbable sutures. Radiopaque markers are sewn onto the stent graft to aid

Furnizorul trebuie sa asigure suport tehnic de specialitate pentru primele 20 implantări Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română În vederea elaborării ofertei tehnice, ofertanții trebuie să prezinte detaliat produsul demonstrând că ofertele îndeplinesc specificațiile tehnice așa cum au fost solicitate de către autoritatea contractantă. Prezentarea detaliată trebuie să fie însoțită de documente suport (fișa tehnica, manual, ghid, etc.) pentru a se putea demonstra că produsul oferit corespunde nevoilor și specificațiilor tehnice solicitate de autoritatea contractantă

SAU

Sistem din 3 piese cu posibilitatea imbinarii pieselor adiționale: extensii iliace, extensii aortice. piesa aorto-uni-iliaca, ocludere. Compatibil cu tehnica CheVAR pentru cazurile cu diametrul zonei de fixare proximala > 2mm si angulatie infrarenala <60° precum si pentru fixarea cu endoancore spirale Material - spire din nitinol. graft din poliester multifilament cu porozitate scăzută, suturi de imbinare din poliester si polietilena cu greutate moleculara mare. Rând de spire proximal in forma de M cu proprietăți de susținere a apozitiei uniforme la perete si împiedicarea cudarii la angulatii anatomice Ancore suprarenale prevăzute cu agatatori de fixare Partea de stent neacoperit sa conțină minim 7-8 spire de ancorare pentru distribuția radiala a apozitiei in cat mai multe puncte, inaltimea spirelor sa corespunda unei zone de fixare de max. 12 mm Marker radioopaci intre spire, la marginea proximala a părții de grafit Marker radioopac adițional pentru orientarea sistemului de livrare Marker radioopaci pentru suprapunerea pieselor adiționale (corespunzător zonelor de suprapunere si marginii distale).

Suprapunerea sa se incadreze intre 3 si 5 cm, corespunzător 3-5 rânduri de stent. Mecanism de siguranța pentru eliberarea treptata la plasarea stent-grafitului (3 timpi); stent- grafitul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar după ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1 -2 rânduri stent) si se verifica poziționarea, fiind permise mișcări de ajustare Mecanismul de manevrare pentru eliberarea completa a vârfului stentului din sistemul de prindere sa fie situat pe mână, separat de manșonul culisant ce deschide stent-grafitul pe toata lungimea Piesa principala bifurcată: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm. diametre distale 13-16- 20mm, lungime acoperire 124-166mm, diametre cateter 18 si 20Fr Contralaterale: diametru proximal unic 16 mm. diametre distale de 10-13-16-20-24-28mm. lungimi intre 82-199 mm, diametre cateter 14Fr si 16Fr Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm cu lungimi de 82mm diametre cateter 14-16-18 Fr Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu lungimea de 49mm. diametre cateter 18 si 20Fr Segmente abdominale: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm cu lungimea de 70mm, diametre cateter 18 si 20Fr

ACCESORII

1. Teaca Introducatoare cu proprietăți hemostatice superioare, optim 0 ml/h nu mai mult de 10 ml/h. mecanism de închidere pe mânerul dilatatorului. Suport ranforsat, acoperire hidrofilica Flexibilitate sporită pasaj facil in zonele cu anatomie dificila sau cu indurații. Lungime de lucru unica de maxim 30 cm cu dimensiuni necesare de la 12Fr la 20Fr. Compatibila cu gid de 0.035" - 2 bucăți
2. Balon compliant. diametre la inflație 10- 46 mm, shaft 8 Fr, lungime utila 100 cm, ghid de maxim 0,038", recomandat de producător pentru uzul protezarii aortei toracice si abdominale, ocluzia aortica temporara, modelarea endograft si suportul in reducerea endoleak. Reutilizabil in timpul procedurii - 1 buc
3. Ghiduri superstiff recomandate de producător in procedura de protezare endovasculara pentru susținerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. - 2 buc
4. Catetere diagnostic pigtail : Construcție "Full wall technology" cu inl'asurare incapsulata de fir plat, acoperirea interioara si exterioara a peretelui cu nylon, Hidrofilic InSlide polimer cu dimensiuni de 5F si 6F cu lungime de 110 cm. cu vârf atraumatic radioopac. Shaft cu lumen larg care permite un flux crescut de contrast - 1200 psi. Rezistent la "kinking" si cu buna retentie a curburii chiar si in cazuri dificile si de lunga durata - 1 buc
Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvării cazului in funcție de anatomia pacientului dar si toate accesoriile necesare.

Furnizorul trebuie să asigure instruirea a minim 5 persoane cadru medical pentru implantarea stentgraftului

Furnizorul trebuie sa asigure suport tehnic de specialitate Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română În vederea elaborării ofertei tehnice, ofertanții trebuie să prezinte detaliat produsul demonstrând că ofertele îndeplinesc specificațiile tehnice așa cum au fost solicitate de către autoritatea contractantă. Prezentarea detaliată trebuie să fie însoțită de documente suport (fișa tehnica, manual, ghid, etc.) pentru a se putea demonstra că produsul oferit corespunde nevoilor și specificațiilor tehnice solicitate de autoritatea contractantă

SAU

Stent autoexpandabil din Nitinol, material ce asigura fixare etanșa pe peretele aortic prin forța radiala optima Design stent: curbe inchise care se intrepatrund pentru flexibilitate mare si etansare Stent acoperit cu membrana (graft) dublu din ePTFE (politetrafluoretilena expandata) biocompatibila si durabila Căpătui stentului neacoperit de graft are ancore suprarenale pentru fixare anti-migrare si nervuri pentru ancorare perfecta pe peretele aortic; are lungimea de 3.5 mm la un unghi de 30°. ancorat 4mm in corpul stentului acoperit cu suturi din PTFE Vârful stentului securizat pe sistemul de livrare pentru exandare controlata Sistem in forma de pantalon cu 3 segmente: Aortic (corpul principal), extensia iliaca si segmentul aorto-uni-iliac

Multipli markeri radioopaci sub forma de "0", "8" si "V", pentru implantare precisa si pentru alinierea extensiei iliace Oferă patenta pe termen lung arterelor iliace Diametre aortice disponibile: 20mm, 22mm, 24mm, 26mm, 28mm, 30mm, 32mm, 34mm Diametru iliac proximal: 10, 12mm Lungimea segmentului acoperit: 120 mm Lungimea extensiei iliace: 30mm Recomandat pentru cazuri cu: Lungimea segmentului proximal aortic fara anevrism > 15 mm Diametrul segmentului proximal aortic fara anevrism intre 18-32 mm Angulatia segmentului proximal aortic < 60° Zona de ancorare distala iliaca >15 mm Diametrul arterei iliace distala de 8 - 22 mm Furnizorul se obliga sa livreze toate extensiile necesare rezolvării cazului in funcție de anatomia pacientului Kit-uri complete specifice de diagnostic si implantare specifice caii de abord (teci, catetere de angiografie, ghiduri, baloane etc.) Marcaj CE Furnizorul trebuie să asigure instruirea a minim 5 persoane cadru medical pentru implantarea stentgraftului Furnizorul trebuie sa asigure suport tehnic de specialitate pentru primele 20 implantări Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română În vederea elaborării ofertei tehnice, ofertanții trebuie să prezinte detaliat produsul demonstrând că ofertele îndeplinesc specificațiile tehnice așa cum au fost solicitate de către autoritatea contractantă. Prezentarea detaliată trebuie să fie însoțită de documente suport (fișa tehnica, manual, ghid, etc.) pentru a se putea demonstra că produsul oferit corespunde nevoilor și specificațiilor tehnice solicitate de autoritatea contractantă

SAU

in visualization and to facilitate accurate placement. The nitinol stents may also be visible under fluoroscopy. + pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – 10.1.3 Device preparation + pagina 8 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Suprapunerea sa se incadreze intre 3 si 5cm, corespunzator 3-5 randuri de stent– da, pagina 42-43 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –Table 8. Recommended device overlap — limb stent graft and ipsilateral leg of Endurant IIs bifurcated stent graft – coloana „Overlap” + pagina 10-14 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Endurant™ II/IIs stent graft system /Component placement guide

Mecanism de siguranta pentru eliberarea treptata la plasarea stent-graftului (3 timpi); stent- graftul sa se desfacă complet din sistemul de prindere doar dupa ce se deschid 1-2 cm (respectiv 1-2 randuri stent) si se verifica positionarea, fiind permise miscari de ajustare. . Mecanismul de manevrare pentru eliberarea completa a varfului stentului din sistemul de prindere sa fie situat pe maner, separat de mansonul culisant ce deschide stent-graftul pe toata lungimea. . – da, pagina 32 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – 10.2 Delivery procedure Medtronic recommends using an appropriate caliber introducer sheath to perform diagnostic tests. No sheath is necessary for the introduction of the delivery system or deployment of the stent graft. For infrarenal EVAR procedures using the Heli-FX EndoAnchor system, the access vessel diameter and morphology should be compatible for use with the device and should accommodate a 16 Fr introducer sheath. An infrarenal EVAR procedure using the Heli-FX EndoAnchor system is performed at the discretion of the implanting physician. Medtronic recommends that the implantation of EndoAnchor implants be done after the aortic endograft has been placed and any balloon remodeling of the infrarenal seal zone of the stent graft system has been completed. See Section 10.2.18. Caution: Do not remove the guidewire while the delivery system is in the patient. Warning: To prevent thrombotic problems, a second bolus of IV heparin is recommended before inserting the device. 10.2.1 Introduction of bifurcated configuration Warning: Do not advance the delivery system without placing a guidewire. 1. Slowly insert the delivery system. 2. Advance over the guidewire so that the most proximal stents and the radiopaque markers are visualized in the target proximal aortic neck (Figure 5). + pagina 33 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – 3. Inject contrast media through an angiographic (pigtail) catheter into the abdominal aorta and mark the position of the target location, either on the imaging screen or on the patient’s body. 4. Adjust the position of the bifurcated stent graft configuration so that the top edge of the graft fabric is below the lowest untreated visceral vessel. Note: The edge of the graft fabric is 0.5 mm to 1.0 mm above the top edge proximal radiopaque markers. Note: If the top edge of the graft fabric is to be placed close to an untreated visceral vessel, contrast media may be injected to identify the location of the lowest untreated visceral vessel and verify the position before full deployment. Note: For a parallel graft technique, carefully monitor the position of the stent graft during balloon remodeling as proximal migration of the stent graft may occur. Caution: Once proximal position has been identified, do not move the patient or imaging equipment, as it may compromise accuracy of stent graft placement. Caution: The angiographic catheter can be removed prior to deployment. However, if the angiographic catheter is not removed until after deployment, ensure that the tip is straightened (such as with a pigtail catheter) with a guidewire before removal so that the stent graft is not pulled down. Caution: When aligning the position of stent graft, be sure the fluoroscope is angled perpendicular to the center line of the infrarenal aorta to avoid parallax or other sources of visualization error. Some cranial caudal angulation of the image intensifier (I-I) tube may be necessary, especially if there is anterior angulation of the aneurysm neck. Figure 5. Introduce the aortic delivery syste ; 10.2.2 Confirm position 1. Ensure that the distal portion of the contralateral stub leg is above the aortic bifurcation and within the aneurysmal sac, and not within the iliac vessel. 2. Rotate the handle until the radiopaque marker on the distal stent of the contralateral stub leg is aligned with the contralateral iliac artery + pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.3 Deploy proximal end of bifurcated configuration 1. With 1 hand on the front grip, hold the delivery system stationary. 2. With the other hand, slowly withdraw the graft cover by rotating the external slider counterclockwise (in the direction of the slider arrow), until the constrained suprarenal stent is exposed and 2 to 3 of the Endurant II or Endurant IIs body stents have been fully deployed (Figure 6). 3. Use angiography to verify position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel. 4. If needed, gently push the entire delivery system proximally or pull distally until the proximal end of the graft material is distal to the lowest untreated visceral vessel. Note: In the unlikely event of delivery system failure that results in partial stent graft deployment due to graft cover severance, the “handle disassembly” technique may permit successful deployment of the stent graft. Refer to Chapter 11. Caution: Do not rotate the graft cover during deployment as this may torque the device and cause it to rotate during deployment. Caution: If the graft cover is accidentally withdrawn, the stent graft will prematurely deploy and may be incorrectly positioned. Warning: Failure to properly align the radiopaque markers may result in improper deployment of the stent graft. Figure 6. Deploy the proximal end of the bifurcated configuration+ pagina 34 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.4 Deploy contralateral leg of bifurcated configuration Continue holding the front grip of the delivery system stationary and then rotate the slider handle counterclockwise, stopping immediately after the contralateral leg is released from the graft cover or delivery sheath (Figure 7) + pagina 35 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.5 Release proximal end of suprarenal stent 1. Use angiography to verify the position of the bifurcated configuration in relation to the lowest untreated visceral vessel. 2. Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip. 3. With the other hand, rotate the back-end wheel clockwise, moving the tapered tip forward to release the proximal end of the suprarenal stent (Figure 8). 4. Observe the release of the suprarenal stent under fluoroscopy and continue turning the back-end wheel until it is completely clear of the delivery system spindle. + pagina 37 din „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –10.2.7 Recapture spindle in tapered tip Note: For the Endurant IIs bifurcated configuration, leave the delivery system in situ while deploying the limb stent graft into the contralateral leg.

1. Continue to hold the delivery system stationary with 1 hand on the front grip. 2. Confirm that the spindle has fully separated from the suprarenal stent; gently torque the delivery system if it has not fully separated 3. Gently rotate the delivery system while pushing the entire delivery system approximately 3 cm proximally so that the tapered tip and spindle are completely clear of the suprarenal stent. 4. With the other hand, rotate the back-end wheel counterclockwise to recapture the spindle in the tapered tip (Figure 10). 5. Observe the recapture of the spindle within the sleeve of the tapered tip under fluoroscopy. 6. Continue turning the back-end wheel counterclockwise until the spindle has been completely recaptured and the back-end wheel is at the bottom (Figure 10). Note: When pushing the delivery system forward, be careful not to displace the distal end of the ipsilateral limb. Note: Ensure that the suprarenal stent is fully disengaged from the spindle before pushing the delivery system forward. Note: If the spindle catches on the suprarenal stent during advancement, completely advance the back-end wheel clockwise. Using a gentle in-and-out motion with the delivery system, rotate the delivery system until the spindle slips past the suprarenal stent. Then continue with the withdrawal process. Caution: Stop rotating the back-end wheel when the bottom of the back-end screw gear is reached. Warning: Failure to adequately advance the delivery system to recapture the spindle can result in the trapping of a suprarenal apex within the tapered tip sleeve. This will alter the proximal landing zone during delivery system withdrawal. Figure 10. Recapture the spindle in the tapered tip.

Piesa principala bifurcata: diametre proximale de 23-25-28-32-36 mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” diametre distale 13-16-20mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Distal graft diameter (mm)” lungime acoperire 124-166mm, – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Total covered length (mm)” diametre cateter 18 si 20Fr. – da, pagina 4-5 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system bifurcations / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)” Contralaterale: diametru proximal unic 16 mm, – da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” diametre distale de 10-13-16-20-24-28mm, – da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Distal graft diameter (mm)” lungimi intre 82-199 mm, – da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Total covered length (mm)” diametre cateter 14Fr si 16Fr– da, pagina 6 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Endurant™ IIs system Limbs / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)” Extensii iliace: diametre proximale si distale 10-13-20-24-28 mm, – da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)” cu lungimi de 82mm– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Total covered length (mm)” diametre cateter 14-16-18Fr– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Iliac extensions / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)” Extensii aortice: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm – da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” –Aortic extensions / Product code / coloana „Proximal graft diameter (mm)” si coloana „Distal graft diameter (mm)”

			<p>Pachet stent graft autoexpandabil abdominal cu fixare proximala Diametrul proximal cuprins intre 23-36 mm si cel distal intre 13-20 mm (cu posibilitatea alegerii dimensiunilor in functie de dimensiunile specifice pacientului) Lungimea de 140/155/170 mm (cu posibilitatea alegerii dimensiunilor in functie de dimensiunile specifice pacientului) Stentul este confectionat din aliaj, cu spirale independente ce confera o maxima flexibilitate; grafitul confectionat din poliester, prins de stent prin sutura din polietilena de inalta densitate. Posibilitatea de atasare a mansoanelor de extensie aortice, contralaterale si iliace Pachetul trebuie sa contina bifurcatia, extensia contralaterala. extensia iliaca si balonul pentru post dilatare cu dimensiuni variabile adaptate pacientului Sistem introducător si diagnostic complet (teci, catetere de angiografie, arcuri, balon, etc) Marca CE Furnizorul trebuie să asigure instruirea a minim 5 persoane cadru medical pentru implantarea stentgraftului Furnizorul trebuie sa asigure suport tehnic de specialitate pentru primele 20 implantări Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română In vederea elaborării ofertei tehnice, ofertanții trebuie să prezinte detaliat produsul demonstrând că ofertele îndeplinesc specificațiile tehnice așa cum au fost solicitate de către autoritatea contractantă. Prezentarea detaliată trebuie să fie însoțită de documente suport (fișa tehnica, manual, ghid, etc.) pentru a se putea demonstra că produsul oferit corespunde nevoilor și specificațiilor tehnice solicitate de autoritatea contractantă</p>	<p>cu lungimea de 49mm, – da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Aortic extensions / Product code / coloana „Total covered length (mm)” diametre cateter 18 si 20Fr– da, pagina 7 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Aortic extensions / Product code / coloana „Catheter outer diameter (Fr)” Segmente abdominale: diametre proximale si distale egale, de 23-25-28-32-36 mm – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.signed.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Proximal Graft Diameter (mm)” si coloana „Distal Graft Diameter (mm)” cu lungimea de 70mm, – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.signed.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Total Covered Length (mm)” diametre cateter 18 si 20Fr. – da, pagina 1-2 din „captura website Endurant.signed.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION: ABDOMINAL TUBES”, coloana „Catheter Outer Diameter (F)”</p> <p>Accesorile specifice include:</p> <p>1. Teaca Introducatoare cu proprietati hemostatice superioare, optim 0ml/h nu mai mult de 10 ml/h, mm – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – Achieve improved seal in both straightforward and complex anatomies with Sentrant™ introducer sheath / The Medtronic Sentrant™ Introducer Sheaths with Hydrophilic Coating are intended to provide a conduit for the insertion of diagnostic or endovascular devices into the vasculature and to minimize blood loss associated with such insertions. + pagina 50 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Superior leak resistance versus Cook Check-Flo Performer™* introducer sheath and Gore DrySeal™** Flex introducer sheath† + graficul „Average leakage (ml) per product” 0 ml Medtronic Sentrant™ introducer sheath mecanism de inchidere pe manerul dilatorului. Suport ranforsat, acoperire hidrofiliica Flexibilitate sporita pasaj facil in zonele cu anatomie dificila SAU cu induratii. – da, pagina 50 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Engineered to deliver procedural confidence • EnsureSeal technology delivers superior leak resistance versus competitorst† • Coil-reinforced tubing for added stability and kink resistance • Maintains lubricity after multiple insertions • Radiopaque dilator shaft and sheath tip for accurate visualization and guidance + pagina 50 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – imaginea „The choice for superior hemostasis” Locking mechanism on dilator handle + pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.signed.pdf” -- The introducer sheath is comprised of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic valve assembly. A sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing. A radiopaque markerband is located at the distal tip of the sheath. The device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing. Figure 1. Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating Lungime de lucru unica de maxim 30 cm– da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Working Length (cm)” cu dimensiuni necesare de la 12Fr la 20Fr. – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (F)” Compatibila cu gid de 0.035” – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” –Guidewire diameter: 0.035” / 0.89 mm 2 bucati - Da, SRL Oxivit-med va livra 2 bucati</p> <p>2. Balon compliant , – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –The Reliant stent graft balloon catheter is intended to temporarily occlude large vessels or to expand vascular prostheses. The device is intended to assist in the expansion of self-expanding stent grafts., + + pagina 16 din „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – 8.4 Balloon Inflation/Deflation /Caution: Balloon is highly compliant. diametre la inflatie 10-46 mm, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Inflation diameter: 10–46 mm shaft 8 Fr, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Shaft size: 8 F lungime utila 100 cm, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features / Working length: 100 cm ghid de maxim 0,038”, – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –Reliant Stent Graft Balloon Catheter Features /Guidewire diameter: 0.038”/0.9652 mm or smaller recomandat de producator pentru uzul protezarii aortei toracice si abdominale,ocluzia aortica temporara, modelarea endografit si suportul in reducerea endoleak. – da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –CLINICAL USES Stent graft procedures in the thoracic aorta, abdominal aorta, and iliacs Expanding and molding the Endurant™ II/Is (abdominal) stent graft system and the Valiant™ (thoracic) stent graft system with Captivia™ delivery system Apposition of stent grafts in seal zones Temporary occlusion of the aorta and large vessels + pagina 52 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – Clinical uses include: • Abdominal and thoracic use • Endograft modeling • Endoleak sealing support Reutilizabil in timpul procedurii– da, pagina 1 din „Captura Website Reliant.signed.pdf” –RELIABLE PERFORMANCE Consistent inflation and deflation time Stable expansion with minimum balloon overhang to reduce risk of vessel trauma Dependable expansion even after multiple inflations and deflations* + pagina 16 din „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – 8.4 Balloon Inflation/Deflation / Repeat until all target areas of the stent graft have been modeled. Inflate the balloon in the distal spring area with sufficient pressure to firmly embed the spring against the vessel. – 1 buc - Da, SRL Oxivit-med va livra 1 bucata</p> <p>Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis – Da, SRL Oxivit-med . va asigura gratuit instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. – Da, SRL Oxivit-med . va suporta Toate costurile legate de serviciile asociate Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana. – Da, sistemul este insotit de instructiuni de utilizare in multe limbi, inclusiv limba Romana. La fel instructiunile sunt disponibile in format electronic: „Endurant_M985265A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – limba romana incepind cu pagina 50 in document (920 in instructiunea imprimata care vine impreuna cu produsul) „Reliant_M985254A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – limba romana incepind cu pagina 129 „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.signed.pdf” – limba romana incepind cu pagina 156</p>
82	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Meyer	<p>Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor.</p>	<p>Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. – da, pagina 1 din „captura website Meier.signed.pdf” –Super stiff support for strength and stability when placing large devices such as thoracic sheaths and in AAA procedures.</p>
84	Cateter ghid pentru coronare	Launcher Laxxxxxx	<p>Cateter ghid pentru abord radial sau femural destinat livrării instrumentelor endovasculare, măsurării presiunii arteriale, livrării substantei de contrast. Material:poliuretan cu strat intern de PTFE, masa plata cu inpletire dubla pentru radioopacitate sporita, rezistenta ridicata la kinking si raspuns sporit la torsiune. Tehnologii de zone multiple de flexibilitate sporita (minim 5) pentru asigurarea suportului si manipularii optime. Varf conic atraumatic. Acoperire hidrofila. Diametre obligatorii: 5F,6F,7F,8F; Lungime - 105 cm (+/-5cm). Forme standarte obligatorii AL,AR,JR,JL. SAU Cateter ghid reinforsat tip braid/coil sau quad-core wind, hidrofil, cu marcher distal; Dimensiuni: Diametru 6/5F cu lungimi 105,115cm, diametru intern distal 0,053”; Diametru 6F, cu lungimi 95,105cm și diametru intern distal 0,070”; Diametru 8F, cu lungimi 80,90,100cm și diametru intern distal de 0,088”. SAU Cateter ghid reinforsat cu oțel inoxidabil împletit, capăt distal cu acoperire hidrofila, marcher radioopac. Diametru 7F, Lungimi-120,150cm.</p>	<p>Cateter ghid pentru abord radial sau femural destinat livrării instrumentelor endovasculare, măsurării presiunii arteriale, livrării substantei de contrast. Material:poliuretan cu strat intern de PTFE, masa plata cu inpletire dubla pentru radioopacitate sporita, rezistenta ridicata la kinking si raspuns sporit la torsiune. Tehnologii de zone multiple de flexibilitate sporita (minim 5) pentru asigurarea suportului si manipularii optime. Varf conic atraumatic. Acoperire hidrofila – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance — offering excellent torque resistance and curve retention. The encapsulated flat wire braid enables thinner, robust walls without compromising support or retention. 1.Polymer 2.Encapsulated braid wire 3.Inner jacket 4.Flat braid wire 5.Outer jacket / Launcher Guide Catheters Offer: Flexible distal segment to engage the guide for backup support Supportive secondary curve for backup support and curve retention Workhorse construction for a variety of anatomies and takeoffs Larger lumens for excellent contrast flow and enhanced visualization Vest-tech nylon outer jacket for hub-to-tip radiopacity Radiopaque marker band to facilitate tip orientation for ostial engagement Support for radial and femoral approaches + pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic guide catheters are composed of a luer hub, strain relief, shaft, segments, tungsten marker band, sleeve, and soft tip. The catheters have a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end via a lubricious liner material or coating on the inner lumen. Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries). Intended patient population The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels ≥2.0 mm diameter. Intended user Interventional procedures using this device should only be performed by physicians who have experience with interventional techniques in the vascular system. Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels ≥2.0 mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description. Contraindications None. Clinical benefits Devices such as guide catheters assist other medical</p>

				<p>devices in achieving their intended purpose, without having a direct therapeutic or diagnostic function themselves. Guide catheters support interventional procedures by providing a pathway through which therapeutic or diagnostic devices are introduced to improve vascular perfusion, thereby re-establishing blood flow and improving clinical outcomes. These interventions include a wide range of procedures and impact the clinical success of many life-saving coronary and peripheral interventional procedures many of which are complex and involve multiple devices in serial or parallel use. Medtronic guide catheters contribute indirectly to the success of percutaneous transluminal interventions that benefit patients ranging from 73% in complex interventions (e.g., CTO, highly calcified, SVG, bifurcations, ISR)1 to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings.</p> <p>. Diametre obligatorii: 5F,6F,7F,8F; – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –ORDERING INFORMATION / 5 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 6 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 7 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 8 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf);</p> <p>Lungime - 105 cm (+/-5cm). – da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.signed.pdf” – pe eticheta fiecarui produs este specificat „Length” 100 cm</p> <p>Forme standarte obligatorii</p> <p>AL, – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ LEFT</p> <p>AR, – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ RIGHT</p> <p>JR, – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –RIGHT STANDARD</p> <p>JL, – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –LEFT STANDARD</p>
86	Cateter de suport periferic 0.014”	TrailBlazer SC-0xx-xxx	<p>Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal , compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " .</p> <p>Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor .</p> <p>Cateter proiectat pentru trecerea prin ocluziile cronice.</p> <p>Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasati între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasati pe suprafata cateterului nu vor fi acceptate).</p> <p>Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent si sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen.</p> <p>Cateterul trebuie să fie cu vârf conic.</p> <p>Markeri situate :primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful , ulterioară distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 ").</p> <p>Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu.</p> <p>Forma mâner "guppy" pentru control ergonomic.</p> <p>Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0,018 " - 2.2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F.</p> <p>Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm.</p>	<p>Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal , compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf” , Tabelele „MODEL SPECIFICATIONS”.</p> <p>Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor . Cateter proiectat pentru trecerea prin ocluziile cronice.Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasati între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasati pe suprafata cateterului nu vor fi acceptate). Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent si sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen. Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” , Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3). The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires. Depending on the model, the support catheter has a working length of 65 cm, 90 cm, 135 cm, or 150 cm. For specific sizing information, see Table 1 for model specifications. As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter. The distal 40 cm portion of the catheter (4) has a hydrophilic coating. The proximal lumen (6) begins within the manifold (5), transitions through the catheter shaft, and terminates at the distal tip. This lumen is used to pass the catheter over a guidewire. The maximum diameters of compatible guidewires are listed in the Table 1 specifications. The catheter guidewire size and length are printed on the strain relief (7).</p> <p>Markeri situate :primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful , ulterioară distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 ; Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu.) – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” , Table 1. Size specifications, randul „Marker band spacing mm” + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf” , „Design of TrailBlazer™ Support Catheters” + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf” , MODEL SPECIFICATIONS</p> <p>Forma mâner "guppy" pentru control ergonomic– da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” , Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3). The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires. Depending on the model, the support catheter has a working length of 65 cm, 90 cm, 135 cm, or 150 cm. For specific sizing information, see Table 1 for model specifications. As shown in Figure 1, the distal catheter shaft has 3 radiopaque markers (2) that aid in positioning the catheter. The distal 40 cm portion of the catheter (4) has a hydrophilic coating. The proximal lumen (6) begins within the manifold (5), transitions through the catheter shaft, and terminates at the distal tip. This lumen is used to pass the catheter over a guidewire. The maximum diameters of compatible guidewires are listed in the Table 1 specifications. The catheter guidewire size and length are printed on the strain relief (7)..</p> <p>Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0,018 " - 2.2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F. ") – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” , Table 1. Size specifications, randurile „Proximal shaft diameter, mm (in)” si „Distal shaft diameter, mm (in)”</p> <p>Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. ") – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf” , Table 1. Size specifications, randurile „Working length cm”</p>
87	Cateter de infuzie cu valva	Cragg-McNamara 410xx-01	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obstruare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrării soluțiilor de infuzie. Soluțiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului.</p> <p>Utilizarea fara ghid care imbunatateste diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare.</p> <p>Portiune de infuzie; cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni):</p> <p>Dimensiuni obligatorii:</p> <p>Diametru: 4Fr si 5Fr (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni)</p> <p>Lungimi cateter obligatorii: 40cm, 65cm, 100cm, 135cm.</p> <p>Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038".</p> <p>Lungimi are portiunii de infuzie obligatorii: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe):</p> <p>Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obstruare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrării soluțiilor de infuzie. Soluțiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. ") – da, pagina 1 din „captura website Cragg-McNamara.signed.pdf” - Infuse with ease, with or without a guidewire in place, thanks to the Cragg-McNamara™ valved infusion catheter. Offered in 4 and 5 F sizes, the valved-tip single lumen catheter gives you the option to deliver anti-thrombus agents without a tip-occluding guidewire, for streamlined patient care.</p> <p>Utilizarea fara ghid care imbunatateste diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare.</p> <p>Portiune de infuzie; cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica . – da, pagina 1 din „captura website Cragg-McNamara.signed.pdf” - Infuse with ease, with or without a guidewire in place, thanks to the Cragg-McNamara™ valved infusion catheter. Offered in 4 and 5 F sizes, the valved-tip single lumen catheter gives you the option to deliver anti-thrombus agents without a tip-occluding guidewire, for streamlined patient care. + pagina 1 din „captura website Cragg-McNamara.signed.pdf” - The 5 F Cragg-McNamara™ valved infusion catheters give you the option to infuse without a guidewire in place, nearly doubling the infusion lumen area. Other infusion catheters require use of a tip-occluding guidewire during treatment, reducing the area available for infusion. + pagina 2 din „Cragg-McNamara-catalog.signed.pdf” - The Cragg-McNamara™ Valved Infusion Catheter is a single lumen infusion catheter with a valved tip that allows infusion without the need of a tip-occluding guidewire. Large infusion lumen Only 5 F Cragg-McNamara™ catheters give you the option to infuse without a guidewire in place, nearly doubling the infusion lumen area. Streamlined patient care Infuse overnight, without a guidewire in place which eliminates the risk of guidewire movement for simplified patient care. Treat without a tip-occluding guidewire and sidearm adapter, which may contribute to cost savings.</p> <p>.</p> <p>Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni):</p> <p>Dimensiuni obligatorii:</p> <p>Diametru: 4Fr si 5Fr (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni) ") – da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Diameter (F)”</p> <p>Lungimi cateter obligatorii: 40cm, 65cm, 100cm, 135cm. ") – da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Usable length (cm)”</p> <p>Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038". ") – da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Recommended guidewire (inch)”</p> <p>Lungimi are portiunii de infuzie obligatorii: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm ") – da, pagina 3 din „Cragg-McNamara-catalog.signed.pdf” – Tabelul „Order information”, coloana „Infusion length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni).</p>

95	Balon angioplastie periferica BTK	Amphirion deep	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat trecerii firului de ghidare iar celălalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru firul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilatăta. Portul de acces al firului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al firului de ghidare este de 0,014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului firului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Acoperire hidrofilca a balonului si a shaftului in portiunea distala Compatibilitate introducător: 4Fr Presiune nominala: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianta inclusa in ambalaj Dimensiunea si presiunea inscrise pe record 2 markere radioopace distal si proximal de balon Varf cu profil de 0,017</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Lungimea utilă a cateterului: 120cm si 150 cm (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni). Diametru: proximal 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (120 mm shaft); proximal 3.9 Fr, mijloc 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (150 mm shaft) Balon forma tronconica cu lungimi obligatorii: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, MODEL SPECIFICATIONS / Catheter Design Over the Wire (OTW); + pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf - Amphirion™ Deep PTA Catheter Crossability The low balloon crossing profile enhances lesion crossing. Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat trecerii firului de ghidare iar celălalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru firul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilatăta. Portul de acces al firului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al firului de ghidare este de 0,014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului firului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Acoperire hidrofilca a balonului si a shaftului in portiunea distala– da, pagina 7 din „M009395C002DOC1_A_view.signed.pdf” -1 Description The Amphirion Deep PTA catheter is dedicated to percutaneous transluminal angioplasty (PTA) of small peripheral arteries. The Amphirion Deep PTA catheter is an over-the-wire catheter consisting of a dual lumen shaft ending proximally with a Y connector (hub) and distally with a balloon close to the catheter tip. The straight port of the Y connector is the guide wire entrance and the side port is used to inflate and deflate the balloon. Both the two lumens run all through the entire shaft length. The guide wire lumen permits the use of guide wires to facilitate advancement of the catheter to and through the stenosis to be dilated and it ends at the tip of the catheter. Maximum guide wire diameter is 0.014 in (0.36 mm). A needle with a luer port to facilitate the insertion of the 0.014 in (0.36 mm) guidewire and a clip to aid catheter handling and holding on the sterile field are provided in the sterile packaging. The usable catheter length is 120 cm and 150 cm. The balloon is designed to reach specific diameters at specific pressures (see compliance chart included in the package). In order to correctly position the balloon under fluoroscopy, radiopaque markers are placed on the shaft under the balloon itself, defining its cylindrical area. The catheter includes a smooth, soft and atraumatic tip to facilitate advancement of the catheter through the stenosis. In order to facilitate catheter advancing through the vascular district and the vessel stenosis, a LFC hydrophilic coating is present on the distal shaft (23 cm to 25 cm) and the balloon. The Amphirion Deep PTA catheter is available in different balloon sizes. Nominal balloon diameters and lengths are printed on the hub.</p> <p>Compatibilitate introducător: 4Fr– da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Reinforced proximal shaft design for strong pushability 4 F compatible in all sizes Presiune nominala: 7 atm; BRP: 14 atm, – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Order information – colonitele din tabel „Nominal pressure (bar)” si „RBP OTW (bar)” Diagrama de complianta inclusa in ambalaj; Dimensiunea si presiunea inscrise pe record– da, pagina 1 din „foto ambalaj amphirion deep.signed.pdf”, 2 markere radioopace distal si proximal de balon– da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, -Balloon marker 1/2 swaged, platinum iridium Varf cu profil de 0,017– da, pagina 1 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, - Tip profile (0.017")</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Lungimea utilă a cateterului: 120cm si 150 cm (suplimentar la cele obligatorii se se accepta si alte dimensiuni). – , – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Order information – colonitele din tabel „OTW usable length 120 cm” si „OTW usable length 150 cm” Diametru: proximal 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (120 mm shaft); proximal 3.9 Fr, mijloc 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (150 mm shaft) – da, pagina 1 din „Captura Website Amphirion Deep.signed.pdf”, MODEL SPECIFICATIONS /Shaft Diameter Proximal 3.9 F / Middle 3.3 F / Distal 2.8 /2.6 F Balon forma tronconica cu lungimi obligatorii: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). – da, pagina 2 din „catalog Amphirion Deep.signed.pdf”, Order information – coloana „Balloon length (mm)”</p>
100	Filtru distal pentru protectie embolica	Spider FX	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Filtru distal pentru protectie embolica Utilizabil pentru arterele carotide, coronare si ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018") • 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatible • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat (disponibil de minim 190cm sau 320cm) • 5 Markeri de vizibilitate • Ac pentru irigare inclus • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 5 variante de marime: 3, 4, 5, 6, 7mm • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm si 210 µm • Hipotub conector flexibil pentru maxima performanta in zonele tortuoase • Filtrul are libertate de miscare longitudinala si rotationala pe ghid (filtrul ramane pe loc in timp ce ghidul avanseaza, pentru a evita manipulari ce pot induce vasospasm) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Filtru distal pentru protectie embolica; Utilizabil pentru arterele carotide, coronare si ale membrelor inferioare. – da, pagina 1 din „captura website Spider FX.signed.pdf”, -Capture and remove debris that dislodges during interventional procedures with the SpiderFX™ embolic protection device. Debris can embolise downstream, blocking smaller vessels, resulting in procedural complications and poor patient outcomes. The device’s braided nitinol basket is available in a number of sizes that allow for optimal vessel sizing. Choose the only embolic protection device indicated for use in lower extremity, carotid, and saphenous vein graft interventions. • Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018") – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, -The SpiderFX™ System is the only embolic protection device that works with any 0.014" or 0.018" guidewire of choice to cross the most challenging lesions. • 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatible– da, pagina 1 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, -The SpiderFX™ System is compatible with a guide catheter / sheath minimum ID of 0.066" (typically a 6 F guide catheter or 5 F access / long sheath). • Dispozitiv tip „Rapid exchange” – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, -The distal portion of the Capture Wire for rapid exchange use is gold. • Fir de capturare incorporat (disponibil de minim 190cm sau 320cm) – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, - The capture wire (available in 190 cm and 320 cm lengths) rotates and moves longitudinally, independent of the filter, for enhanced stability during the procedure • 5 Markeri de vizibilitate– da, pagina 1 din „captura website Spider FX.signed.pdf”, - A gold tungsten loop around the mouth of the filter and radiopaque markers allow for precise positioning and verification of apposition before proceeding with the intervention. + pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.signed.pdf”, - imaginea Capture Wire • Ac pentru irigare inclus– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.signed.pdf”, -One 23 gauge Blunt Needle for attachment to a syringe with Luer connector for priming and flushing the Catheter. • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil in 5 variante de marime: 3, 4, 5, 6, 7mm– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.signed.pdf”, - TABLE 13: SpiderFX Embolic Protection Device Specifications*- Filter Diameter (mm) 3.0 4.0 5.0 6.0 7.0 • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm si 210 µm– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.signed.pdf”, Refer to Table 5 Lower Extremity Sizing Guide for appropriate Filter sizing in lower extremities. Undersizing or oversizing may result in inadequate vessel wall apposition or incomplete deployment of the Filter and could cause slow/no-flow, and/or embolization of debris.- • Hipotub conector flexibil pentru maxima performanta in zonele tortuoase; • Filtrul are libertate de miscare longitudinala si rotationala pe ghid (filtrul ramane pe loc in timp ce ghidul avanseaza, pentru a evita manipulari ce pot induce vasospasm) – da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.signed.pdf”, The SpiderFX™ Embolic Protection Device is a percutaneously delivered distal embolic protection device, designed to capture and remove dislodged debris during interventional procedures. The SpiderFX Device Capture Wire is used as the 0.014 in. wire for interventional device delivery. The SpiderFX Device can be delivered over any 0.014 in. or 0.018 in. primary wire used to gain access to the lesion site. The SpiderFX Embolic Protection Device package contains the following components:•One Capture Wire composed of a nitinol mesh Filter with a Distal Floppy Tip, mounted on a 190 cm or convertible 320/190 cm PTFE-coated 0.014 in. stainless steel wire. The Filter features a heparin-coating designed to maintain patency during Filter deployment1. This Capture Wire acts as the primary guidewire for other interventional devices compatible with a 0.014 in. wire. The convertible 320/190 cm Capture Wire is scored, allowing the wire to be snapped to a 190 cm usable length for use with rapid exchange systems, if desired. The distal portion of the Capture Wire for rapid exchange use is gold. The proximal portion for standard over-the-wire use is black.1 The heparin coating is intended to maintain Filter patency, and should not have a systemic effect in the patient. •One dual-ended SpiderFX Catheter used to exchange the primary access guidewire with the Capture Wire, deploy the Capture Wire at the desired location, and recover the Capture Wire at the end of the procedure. •One 23 gauge Blunt Needle for attachment to a syringe with Luer connector for priming and flushing the Catheter. / Capture Wire — The Capture Wire has a Nitinol mesh Filter with a Proximal Mouth Indicator and a Distal Floppy Tip, mounted on a 190 cm or convertible 320/190 cm PTFE-coated 0.014 in. stainless steel wire. The Filter has a heparin coating designed to maintain patency1. The Capture Wire is pre-loaded through the Delivery End of the SpiderFX Catheter with the Filter extending from the Catheter distal tip. The SpiderFX Capture Wire and Catheter are provided in a single hoop.1 The heparin coating is intended to maintain Filter patency, and should not have a systemic effect in the patient. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii:</p>

				<p>Diametru ghid 0,014, – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, -The SpiderFX™ System is the only embolic protection device that works with any 0.014” or 0.018” guidewire of choice to cross the most challenging lesions. Lungime OTW/RX: 320/90 cm. – da, pagina 2 din „Spider FX catalog.signed.pdf”, -Order information / Wire length OTW/RX (cm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
101	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	<p>"Enteer™ Re-Entry Catheter + Enteer™ Guidewire"</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitiv pentru recanalizarea lumenului arterial.Sistem format din cateter si ghid. Compatibilitate OTW 0.014" si 0.018". Nu necesita aparatura aditionala pentru functionare Varf atraumatic, angulat la 28°. Indicat si in leziunilor de sub genunchi. Balon de forma plata, automodelant la umflare astfel ca sa patrunda in lumenul adevarat al vasului, cu doua porturi de iesire pentru ghid. Compatibilitate 5 Fr.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Dimensiuni balon in mm: 3.75 x 1.5 x 20 pentru cateter de 135 cm si 75 x 1.0 x 20 pentru cateter de 150cm Dimensiuni cateter: 135 cm si 150cm Lungime ghid: 300cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitiv pentru recanalizarea lumenului arterial.Sistem format din cateter si ghid. – da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -The Enteer™ Re-entry System, consisting of the catheter and guidewire, gives you intuitive control to reliably target the true lumen from the subintimal channel above or below the knee. Compatibilitate OTW 0.014" si 0.018".– da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -OTW 0.014” and 0.018” guidewire compatible Allows for flexibility during your case and minimizes guidewire exchanges. Nu necesita aparatura aditionala pentru functionare ".– da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -The system requires no capital equipment. It's designed to be nothing less than a precise extension of your own expert hand. Varf atraumatic, angulat la 28°. "- da, pagina 1 din „captura website Enteer.signed.pdf”, -PRODUCT DETAILS / Design of Enteer™ re-entry system / With three offerings, the 28° Enteer™ guidewires are designed to find the Enteer™ catheter exit port and re-enter true lumen. Indicat si in leziunilor de sub genunchi. "- da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -The Enteer™ Re-entry System, consisting of the catheter and guidewire, gives you intuitive control to reliably target the true lumen from the subintimal channel above or below the knee. Balon de forma plata, automodelant la umflare astfel ca sa patrunda in lumenul adevarat al vasului, cu doua porturi de iesire pentru ghid. – da, pagina 1 din „captura website Enteer.signed.pdf”, -PRODUCT DETAILS / Design of Enteer™ re-entry system /When inflated, the flat shaped balloon self-oriens toward the true lumen within the subintimal space. + pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, - 180° and offset exit ports Offset exit ports are located on each side of the device, allowing the Enteer™ guidewire to re-enter the correct port into the true lumen. Compatibilitate 5 Fr. "- da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -Tabelul Order information, coloana „Sheath compatibility”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Dimensiuni balon in mm: 3.75 x 1.5 x 20 pentru cateter de 135 cm si 75 x 1.0 x 20 pentru cateter de 150cm; Dimensiuni cateter: 135 cm si 150cm "- da, pagina 1 din „enteer catalog.signed.pdf”, -Tabelul Order information / coloana „Balloon size (W x H x L mm)”si coloana „Working length (cm)” Lungime ghid: 300cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). – da, pagina 1 din „captura website Enteer.signed.pdf”, - Tabelul „GUIDEWIRE”, coloana „Length (cm)”</p>
106	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	Apollo 105-509x-000	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Directionabil de flux., Vârf detașabil in câteva lungimi disponibile. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatoriu: 0.013” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Diametrul extern vârf obligatoriu: 1,5F (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Lungime totala obligatorie: minim 165 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); lungime varf: 1.5 cm; 3 cm; 5 cm;</p>	<p>Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Directionabil de flux., – da, pagina 3 din „Apollo_IFU.signed.pdf”, -The Apollo Onyx Delivery Catheter is a single-lumen, endhole catheter designed for the superselective infusion of physician-specified therapeutic agents such as embolization materials and diagnostic materials such as contrast media in tortuous, distal vessels. The catheter has a semi-rigid proximal shaft and a highly flexible distal shaft to facilitate the advancement of the catheter in the anatomy. The proximal end of the catheter incorporates a standard luer adapter to facilitate the attachment of accessories. The outer surfaces of the catheter are coated to increase lubricity. The Apollo catheter is designed to facilitate catheter retrieval in the event the catheter becomes entrapped within the vasculature. The distal section of the catheter incorporates a detachment zone that allows detachment of the distal tip when the force required to extract the catheter exceeds the force to detach the tip. The catheter has 2 radiopaque marker bands to visualize the position of the catheter and the detach zone area: • Proximal to the detach zone • At the distal end of the catheter Vârf detașabil in câteva lungimi disponibile. – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -APOLLO™ DETACHABLE TIP Greatly reduces the critical challenge of catheter entrapment during Onyx™ LES embolisation. Reflux can be permitted and monitored, allowing for maximum injection time and deeper Onyx™ LES penetration. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatoriu: 0.013” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Inner Diameter (in)” Diametrul extern vârf obligatoriu: 1,5F (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Distal Outer Diameter (F)” Lungime totala obligatorie: minim 165 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Total Length (cm)” lungime varf: 1.5 cm; 3 cm; 5 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Apollo.signed.pdf”, -Tabelul „AVAILABLE APOLLO CFNS”, coloana „Tip Length (cm)”</p>
107	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axium™ Prime Detachable Coils (Frame) FC-xx-xx-3D	<p>Spirale framing 3DSpire din platina cu diametru variabil al firului primar - Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa (open-loop) pentru mentinerea formei.Dimensiuni : diametru 3-25mm , lungime 6-50mm. Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantataPrevazute cu marker pentru detasare manuala. SAU Spirale framing din platina cu destinație neurovasculara pentru embolizare anevrismelor și malformatiilor arterio-venoase; structura complexa; PLATFORMA10: diametre 2-10mm (incremențe 1+/-0.5mm); lungimi 3-34cm; PLATFORMA 18: diametre 6-15 (incremențe de 1mm); lungimi - 16-50cm. Sistem de Detașare. SAU Spirale framing, din platină, cu destinație neurovasculara.pentru embolizare anevrismelor și malformatiilor arterio-venoase; diametre - 2-8mm(incremențe - 1+/-0,5mm) cu lungimi 2,5-29cm (pentru platforma 10); și diametre 5-20mm (incremențe de 1mm) și lungimi de 10-50cm (platforma 18).</p>	<p>Spirale framing 3DSpire din platina cu diametru variabil al firului primar - Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa (open-loop) pentru mentinerea formei. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.signed.pdf”, -The Axium™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip.+ pagina 6 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Axium™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.+ pagina 3 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, -Open loops enhance conformability to aneurysm irregularities and maintain core for concentrating filling Dimensiuni : diametru 3-25mm– da, pagina 6 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Tabel „Axium™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Diameter (mm)” – 3, 3.5, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12,14, 16, 18, 20, 22, 25 lungime 6-50mm. – da, pagina 6 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Tabel „Axium™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Length (cm)” – 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30, 40, 50 Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantata– da, pagina 5 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, -Instant, mechanical detachment + pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher Prevazute cu marker pentru detasare manuala. – da, pagina 5 din „cemaennvfcaxiumpmaterialslocalization9591679.signed.pdf”, -Manual break offers back-up detachment method + pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.D.) to ensure that the implant does not move during the connection process. Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.D.). Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.D.). Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator). Advance the Instant Detacher (I.D.) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1). To detach the implant, place the Instant Detacher (I.D.) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position. Remove the Instant Detacher (I.D.).</p>

108	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axiom™ Prime Super Soft 3D APB-x-x-3D-SS, Axiom™ Prime Super Soft Helix APB-x-x-HX-SS	Spirale filling 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm. Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantata Prevazute cu marker pentru detasare manuala. SAU Coiluri (spirale) filling, din platină, elicoidale, pe platforma 10; diametre: 3-10 (incremeța 1mm); lungimi - 4-30cm; SAU spirale elicoidale tip filling cu destinație neuroendovasculară pentru embolizare anevrismelor cerebrale sau malformațiilor cerebrale; diametre 2-4mm (incremențe 1+/-0,5mm); lungimi 1,5-10cm. Diametru extern 0,012”.	Spirale filling 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.signed.pdf”, -The Axiom™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. + pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils Dimensiuni : diametru 4-6mm , lungime 6-20mm - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)” Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantata – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standaloned hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher. Prevazute cu marker pentru detasare manuala. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.D.) to ensure that the implant does not move during the connection process. Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.D.). Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.D.). Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator). Advance the Instant Detacher (I.D.) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1). To detach the implant, place the Instant Detacher (I.D.) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position. Remove the Instant Detacher (I.D.).
109	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Axiom™ Prime Extra Soft 3D APB-x-x-3D-ES, Axiom™ Prime Extra Soft Helix APB-x-x-HX-ES.	Spirale finishing 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantata Prevazute cu marker pentru detasare manuala. SAU Spirale de platină, tip finishing elicoidale și complexe pe platforma 10; diametre 1-6(+/-1mm) (incremențe maxim 1mm); lungimi - 1-10cm(+/-1cm). SAU spirale elicoidale tip finishing cu destinație neuroendovasculară, din platină, pentru embolizare anevrismelor cerebrale sau malformațiilor cerebrale; diametre 1-3mm (incremențe -0,5mm); lungimi 1-8cm. Diametru extern a spirei 0,009”.	Spirale finishing 3D și helical Spire din platina cu diametru variabil al firului primar. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.signed.pdf”, -The Axiom™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. . + pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft) Dimensiuni : diametru 1, 1.5 , 2 , 2.5 , 3mm , lungime 2-10mm - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)” Sistem detasare mecanic (fara cabluri) : actiune instantata – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standaloned hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher. Prevazute cu marker pentru detasare manuala. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, - Once the coil is in the desired position, verify that the rotating hemostatic valve (RHV) is firmly locked around the delivery pusher before connecting the Instant Detacher (I.D.) to ensure that the implant does not move during the connection process. Ensure that the delivery pusher is straight between the RHV and the Instant Detacher (I.D.). Straightening this section of the delivery pusher optimizes alignment to the Instant Detacher (I.D.). Hold the proximal end of the implant pusher at the distal end of the PLI (positive load indicator). Advance the Instant Detacher (I.D.) over the delivery pusher until the PLI fully enters the funnel and the delivery pusher is firmly seated in the actuator (See Figure 1). To detach the implant, place the Instant Detacher (I.D.) into palm and retract the Thumb-slide back until it stops, and slowly allow the Thumb-slide to return to its original position. Remove the Instant Detacher (I.D.).
110	Cateter de suport intracranian	Navien RFXAxxx-xxx-xx	Cateter intermediar cu profil foarte ingust destinat procedurilor neurovasculare, ofera suport si acces distal. Cateter cu functie de aspiratie, dedicat pentru tratamentul AVC Constructie: ranforsat atat prin impletire cat si prin rasucire Varful distal atraumatic, moale, drept, se poate preforma la abur Shaft dirijabil, rezistenta sporita la kinking Acoperire hidrofila superioara (60 cm din partea distala) Diametru extern: 5F cu lungimile 115 si 125cm (diametru distal extern 0.068”) sau 6F cu lungimile 125 cm si 131 cm (diametru distal extern 0.0815”). Permite acces distal in anatomie vasculara tortuoasa (sistem triaxial), cu posibilitate de aspirare a trombilor. Disponibil si in varianta pt extra-suport pentru proceduri neurointerventionale, diametru 5F cu partea distala moale de 9 cm. Distal OD: 5.2F / Proximal OD: 5.4F; lungime 105 cm si respectiv 115 cm; varf drept.	Cateter intermediar cu profil foarte ingust destinat procedurilor neurovasculare, ofera suport si acces distal. Cateter cu functie de aspiratie, dedicat pentru tratamentul AVC Constructie: ranforsat atat prin impletire cat si prin rasucire . – da, pagina 4 din „Navien_IFU.signed.pdf” –Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter. The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use. The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy. The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label. The Navien A+ Intracranial Support Catheter inner lumen can accommodate guide wires up to 0.038 inches in diameter to aid in placement of the catheter system. The proximal end of the Navien A+ Intracranial Support Catheter has a luer fitting to allow attachment of accessories and infusion of liquids through the system. The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations. The catheter is provided sterile, nonpyrogenic, and is intended for single use only. + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – Imaginea „NAVIEN™ A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – The Navien™ A+ intracranial support catheter features a unique and sturdy design for versatile and controlled device delivery. It has been designed for optimal support and minimal ovalisation in mechanical thrombectomy procedures or aneurysm treatment as well as arteriovenous malformation/arteriovenous fistulas (AVM/AVF) treatment. Varful distal atraumatic, moale, drept, se poate preforma la abur – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Tip Shape” - tipuri disponibile Straight (drept) si Multi-Purpose 25 (angulate la 25 grade) Shaft dirijabil, rezistenta sporita la kinking– da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –More flexibility, allowing the use of different device combinations / Great kink resistance maintains patent lumen for device delivery Acoperire hidrofila superioara (60 cm din partea distala) –da, pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – Imaginea „NAVIEN™ A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos – „5. PTFE Liner” Diametru extern: 5F cu lungimile 115 si 125cm (diametru distal extern 0.068”) sau 6F cu lungimile 125 cm si 131 cm (diametru distal extern 0.0815”). – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Total Length (cm)” - La fel in tabele sunt coloanele: „Max Outer Diameter (in)” si „Inner Diameter (in)” unde producatorul indica ca diametrul intern pentru marimea 5F este de 0.058”, iar diametrul extern poate fi maxim 0.070” (deci diametrul solicitat de 0.068” este inclus); pentru marimea 6F diametrul intern este de 0.072”, iar diametrul extern maxim poate fi de 0.084” (deci diametrul cerut de 0.0815” este inclus) Permite acces distal in anatomie vasculara tortuoasa (sistem triaxial), cu posibilitate de aspirare a trombilor. – da, pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –The Navien™ intracranial catheter is indicated for the introduction of interventional/diagnostic devices into the peripheral, coronary, and neurovasculature. The Navien™ intracranial catheter is also indicated for the removal/aspiration of fresh, soft emboli and thrombi from selected blood vessels in the arterial system, including neurovasculature. Disponibil si in varianta pt extra-suport pentru proceduri neurointerventionale, diametru 5F cu partea distala moale de 9 cm. Distal OD: 5.2F / Proximal OD: 5.4F; lungime 105 cm si respectiv 115 cm; varf drept. – da, pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –The Navien™ intracranial catheter is indicated for the introduction of interventional/diagnostic devices into the peripheral, coronary, and neurovasculature. The Navien™ intracranial catheter is also indicated for the removal/aspiration of fresh, soft emboli and thrombi from selected blood vessels in the arterial system, including neurovasculature. + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” –CHARACTERISTICS / Navien™ A+ can be used as an aspiration catheter; Distable flexible length for all sizes: 8cm; Wire compatibility: 0.035”/0.038” + tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F”, coloana „Total Length (cm)”
113	Cateter ghid coronare	Launcher Laxxxxxx	Catetere de suport cu dimensiuni externe 5-8F si diametru intern de 0.058 inch pentru cateterul de 5F. 0.071 inch pentru 6F. 0.081inch pentru cateterul de 7F si 0.090 inch diametru intern pentru cateterul de 8F.	Catetere de suport cu dimensiuni externe 5-8F– da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –ORDERING INFORMATION / 5 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 6 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 7 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); 8 F Launcher Guide Catheters (.signed.pdf); si diametru intern de 0.058 inch pentru cateterul de 5F. 0.071 inch pentru 6F. 0.081inch pentru cateterul de 7F si 0.090 inch diametru intern pentru cateterul de 8F. . – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile Items per box: 1 Label colour: 5F: Grey, 6F: Green, 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058”, 6F = 0.071”, 7F = 0.081”, 8F = 0.090”
115	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	Cerebase DA	Cateter de ghidaj neurovascular lung, pentru access neurovascular distal Diametru intern (ID) 0.090” Diametru exter (OD) 8F Lungimi utile 70cm, 80cm, 90cm si 95cm Poate fi plasat cu usurinta in segmental pietros dupa curba canalului carotic Varf atraumatic de 2cm, flexibil si moale, cu tehnologie DEX Acoperire hidrofila pe 20 cm din portiunea distala si acoperire interna din PTFE Perete ranforsat din fire rotunde de otel inoxidabil intreatesute, cu 12 segmente de rigiditate variabila pe lungime – flexibil distal si rigid proximal Marcaj radioopac la varf, banda din platina de 1 mm Compatibil cu teci introducatoare scurte de 8F Contine teaca ghidaj, valva hemostatica si dilatator.	Cateter de ghidaj neurovascular lung, pentru access neurovascular distal– da, pagina 1 din „captura website CEREBASE™.signed.pdf” –CEREBASE™ DA Guide Sheath Go Distal... More Trackability for More Support1,2,i The Cerebase DA Guide Sheath is indicated for the introduction of interventional devices into the neurovasculature. It is designed for atraumatic vessel interaction with soft, compliant and rounded distal edges, and a highly flexible Dexterous (DEX) tip that can minimize direct vessel wall contact.1,ii Diametru intern (ID) 0.090” – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „ID” Diametru exter (OD) 8F – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „OD (compatible short sheath)” Lungimi utile 70cm, 80cm, 90cm si 95cm– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” – Tabelul „CEREBASE™ DA Guide Sheath”, coloana „Usable Length” + pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.signed.pdf” + pagina 2 din „CE 720268 - EC D Cerebase.signed.pdf” –CEREBASE DA Guide Sheath, 95cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 90cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 80cm / CEREBASE DA Guide Sheath, 70cm Poate fi plasat cu usurinta in segmental pietros dupa curba canalului carotic– da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 4 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”

				<p>Varf atraumatic de 2cm, flexibil si moale, cu tehnologie DEX – da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 10 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p> <p>Acoperire hidrofilica pe 20 cm din portiunea distala si acoperire interna din PTFE– da, pagina 2 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 5 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 7 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p> <p>Perete ranforsat din fire rotunde de otel inoxidabil intretesute, cu 12 segmente de rigiditate variabila pe lungime – flexibil distal si rigid proximal– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 4 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 8 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 9 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p> <p>Marcaj radioopac la varf, banda din platina de 1 mm– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf” + pagina 6 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p> <p>Compatibil cu teci introductoare scurte de 8F– da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p> <p>Contine teaca ghidaj, valva hemostatica si dilatator. – da, pagina 3 din „brochure CEREBASE Brochure EMEA Final.signed.pdf”</p>
118	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Protégé RX SEPX-x-xx-xx-xx	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide</p> <p>Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX</p> <p>Indicat in tratamentul stenozei arterelor: carotida comuna (CCA), carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide</p> <p>Design tip celula închisa/ deschisa - forța radiala variabila</p> <p>Compatibilitate set introductor: 6F Compatibilitate ghid: 0,014”]</p> <p>Profil de trecere: 0,078” ; Marker din tantal;</p> <p>Disponibil in 2 variante: drept, conic</p> <p>Sistem de livrare cu tehnologie analog tip EXPRT. anti "jumping" ce previne ca stentul sa "sara" in momentul expandarii.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Drept - D: 6, 7, 8, 9, 10 mm, L: 20, 30, 40, 60 mm Conic - D: 8x6, 10x7 mm, L: 30, 40 mm</p> <p>Lungime utila cateter: 135 cm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” – Select the Protégé™ RX GPS™ self-expanding peripheral and carotid stent system, in straight or tapered models, for custom fit in the common iliac, external iliac, subclavian, common carotid, or internal carotid arteries, and carotid bifurcation when stenting procedures are indicated. Tantalum GPS™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.</p> <p>Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX– da, pagina 1 din „Protege RX.signed.pdf” –The Protégé™ Rx self-expanding peripheral and carotid stent system is a self-expanding nitinol stent system intended for permanent implantation. The self-expanding stent is made of a nickel titanium alloy (nitinol) and comes pre-mounted on a rapid exchange (Rx) delivery system. The stent is cut from a nitinol tube in an open lattice design and has tantalum radiopaque markers at the proximal and distal ends of the stent. After deployment, the stent achieves its predetermined diameter and exerts a constant, gentle outward force to establish patency.</p> <p>Indicat in tratamentul stenozei arterelor: carotida comuna (CCA), – da, pagina 1 din „Protege RX.signed.pdf” –2.2. Carotid The stent is indicated for treatment of stenoses of the common carotid artery (CCA), internal carotid artery (ICA), and carotid bifurcation.</p> <p>carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide– da, pagina 1 din „Protege RX.signed.pdf” –2.2. Carotid The stent is indicated for treatment of stenoses of the common carotid artery (CCA), internal carotid artery (ICA), and carotid bifurcation</p> <p>Design tip celula închisa/ deschisa - forța radiala variabila– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” – VISIBLE RESULTS Tantalum GPS™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation. Cell design produces expansion force that resists compression while providing excellent wall apposition. Straight and tapered options for customized fit in carotid vessels.</p> <p>Compatibilitate set introductor: 6F Compatibilitate ghid: 0,014”– da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” –Offers 0.014” rapid exchange catheter with 6 F low crossing profile and flexible atraumatic tip.</p> <p>Profil de trecere: 0,078” ; – da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Crossing profile (inch)”</p> <p>Markeri din tantal; – da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” –Select the Protégé™ RX GPS™ self-expanding peripheral and carotid stent system, in straight or tapered models, for custom fit in the common iliac, external iliac, subclavian, common carotid, or internal carotid arteries, and carotid bifurcation when stenting procedures are indicated. Tantalum GPS™ markers enhance visibility for precise positioning and result confirmation.</p> <p>Disponibil in 2 variante: drept, conic”– da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, in cloana cu dorui este marcat „Tapered” – varf conic si „Straight” – varf drept</p> <p>Sistem de livrare cu tehnologie analog tip EXPRT. anti "jumping" ce previne ca stentul sa "sara" in momentul expandarii. – da, pagina 1 din „captura website Protege RX.signed.pdf” –Proprietary EX.P.R.T.™ release technology essentially eliminates premature deployment or jumping. There's no stent shortening.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Drept - D: 6, 7, 8, 9, 10 mm, L: 20, 30, 40, 60 mm – da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions” / „Diameter (mm)” / „Lengt (mm)”</p> <p>Conic - D: 8x6,10x7 mm, L: 30, 40 mm - da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Tabelul „Order information”, coloana „Stent dimensions” / „Diameter (mm)” / „Lengt (mm)”</p> <p>Lungime utila cateter: 135 cm”– da, pagina 1 din „Protege RX-catalog.signed.pdf” –Protégé™ RX 6 Fr/0.014” catheter length 135 cm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
121	Balon pentru pre si postdilatare	Solarice NC	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch.</p> <p>Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2;</p> <p>Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm;</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F,</p> <p>Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”</p> <p>Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2- da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”;</p> <p>Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + , pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.signed.pdf” pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F, - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.signed.pdf”</p> <p>Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm - da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
123	Balon farmacologic activ	MOZEC PEB PTA 14	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Balon farmacologic activ, Rx, impregnat cu Paclitaxel.</p> <p>Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde.</p> <p>Actiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile.</p> <p>Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014”.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Disponibil pe cateter cu lungime de 140 cm.</p> <p>Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pina la 4.00 mm;</p> <p>Lungime de la 15 la 30 mm.</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Balon farmacologic activ, Rx, impregnat cu Paclitaxel. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Product Specifications / Drug Type Paclitaxel (Crystalline form)</p> <p>Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Drug Dosage3 µg/mm² + pagina 2 din „mozec-peb-1622535170pdf.signed.pdf” - Rapid Drug Delivery Urea Component ensures Rapid diffusion and Speedy tissue uptake of Paclitaxel drug; A bulk of the drug is delivered within the initial 30 sec at the Target lesion site*</p> <p>Actiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile. –da pagina 2 din „mozec-peb-1622535170pdf.signed.pdf” - Sustained Drug Release Slow and Sustained release of Paclitaxel drug from Solid to Soluble phase for upto 180 days*</p> <p>Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. . da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Min Sheath Compitibility 5 -8F</p> <p>Compatibil cu ghid de 0.014”. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Max Guidewire Compatibility 0.014”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii:</p> <p>Disponibil pe cateter cu lungime de 140 cm. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Catheter Usable Length 80 cm & 150 cm</p> <p>Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pina la 4.00 mm; da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” – 2mm, 2.5mm, 3mm, 3.5mm, 4mm</p> <p>Lungime de la 15 la 30 mm. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH”</p>

				(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
126	Stent coronarian farmacologic activ	Onyx TruStar	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056").</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Sistema de delivrare 140 cm. Dimensiuni: 2.0-5.0 mm cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, lung. 8-38 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). da, pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” -1 Device description The Onyx TruStar Zotarolimus-Eluting Coronary Stent System (Onyx TruStar stent system) consists of 4 subsystems: 1. Resolute Onyx bare metal stent – a premounted cobalt alloy and platinum-iridium alloy based stent 2. Delivery system – Onyx TruStar rapid exchange (RX) delivery system (sizes 2.0 – 4.0 mm); Resolute Onyx RX delivery system (sizes 4.5 and 5.0 mm) 3. Polymer system 4. Zotarolimus – drug A flushing cannula and a looper device are included in the package. See Figure 2. 1.1 Stent The stent (Figure 1) is manufactured from a composite material of cobalt alloy and platinum-iridium alloy. The coronary stent is formed from a single wire bent into a continuous sinusoid pattern and then laser fused back onto itself. The stents are provided in multiple lengths and diameters. 1.2 Delivery system The delivery system consists of a balloon-expandable intracoronary stent premounted on the RX delivery system. The effective working length of the catheter is 140 cm. The delivery system is compatible with 0.36 mm (0.014 in) maximum outer diameter guidewires and 1.42 mm (5 Fr/0.056 in) minimum inner diameter guide catheters. 1.3 Polymer system The stent is composed of a bare metal stent with a primer coat and a coating that consists of a blend of the drug zotarolimus and the Biolinx™* polymer system. 1.4 Drug — Zotarolimus The drug zotarolimus is a proprietary chemical entity. Zotarolimus is a tetrazole-containing macrocyclic drug. The suggested mechanism of action of zotarolimus is to bind to the cytoplasmic protein FKBP-12, leading to the formation of a trimeric complex with the protein kinase mTOR (mammalian target of rapamycin), inhibiting its activity. Inhibition of mTOR results in the inhibition of protein phosphorylation events associated with translation of mRNA and cell cycle control. The stent with the active drug zotarolimus is intended to reduce the incidence of restenosis in coronary interventions. The stent has a nominal drug dose of 1.6 µg zotarolimus per mm2 of the stent surface area. + pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” - 11 MRI safety information Non-clinical testing has demonstrated that the stent is MR Conditional for single and overlapping lengths up to 120 mm. A patient with this device can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions: • Static magnetic field of 1.5 and 3 T only • Maximum spatial field gradient of 3000 gauss/cm (30 T/m) or less • Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg (Normal Operating Mode)</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Sistema de delivrare 140 cm. da, pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” -1.2 Delivery system The delivery system consists of a balloon-expandable intracoronary stent premounted on the RX delivery system. The effective working length of the catheter is 140 cm. The delivery system is compatible with 0.36 mm (0.014 in) maximum outer diameter guidewires and 1.42 mm (5 Fr/0.056 in) minimum inner diameter guide catheters Dimensiuni: 2.0-5.0 mm cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, lung. 8-38 mm da, pagina 8 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” - 8 Device specifications and materials Table 2. Specifications. + pagina 1 din „Onyx TruStar DES tech specs UC202306076EE.signed.pdf” - Tolerances of up to 1.0 mm for 8-12 mm lengths and 1.5 mm for 15-38 mm lengths. + pagina 1 din „Onyx TruStar DES brochure UC202306018EE.signed.pdf” - Tabelul „Ordering information” / Stent length (mm) / Stent diameter (mm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
128	Microghid 0.014” din otel inoxidabil	Avigo 103-0606-200	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Fir de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. Are manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm. Are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului. Lungime coil: 5 cm. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru: .014”. Lungime totala: 205 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Fir de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. – da, pagina 13 din „avigo-ifu.signed.pdf” – Firul de ghidaj hidrofil este un fir de ghidaj cu miez din otel inoxidabil cu segment distal radioopac. Firul de ghidaj este acoperit cu un strat hidrofil pe porțiunea distală. Are manta radioopaca saturata cu tungsten si acoperire hidrofila: 38cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Tungsten-doped radiopaque jacket with hydrophilic coating: 38cm Are un marker radioopac de 5 cm ce asigura o vizualizare excelenta a varfului. – da, pagina 2 din „Brosura Avigo.signed.pdf” - Marker radioopac de 5 cm Vizualizare excelentă a vârfului Lungime coil: 5 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Coil Length (cm) 5 Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru: .014”. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” –Diameter (in) 0.014 Lungime totala: 205 cm. – da, pagina 1 din „captura website Avigo.signed.pdf” – Total Length (cm) 205 (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
132	Cateter acces distal	Navien RFXAxxx-xxx-xx	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter de acces distal in variante de 5F si 6F. Coil din nitinol cu fir plat: asigura mentinerea diametrului interior al lumenului. Manta din poliester: ofera stabilitate proximala si flexibilitate distala. Marker din platina pe coil - asigura radioopacitatea varfului. Captuseala din PTFE - livrare lina a microcateterelor si a dispozitivelor de interventie/agenti terapeutici. Varf drept sau angulat 25 grade. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru extern: 5 F/0.070" max; 6 F/0.084" max. Diametru intern: 0.058"; 0.072". Lungime: 5F (105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm); 6F (95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm). (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter de acces distal in variante de 5F si 6F. – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F” Coil din nitinol cu fir plat: asigura mentinerea diametrului interior al lumenului. Manta din poliester: ofera stabilitate proximala si flexibilitate distala. Marker din platina pe coil - asigura radioopacitatea varfului.Captuseala din PTFE - livrare lina a microcateterelor si a dispozitivelor de interventie/agenti terapeutici. – da, pagina 4 din „Navien_IFU.signed.pdf” –Navien™ A+ Intracranial Support Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness composite catheter. The catheter shaft has a hydrophilic coating to reduce friction during use. The Navien A+ Intracranial Support Catheter shaft is visible under fluoroscopy. The Navien A+ Intracranial Support Catheter dimensions are included on the individual device label. The Navien A+ Intracranial Support Catheter inner lumen can accommodate guide wires up to 0.038 inches in diameter to aid in placement of the catheter system. The proximal end of the Navien A+ Intracranial Support Catheter has a luer fitting to allow attachment of accessories and infusion of liquids through the system. The Navien A+ Intracranial Support Catheter is offered in various sizes to accommodate physician preferences and anatomical variations. The catheter is provided sterile, nonpyrogenic, and is intended for single use only. + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – Imaginea „NAVIENTM A+ INTRACRANIAL SUPPORT CATHETER DEVICE DETAILS” si descrierea de mai jos + pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – The Navien™ A+ intracranial support catheter features a unique and sturdy design for versatile and controlled device delivery. It has been designed for optimal support and minimal ovalisation in mechanical thrombectomy procedures or aneurysm treatment as well as arteriovenous malformation/arteriovenous fistulas (AVM/AVF) treatment. Varf drept sau angulat 25 grade. – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Tip Shape” - tipuri disponibile Straight (drept) si Multi-Purpose 25 (angulate la 25 grade) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametru extern: 5 F/0.070" max; 6 F/0.084" max ; Diametru intern: 0.058"; 0.072". – da pagina 1 din „Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele : „Max Outer Diameter (in)” si „Inner Diameter (in)” unde producatorul indica ca diametrul intern pentru marimea 5F este de 0.058", iar diametrul extern poate fi maxim 0.070"; pentru marimea 6F diametrul intern este de 0.072", iar diametrul extern maxim poate fi de 0.084". Lungime: 5F (105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm); 6F (95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm). – da pagina 1 din</p>

				„Captura website Navien.signed.pdf” – tabelele: „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 5F” si „AVAILABLE CFNS FOR NAVIENTM 6F”, coloanele „Total Length (cm)”, unde pentru marimea 5F sunt disponibile lungimile de 105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm, iar pentru marimea de 6F sunt disponibile lungimile de 95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
133	Microghid 008	Mirage 103-0608	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Fir de ghidaj hidrofil din otel inoxidabil cu coil distal radioopac din platina; lungime coil: 10 cm.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii: diametru: .012">.008"; lungime totala: 200 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Fir de ghidaj hidrofil din otel inoxidabil cu coil distal radioopac din platina; – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” –MIRAGE™ 0.008" / Atraumatic access with soft tip coil and unique taper profile. (0.008" distal diameter) / Tip shapeability and retention / Precise torque control / Lubricious hydrophilic coating / Distal access + pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – CONTENTS One (1) sterile, hydrophilic guidewire with torque device and guidewire introducer. DESCRIPTION The Hydrophilic Guidewire is a stainless steel guidewire with a radiopaque, platinum distal coil. The guidewire is hydrophilically coated on the distal portion. For a Hydrophilic Guidewire labeled as an "Exchange" guidewire, the proximal portion is coated with polytetrafluoroethylene (PTFE). The Exchange guidewire facilitates the exchange of one interventional device for another, while maintaining guidewire position in the anatomy. Included within the sterile pouch is a torque device to assist in guidewire manipulation and a guidewire introducer to ease the introduction of the guidewire into the catheter hub and/or hemostasis valve.</p> <p>lungime coil: 10 cm. – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Coil Length (cm)”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii: diametru: .012">.008"; – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Diameter (in)”</p> <p>lungime totala: 200 cm; – da pagina 1 din „captura website Mirage.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFN”, coloana „Total Length (cm)”</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
134	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	<p>Agent embolizare :;1 flacon, 1,5 ml, pudra Ta micronizata.,1 flacon, 1,5 ml DMSO.,« 1 seringa lcc, compatibil solvent DMSO, 2 seringi lcc pentru pudra, 2 adaptoare,seringa.,întregul compus are o buna stabilitate si sa reducă la minim riscul de precipitare si blocare a cateterului.,Prezintă o omogenitate ridicata si in prezenta radiației X, asigura o vizibilitate foarte buna chiar si după un timp îndelungat de la injectare.,Permite o foarte buna ocluzie a vaselor.,Disponibil in doua versiuni de vascozitate.</p>	<p>Agent embolizare :;1 flacon, 1,5 ml, pudra Ta micronizata.,1 flacon, 1,5 ml DMSO.,« 1 seringa lcc, compatibil solvent DMSO, 2 seringi lcc pentru pudra, 2 adaptoare,seringa.,întregul compus are o buna stabilitate si sa reducă la minim riscul de precipitare si blocare a cateterului.,– da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is a non-adhesive liquid embolic agent comprised of EVOH (ethylene vinyl alcohol) copolymer dissolved in DMSO (dimethyl sulfoxide), and suspended micronized tantalum powder to provide contrast for visualization under fluoroscopy. The Onyx Liquid Embolic System (LES™) consists of a 1.5 ml vial of Onyx™ LES, a 1.5 ml vial of DMSO, two 1 ml Onyx™ LES delivery syringes and one 1 ml DMSO syringe. A DMSO compatible delivery micro catheter that is indicated for use in the neuro vasculature is used to access the embolization site. The Onyx™ LES Syringe-Catheter Interface adapter, which is sold separately, is an accessory to the Onyx™ LES system that provides an interface between the Onyx™ LES delivery syringe and the delivery catheter.</p> <p>Prezintă o omogenitate ridicata si in prezenta radiației X, asigura o vizibilitate foarte buna chiar si după un timp îndelungat de la injectare.,Permite o foarte buna ocluzie a vaselor.– da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is delivered through a micro catheter into the AVM under fluoroscopic control. The DMSO solvent dissipates into the blood and interstitial fluids, causing the EVOH copolymer and suspended tantalum to precipitate in situ into a spongy, coherent embolus. Onyx™ LES immediately forms a skin as the polymeric embolus solidifies from the outside to the inside, while traveling more distally in the vessel. Since Onyx™ LES is non-adhesive, the micro catheter can be left in place while slow, controlled injections are performed. Post embolization angiography can be conducted with the delivery micro catheter in place, enabling the physician to make additional injections through the same micro catheter, if necessary.</p> <p>Disponibil in doua versiuni de vascozitate. – da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is available in three product formulations, Onyx™-18 LES (6% EVOH), Onyx™-20 LES (6.5% EVOH) and Onyx™-34 LES (8% EVOH): • Onyx™-18 LES and Onyx™-20 LES: Recommended when feeding pedicle injections will be conducted close to the nidus. • Onyx™-34 LES: Recommended for embolizing higher flow and larger fistulous components.</p>
136	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Phenom FGxxxxx-xxxx-xx	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 017: diametru extern: 2.2F>1.8F; lungime segment distal: 6 cm; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; forma varf: drept, J, 45°, 90°; compatibilitate ghid: max 0.014".</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.6F>2.3F; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm, 30cm; forma varf: drept; compatibilitate ghid: max 0.025".</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii: lungime de lucru: 150 cm; lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; lungime segment distal: 6 cm; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; forma varf: drept; compatibilitate ghid: max 0.018".</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 3.1F>2.8F; lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; lungime segment distal: 6 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 017: diametru extern: 2.2F>1.8F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Proximal OD 2.2F / Distal OD 1.8F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal)</p> <p>lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)”</p> <p>lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)”</p> <p>forma varf: drept, J, 45°, 90°; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 017 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape” + pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – CHARACTERISTICS / 4 different tip shapes: straight, J, 45° and 90° to enhance distal accessibility compatibilitate ghid: max 0.014". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 17 Catheter / Guidewire OD≤ 0.014Inch</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.6F>2.3F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Proximal OD 2.6F / Distal OD 2.3 F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal)</p> <p>lungime segment flexibil tip coil: 15 cm, 30cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)”</p> <p>forma varf: drept; °; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape”</p> <p>compatibilitate ghid: max 0.025". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 27 Catheter / Guidewire OD≤ 0.025Inch</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii: lungime de lucru: 150 cm; lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – pentru cele 3 produse Phenom™ 017 / Phenom™ 021 / Phenom™ 027 - in fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Working Length (cm)” sunt indicate lungimile de lucru care pot fi 150 cm si 160cm</p> <p>lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)”</p> <p>lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 021 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Coil Length (cm)”</p> <p>forma varf: drept; °; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Tip Shape”</p> <p>compatibilitate ghid: max 0.018". - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 21 Catheter / Guidewire OD≤ 0.018Inch</p> <p>Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 3.1F>2.8F; - da, pagina 5 din „Phenom_IFU.signed.pdf” – PRODUCT FEATURE & COMPATIBILITY / Phenom™ 27 Catheter / Proximal OD 3.1F / Distal OD 2.8F (unde Proximal/Distal OD semnifica Proximal/Dital Outer Diameter – diametru extern Proximal/Distal)</p> <p>lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” – pentru cele 3 produse</p>

				Phenom™ 017 / Phenom™ 021 / Phenom™ 027 - in fiecare din cele 3 Tabelele „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Working Length (cm)” sunt indicate lungimile de lucru care pot fi 150 cm si 160cm lungime segment distal: 6 cm; – da pagina 1 din „captura website Phenom.signed.pdf” –Phenom™ 027 / Tabelul „AVAILABLE CFNS”, in coloana „Distal Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
138	Microcateter cerebral reînfortat	Rebar 105-50xx-xxx	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microcateter cerebral reînfortat cu 2 variante de diametru intern: .021 si .027 inch. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F; lungime utilizabila: 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microcateter cerebral reînfortat – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Continuous stainless-steel construction provides added reinforcement cu 2 variante de diametru intern: .021 – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; si .027 inch. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021; Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.7F > 2.4F; lungime utilizabila: 153 cm; compatibilitate ghid: 0.018" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5081-153; Product Name:Rebar™ 18; Proximal Outer Diameter (F):2.7; Distal Outer Diameter (F):2.4; Distal Inner Diameter (in):0.021; Total Length (cm):158; Usable Length (cm):153; Marker Bands:2; Max. Guidewire (in):0.018; Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 2.8F > 2.8F; lungime utilizabila: 130 cm; compatibilitate ghid: 0.021" max. – da, pagina 1 din „captura website Rebar.signed.pdf” – Code:105-5082-130; Product Name:Rebar™ 27; Proximal Outer Diameter (F):2.8; Distal Outer Diameter (F):2.8; Distal Inner Diameter (in):0.027; Total Length (cm):135; Usable Length (cm):130; Marker Bands:1; Max. Guidewire (in):0.021; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
139	Microcateter cerebral directionat de flux	105-5056 Marathon	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Mirocateter directionat de flux cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei subselective de agenti terapeutici speciali. Caracteristici tehnice: Lungime: 165 cm; Volumul spatiului mort minim: 0.23 ml; Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; Diametru intern: .015" > 013"; Lungime distala: 25 cm; Compatibilitate ghid: max 0.010". Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: : Lungime: 165 cm; Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; Diametru intern: .015" > 013"; Lungime distala: 25 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Mirocateter directionat de flux cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei subselective de agenti terapeutici speciali. – da, pagina 1 din „Marathon_IFU.signed.pdf” –The Marathon™ Flow Directed Micro Catheter is a single-lumen, endhole catheter designed for the subselective infusion of physician-specified therapeutic agents such as embolization materials and diagnostic materials such as contrast media in tortuous, distal vessels. The catheter has a semi-rigid proximal shaft and a highly flexible distal shaft to facilitate the advancement of the catheter in the anatomy. The proximal end of the catheter incorporates a standard luer adapter to facilitate the attachment of accessories. The catheter has a radiopaque marker at the distal end to facilitate fluoroscopic visualization. The outer surfaces of the catheter are coated to increase lubricity. Microcatheter may be used with stylet, guidewire or introducer sheath to increase the rigidity of the distal section during introduction into the guiding catheter. Caracteristici tehnice: Lungime: 165 cm; . – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Usable Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Usable Length (cm) Volumul spatiului mort minim: 0.23 ml; – da, pagina 6 din „Marathon_IFU.signed.pdf” –Functional Characteristics / Minimum Dead Space Volume – 0.23ml Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter (F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Outer Diameter (F) Diametru intern: .015" > 013"; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Inner Diameter (in)+ pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Inner Diameter (F) Lungime distala: 25 cm; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Distal Length (cm) Compatibilitate ghid: max 0.010". – da, pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Max. Guidewire (in) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: : Lungime: 165 cm; Diametru extern: 2.7 F > 1.5 F; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Proximal Outer Diameter (F) / Distal Outer Diameter (F) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Outer Diameter (F) Diametru intern: .015" > 013"; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Inner Diameter (in)+ pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Inner Diameter (F) Lungime distala: 25 cm; ; – da, pagina 1 din „Captura Website Marathon.signed.pdf” – AVAILABLE MARATHON CFN / Distal Length (cm) + pagina 7 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – Distal Length (cm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
140	Teaca dedicata acces radial	Rist Teaca Ghid Acces 107F-079-95, 107F-079-100 107F-079-105+ Rist Cateter Acces 105F-BER-120 105F-BER-130 105F-SIM-120 105F-SIM-130	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter ghid de acces radial. Sistem compus din teaca propriuzisa si cateter diagnostic lung pentru navigarea tecii in neurovasculatura. ; forma varf: Berenstein, Sim2. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Caracteristici teaca: lungime de lucru: 95 cm, 100 cm, 105 cm; diametru extern: 093"/7 F; diametru intern: 079"; lungime acoperire hidrofila: 25 cm. Caracteristici cateter diagnostic: lungime de lucru: 120 cm, 130 cm; diametru extern: 070"/5.5 F; diametru intern: 0,040" (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter ghid de acces radial. Sistem compus din teaca propriuzisa si cateter diagnostic lung pentru navigarea tecii in neurovasculatura. – da, pagina 3 din „rist-guide-catheter-ifu.signed.pdf” –The Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter is a single lumen, flexible, variable stiffness long sheath. It has a radiopaque marker band on the distal end and a Luer hub at the proximal end. The Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter shaft has a 25 cm lubricious coating at the distal end to reduce friction during use. Each package includes one Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter and one Dilator. Dimensions of the Rist™ 079 Radial Access Guide Catheter are included on the individual device label. ; forma varf: Berenstein, Sim2. – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7 / Tip Shapes / Sim2, Berenstein Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Caracteristici teaca: lungime de lucru: 95 cm, 100 cm, 105 cm; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER / Working Length (cm) diametru extern: 093"/7 F; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /OD (in / F) diametru intern: 079"; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /ID (in / F) lungime acoperire hidrofila: 25 cm. – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” –RIST™ .079 RADIAL ACCESS GUIDE CATHETER /Hydrophilic Coating Length (cm) Caracteristici cateter diagnostic: lungime de lucru: 120 cm, 130 cm; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7 /Working Length (cm) diametru extern: 070"/5.5 F; – da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7/OD (in / F)

				diametru intern: 0.040"– da, pagina 1 din „captura website Rist Radial Access System.signed.pdf” – RIST™ RADIAL ACCESS SELECTIVE CATHETER7/ ID (in) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
141	Stent tip flow-diverter Co-Cr	Pipeline Vantage PED3-xxx-xx	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stent de tip flowdiverter dedicat pentru embolizarea anevrismelor cerebrale. Creat din 48 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 2.5 mm și 3.5 mm; și din 64 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 4.00 mm și 6.00 mm. Produs acoperit cu phosphorylcholine pentru risc trombogenic scazut. Catecteristici tehnice sistem de livrare: Diametru extern marcaj distal: 0.017"; Mansoane PTFE: 1.6 mm; Diametru extern marcaj repositionare: 0.014"; Diametru extern sistem livrare: 0.025"; Diametru extern tampon proximal: 0.025".</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametre disponibile: 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.25 mm; 3.50 mm; 4.00 mm; 4.50 mm; 5.00 mm; 5.50 mm; 6.0 mm. Lungime: 10 mm; 12 mm; 14 mm; 16 mm; 18 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm; 45 mm; 50 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Stent de tip flowdiverter dedicat pentru embolizarea anevrismelor cerebrale. – da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” –The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ consists of a permanent implant combined with a guidewire-based delivery system. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is a braided, multi-alloy, mesh cylinder woven with cobalt-chromium-nickel and platinum wires. An image of the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is shown in Figure 1 and the design of the device is shown in Figure 2. The woven wires of the device provide approximately 30% metal coverage of the arterial wall surface area. The implant is designed for placement in a parent vessel across the neck of an intracranial aneurysm (IA). The expanded or unconstrained diameter is 0.25 mm larger than the labeled diameter. Shield Technology™ is a surface-modification that is not derived from any animal or human sources. / INTENDED PURPOSE / INDICATIONS FOR USE The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ is intended for endovascular embolization of cerebral aneurysms. Creat din 48 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 2.5 mm și 3.5 mm; și din 64 de fire pentru dimensiunile cuprinse între 4.00 mm și 6.00 mm. . – da, pagina 1 din „captura website Pipeline Vantage.signed.pdf” – Pipeline™ Vantage Embolization Device With Shield Technology™ braid PIPELINE™ VANTAGE2 48 wires for 2.50-3.50 mm braids 64 wires for 4.00-6.00 mm braids</p> <p>Produs acoperit cu phosphorylcholine pentru risc trombogenic scazut. – da, pagina 2 din „vantage-eu-brochure.signed.pdf” –Reduced material thrombogenicity By covalently bonding phosphorylcholine to the surface of the implant, Shield Technology™ achieves a scientifically proven reduction in implant material thrombogenicity, thereby reducing blood contact activation in-vitro. Catecteristici tehnice sistem de livrare: Diametru extern marcaj distal: 0.017"; Mansoane PTFE: 1.6 mm; Diametru extern marcaj repositionare: 0.014"; Diametru extern sistem livrare: 0.025"; Diametru extern tampon proximal: 0.025". – da, pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” – The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ consists of a permanent implant combined with a guidewire-based delivery system. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is a braided, multi-alloy, mesh cylinder woven with cobalt-chromium-nickel and platinum wires. An image of the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is shown in Figure 1 and the design of the device is shown in Figure 2. The woven wires of the device provide approximately 30% metal coverage of the arterial wall surface area. The implant is designed for placement in a parent vessel across the neck of an intracranial aneurysm (IA). The expanded or unconstrained diameter is 0.25 mm larger than the labeled diameter. Shield Technology™ is a surface-modification that is not derived from any animal or human sources. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is assembled on a guide-wire based delivery system that consists of a 304-stainless steel core wire and a 304L stainless steel hypotube. The implant is assembled over 304 stainless steel resheathing components. A Platinum-Iridium Restraint is distal to the resheathing components and is termed the Resheathing Marker. Refer to Figure 3 for the Resheathing Marker position. The tip coil is made of platinum-tungsten alloy. The tip, distal, and proximal solder joints are a tin-silver. The ePTFE protective sleeves cover and protect the distal portion of the braid while the Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is advanced through the micro catheter. The Resheathing components allow the user to resheath the implant back into the micro catheter. The Resheathing Marker provides the user fluoroscopic visualization for the limit of resheathing the implant. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is compressed inside an introducer sheath. The Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ implant is designed to be delivered through a compatible micro catheter of either 0.021 inch (0.53 mm) or 0.027 inch (0.69 mm) inside diameter and minimum 135 cm in length. Refer to Table 1 for micro catheter compatibility for each device size. / DEVICE COMPATIBILITY Micro catheter compatibility is defined on the product label: The Pipeline™ Vantage 021 system is designed to be delivered through a compatible microcatheter of 0.021 inch (0.53 mm) inside diameter at least 135 cm in length. Compatibility testing has been performed with the Phenom 21 Catheter. The Pipeline™ Vantage 027 system is designed to be delivered through a compatible micro catheter of 0.027 inch (0.69 mm) inside diameter at least 135 cm in length. Compatibility testing has been performed with the Phenom 27 Catheter.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii: Diametre disponibile: 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.25 mm; 3.50 mm; 4.00 mm; 4.50 mm; 5.00 mm; 5.50 mm; 6.0 mm– da, pagina 4 din „vantage-eu-brochure.signed.pdf” – in tabel, coloana „Diameter (mm).” + , pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” –Table 1. Size Ranges: Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ Lungime: 10 mm; 12 mm; 14 mm; 16 mm; 18 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm; 45 mm; 50 mm. – da, pagina 4 din „vantage-eu-brochure.signed.pdf” – in tabel, coloana „Length (mm).” + , pagina 3 din „M011974CDOC4_C-vantage.signed.pdf” –Table 1. Size Ranges: Pipeline™ Vantage Embolization Device with Shield Technology™ (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
148	Cateter intracerebral cu balon	Hyperglide 104-4310,104-4315,104-4113,104-4112,104-4127,104-4132,104-4515,104-4520,104-4530	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea anevrismelor si a malformatiilor cerebrale. Compatibil DMSO. Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimea balonului trebuie sa fie: 10,11,15,20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm, (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea anevrismelor si a malformatiilor cerebrale. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010" guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm</p> <p>Compatibil DMSO. – da pagina 4 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – 3. To inflate the balloon, use the 1 cc syringe to gently infuse the desired volume of recommended contrast solution. Balloon cannot inflate unless a portion of the distal 10 cm of the guidewire tip is occluding the distal inflation holes of the catheter. Do not exceed the maximum recommended inflation volume as balloon rupture may occur. Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, – da pagina 1 din „captura website Hyper.signed.pdf” – CHARACTERISTICS / Usable Length (cm): 150 Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch. , – parametrul nu este relevant deoarece: conform la pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –Tabelul „HyperGlide™ Occlusion Balloon Systems” cooana Guidewire (in) .010 si mentiunea „All systems packaged with an X-Pedion™ hydrophilic guidewire (103-0605-200). Balloon component not sold individually.” – balonul vine in set cu ghid de 0.010" si nu necesita a fi utilizat un alt ghid de dimensiunea solicitata. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungimea balonului trebuie sa fie: 10,11,15,20 mm, -da, pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –Tabelul „HyperGlide™ Occlusion Balloon Systems” cooana „Balloon Length (mm)” Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm, -da, pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –Tabelul „HyperGlide™ Occlusion Balloon Systems” cooana „Balloon Diameter (mm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>

149	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Hyperform 104-4370,104-4153,104-4470,104-4415,104-4420,104-4770,104-4715	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Sistemul cu balon de ocluzie consta intr-un cateter cu balon cu un singur lumen care presupune inserarea unui fir de ghidare de 0.010" pentru ocluzionarea lumenului central, in vederea umflării balonului.</p> <p>Caracteristici tehnice: lungime utilizabila: 150 cm; diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; lungime varf: 2 mm; diametru extern proximal: 2.8 F; diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; compatibilitate ghid: .010" max.1Firul de ghidaj de 010 este inclus.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii lungime utilizabila: 150 cm; diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; lungime varf: 2 mm; diametru extern proximal: 2.8 F; diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Sistemul cu balon de ocluzie consta intr-un cateter cu balon cu un singur lumen care presupune inserarea unui fir de ghidare de 0.010" pentru ocluzionarea lumenului central, in vederea umflării balonului. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” –DESCRIPTION The Occlusion Balloon System is a single lumen balloon catheter that requires the insertion of the 0.010" guidewire to occlude the central lumen to allow inflation of the balloon. When the distal 10 cm platinum coil tip of the guidewire is advanced to or past the catheter tip, it occludes the inflation holes allowing the balloon to inflate through catheter sideholes. INDICATIONS FOR USE The Occlusion Balloon Catheters are indicated for use in blood vessels of the peripheral and neuro vasculature where temporary occlusion is desired. These catheters offer a vessel selective technique of temporary vascular occlusion, which is useful in selectively stopping or controlling blood flow; the Occlusion Balloon Catheters may also be used in balloon-assisted embolization of intracranial aneurysms and treatment of vasospasm</p> <p>Caracteristici tehnice: lungime utilizabila: 150 cm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)” diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; ; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm)” lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)” lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)” diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Proximal Od (Fr)” diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)” compatibilitate ghid: .010" max.1Firul de ghidaj de 010 este inclus. – da pagina 3 din „HyperBalloons_IFU.signed.pdf” – CONTENTS One (1) Occlusion Balloon Catheter and one (1) 0.010" Hydrophilic Guidewire. + pagina 8 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” – All systems packaged with an X-Pedion™ hydrophilic guidewire (103-0605-200). Balloon component not sold individually.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii lungime utilizabila: 150 cm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Usable Length (cm)” diametru balon: 3 mm; 4 mm; 7 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Diameter (mm)” lungime balon: 7 mm; 15 mm; 20 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Balloon Length (mm)” lungime varf: 2 mm; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Tip Length (mm)” diametru extern proximal: 2.8 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Proximal Od (Fr)” diametru extern distal: 2.2 F; 2.5 F; 3 F; - da, pagina 3 din „Hyper+Balloon+Brochure+LR.signed.pdf” – Tabelul „HyperForm™ Occlusion Balloon System”, coloana „Distal Od (Fr)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
152	Spirale platina cu detasare mecanica	AXIUM xxxxxx xx-xx-3D, AXIUM xxxxx Super Soft xxxxxxxxxxxxSS, AXIUM xxxxx Extra Soft xxxxxxxxxxxxES	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Spirale framing 3D, filing(super-soft) 3D & helical, finishing(extra-soft) 3D & helical.</p> <p>Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115", 0.0135", 0.0145".</p> <p>Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei.</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantata.</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantata.</p> <p>Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii Dimensiuni(spirale framing): diametru 3-25mm,lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile). Dimensiuni(Spirale filling): diametru 4-6mm, lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile). Dimensiuni(spirale finishing): diametru 1, 1.5, 2, 2.5, 3mm ,lungime 2-10mm(minim 30 dimensiuni disponibile). (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Spirale framing 3D, filing(super-soft) 3D & helical, finishing(extra-soft) 3D & helical. – da, pagina 3 din „M035575CDOC2_A.signed.pdf”, -The Axiom™ Prime Detachable Coil consists of a platinum embolization coil attached to a composite implant delivery pusher with a radiopaque positioning marker and a hand-held Instant Detacher (I.D.) which when activated detaches the coil from the delivery pusher tip. + pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils + pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft) + .+ pagina 6 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Axiom™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.</p> <p>Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115", 0.0135", 0.0145". pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, -coloanele „PRIMARY COIL OD”</p> <p>Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei. – da, pagina 6 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Axiom™ Prime Frame Detachable Coils / 3D.+ pagina 3 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.signed.pdf”, -Open loops enhance conformability to aneurysm irregularities and maintain core for concentrating filling</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantata. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher</p> <p>Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantata. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher</p> <p>Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. ", pagina 1 din „captura website Axiom™.signed.pdf”, -RE00032057; TR-NV13164; TR09-218A. In a study including 205 Axiom™ coils, 100% detached on the first attempt. The initial detachment reliability is at least 98.5% reliable with 95% confidence</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii Dimensiuni(spirale framing): diametru 3-25mm,lungime 6-50mm (minim 40 dimensiuni disponibile). – da, pagina 6 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Tabel „Axiom™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Diameter (mm)” – 3, 3.5, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12,14, 16, 18, 20, 22, 25 + pagina 6 din „cemaennvfaxiummaterialslocalization9591679.signed.pdf”, - Tabel „Axiom™ Prime Frame Detachable Coils”, coloana „Length (cm)” – 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30, 40, 50</p> <p>Dimensiuni(Spirale filling): diametru 4-6mm, lungime 6-20mm (minim 15 dimensiuni disponibile). - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Super Soft Detachable Coils”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM)”</p> <p>Dimensiuni(spirale finishing): diametru 1, 1.5, 2, 2.5, 3mm ,lungime 2-10mm(minim 30 dimensiuni disponibile) - da, pagina 1 din „Axiom Family Chart.signed.pdf”, - Tabelul „Axiom™ Prime 3D Detachable Coils (Extra Soft)”, coloanele „SECONDARY DIAMETER (MM)” si „LENGTH (CM). (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
152	Spirale platina cu detasare mecanica	ID-1-5 Instant Detacher	Dispozitiv pentru detasarea mecanica instantanea a spiralelor (coilurilor). Compatibile cu spiralele.	Dispozitiv pentru detasarea mecanica instantanea a spiralelor (coilurilor). Compatibile cu spiralele. – da, pagina 3 din „M994157ADOC4_E.signed.pdf”, -The Instant Detacher (I.D.) facilitates the release of the Detachable Coil implant from the delivery pusher tip. The Instant Detacher (I.D.) is a standalone hand-held mechanical unit that, when connected to the proximal end of the pusher, pulls the release element inside of the pusher, resulting in release of the implant from the distal end of the delivery pusher / The Instant Detacher (I.D.) is compatible with Detachable Coil devices with a compatible detachment mechanism, including but not limited to: • Axiom™ Detachable Coil • Concerto™ Detachable Coil • Axiom™ Prime Detachable Coil • Concerto Versa™ Detachable Coil
155	Cateter ghid prevazut cu balon de oluzie	Cello 16100x0	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)Cateter ghid cu doua lumene ,prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimesiuni obligatorii Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Cateter ghid cu doua lumene ,prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sporit la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. – da, pagina 4 din „cello-eu-us.signed.pdf” –The Cello™ Balloon Guide Catheter is a coaxial-lumen, braidreinforced, variable stiffness catheter with two radiopaque markers on both the distal and proximal ends of the balloon and a bifurcated luer hub on the proximal end. A compliant silicone balloon is mounted on the distal end.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) 9F – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” –CHARACTERISTICS 4 different sizes + pagina 2 din „Catalog Neurovascular 2022.signed.pdf” –Tabelul „Cello™ Balloon Guide Catheter” coloana „ID (in)” – in aceasta coloana este prezentat diametru intern in unitatea de masura „inch” – 0.051, 0.067, 0.075, 0.085 ; pentru a obtine echivalentul in Fr, trebuie de luat in considerare diametrul extern (coloana „OD”) unde sunt indicate diametrele: 0.075; 0.095; 0.102; 0.118 inch ceea ce este echivalentul a respectiv 6, 7, 8, 9 Fr</p>

				si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. – da, pagina 1 din „captura website cello.signed.pdf” – Tabelul „AVAILABLE CFNS”, coloana „Effective Length (cm)” – sunt disponibile lungime de 92cm si 95 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
156	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitivul de revascularizare destinat pentru refacerea circulației sanguine prin indepartarea trombilor la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Caracteristici tehnice: Distanța dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.. Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017” (0.43 mm) si 0.021” (0.53 mm); Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm; Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm; Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm; Lungime fir de impingere: 200 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitivul de revascularizare destinat pentru refacerea circulației sanguine prin indepartarea trombilor la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. – da, pagina 3 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” –Simple, self-expanding design allows device to expand and compress in the vessel during deployment and retrieval + pagina 4 din „SolitaireX_IFU.signed.pdf” – The Solitaire™ X Revascularization Device is designed to restore blood flow in patients experiencing ischemic stroke due to large intracranial vessel occlusion. The device is designed for use in the neurovasculature such as the internal carotid artery, M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, basilar, and the vertebral arteries. Caracteristici tehnice: Distanța dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.. – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” –Real-time visualization of the distinctive, evenly spaced platinum markers enables accurate alignment and feedback during the procedure with a 3D perspective + pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Radiopaque Stent Markers Spacing (mm)” – 5, 6, 10 mm Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei. – da, pagina 5 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – The Solitaire™ device is the most-published stent retriever with over 200 studies demonstrating clinically proven, tried-and-true performance + pagina 1 din „studii clinice solitaire.signed.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017” (0.43 mm) si 0.021” (0.53 mm); – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Microcatheter ID Range (min-max)” – 0.017” – 0.027” (0.43mm – 0.69mm) – diamterele cateterelor utilizate pot fi in diapzaonul de 0.017 – 0.027” Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm; Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloanele: „Stent Diameter (mm) si „Usable Length (mm)” sunt disponibile diametre de 3, 4, 6 mm si lungimi de 20, 24, 40 mm Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Stent Length (mm)” – sunt disponibile lungimile de 30.6, 31, 37, 47, 50, 51.6 mm Lungime fir de impingere: 200 cm; – da, pagina 4 din „solitaire-x-power-package-brochure.signed.pdf” – Tabelul „Solitaire™ X Revascularization Device Portfolio Information”, coloana: „Push Wire Length (mm)” – 200 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
157	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	Nimbus GCE4528	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitiv recuperabil, autoexpandabil indicat pentru extragerea trombilor duri (fibrinosi) si revascularizare rapida intracraniene Structura din nitinol cu dublu design Faciliteaza angrenarea trombului si fixarea lui prin intrepatrundere, pentru revascularizarea rapida a vasului Structura dispozitivului: - zona proximala cu diametru 2.25mm, formata din celule largi, flexibile si articulate, pozitionate in spirala, care faciliteaza angrenarea trombului si fixarea lui pentru extragere in siguranta - zona distala stent 3D cu celule largi, ghideaza trombul in interiorul dispozitivului si fixeaza atraumatic a dispozitivului in vas, ofera stabilitate in timpul extractiei trombului Marcaje radioopace (intre 13 - 21 markeri in functie de lungimea dispozitivului) - 2 markeri distali - 2 markeri medieni la intrepatrunderea zonelor - portiune proximala de 20 mm, radioopaca, sub forma de coil Dimensiune unica 4.5mm diametru cu lungime utila 28mm Indicat pentru vase cu diametrul de la 1.5 mm la 5.0 mm Compatibil cu microcateter cu dimetru intern de 0.021;</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime maxim 155 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitiv recuperabil, autoexpandabil indicat pentru extragerea trombilor duri (fibrinosi) si revascularizare rapida intracraniene – da, pagina 1 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” -DESIGNED TO REMOVE TOUGH CLOTS FOR SUCCESSFUL REVASCULARIZATION + pagina 1 din „captura website NIMBUS.signed.pdf” - CERENOVUS NIMBUS™ geometric clot extractor CERENOVUS NIMBUS™ is designed to remove tough clots* to restore blood flow.1,2,3 CERENOVUS NIMBUS™ has 5 radiopaque markers to facilitate device positioning. 0.021” microcatheter compatible. (*) A tough clot is an adherent, durable thrombus, that has a high stiffness making it resistant to endovascular thrombectomy. General characteristics of these clots are that they are fibrous and consist of few RBCs. In vitro thrombectomy simulation with tough clots result in inferior revascularization rates compared to the full population of clots. + pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” - INDICATIONS FOR USE: The CERENOVUS NIMBUS™ Device (the Device) is intended to be used to restore blood flow in patients experiencing an acute ischemic stroke due to a large vessel neurovascular occlusion. The Device is designed for use in the anterior and posterior neurovasculature in vessels of diameter 1.5 mm to 5.0 mm, such as the internal carotid artery, the M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, the A1 and A2 segments of the anterior cerebral artery, the basilar, the posterior cerebral and the vertebral arteries. Structura din nitinol cu dublu design –da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” - DEVICE DESCRIPTION: The Device is composed of a three-dimensional nitinol cage assembly at the distal end of a tapered nitinol shaft as shown in Figure 1 below. The Device is supplied pre-loaded in an Insertion Tool. Faciliteaza angrenarea trombului si fixarea lui prin intrepatrundere, pentru revascularizarea rapida a vasului – da, pagina 1 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” -DESIGNED TO REMOVE TOUGH CLOTS FOR SUCCESSFUL REVASCULARIZATION + pagina 1 din „captura website NIMBUS.signed.pdf” - CERENOVUS NIMBUS™ geometric clot extractor CERENOVUS NIMBUS™ is designed to remove tough clots* to restore blood flow. + pagina 2 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” - Pinch-pull technology: • CERENOVUS NIMBUS has spiral cells with multiple pinch points to pull out tough clot Structura dispozitivului: - zona proximala cu diametru 2.25mm, formata din celule largi, flexibile si articulate, pozitionate in spirala, care faciliteaza angrenarea trombului si fixarea lui pentru extragere in siguranta –da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” - Figure 1: Device Illustration+ Table 1: Device Length details (from Figure 1.) - Proximal Outer Cage Diameter - zona distala stent 3D cu celule largi, ghideaza trombul in interiorul dispozitivului si fixeaza atraumatic a dispozitivului in vas, ofera stabilitate in timpul extractiei trombului – da, pagina 1 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” -DESIGNED TO REMOVE TOUGH CLOTS FOR SUCCESSFUL REVASCULARIZATION + pagina 1 din „captura website NIMBUS.signed.pdf” - CERENOVUS NIMBUS™ geometric clot extractor CERENOVUS NIMBUS™ is designed to remove tough clots* to restore blood flow. + pagina 2 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” - Pinch-pull technology: • CERENOVUS NIMBUS has spiral cells with multiple pinch points to pull out tough clot / Barrel section to maintain control of the clot during retrieval and to funnel the clot/device into the receiving catheter / Spiral cells: pinch the clot from the proximal end to pull the clot from the blood vessel Marcaje radioopace (intre 13 - 21 markeri in functie de lungimea dispozitivului) - 2 markeri distali - 2 markeri medieni la intrepatrunderea zonelor – da, pagina 2 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” -Distal markers to identify the end of the working length /Mid markers for positioning and to delineate the end of the spiral section + pagina 1 din „captura website NIMBUS.signed.pdf” - CERENOVUS NIMBUS™ geometric clot extractor CERENOVUS NIMBUS™ is designed to remove tough clots* to restore blood flow.1,2,3 CERENOVUS NIMBUS™ has 5 radiopaque markers to facilitate device positioning. + pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” - Figure 1: Device Illustration 1. Shaft/ Push Wire 2. Proximal Radiopaque Coil 3. Outer Cage 4. Mid-Markers (X2) 5. Distal Markers (X2) - portiune proximala de 20 mm, radioopaca, sub forma de coil –da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” -Table 1: Device Length details (from Figure 1.) / Proximal Coil Length Dimensiune unica 4.5mm diametru cu lungime utila 28mm –da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” -Table 1: Device Length details (from Figure 1.) / Distal Outer Cage Diameter / Working Length Indicat pentru vase cu diametrul de la 1.5 mm la 5.0 mm –da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” - INDICATIONS FOR USE: The CERENOVUS NIMBUS™ Device (the Device) is intended to be used to restore blood flow in patients experiencing an acute ischemic stroke due to a large vessel neurovascular occlusion. The Device is designed for use in the anterior and posterior neurovasculature in vessels of diameter 1.5 mm to 5.0 mm, such as the internal carotid artery, the M1 and M2 segments of the middle cerebral artery, the A1 and A2 segments of the anterior cerebral artery, the basilar, the posterior cerebral and the vertebral arteries Compatibil cu microcateter cu dimetru intern de 0.021; – da, pagina 3 din „145284-200701 NIMBUS Brochure EMEA Final.signed.pdf” – Tabel „CERENOVUS NIMBUS™ geometric clot extractor” /Microcatheter Compatibility</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime maxim 155 cm da pagina 1 din „IFU CS071-01 Rev 07 Attachment 03.signed.pdf” -Table 1: Device Length details (from Figure 1.) / Distal Outer Cage Diameter / Overall Length (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>

162	Adeziv cianocrilat	G-NBOC2 Synthetic Skin Adhesive GLUBRAN TISS2 - Blister packed 0,50 ml vials	Compozite - n-butil-2-cianoacrilat; culoare – albastra; rezistent la apa (dupa aplicare); Adeziv pentru sigilarea tesuturilor dupa interventiei chirurgicale sau embolizari cerebrale, Fiole 0,5ml – 50 buc. produsul sa nu necesite conditii de temperatura speciale – sa poate de pastrat la temperatura camerei 22°C.	Compozite - n-butil-2-cianoacrilat; – da, pagina 3 din „Glubran2 Brochure interv. radiology ENG.signed.pdf” – Polymerisation Temperature: 45°C lower than 80-90 °C typical of pure monomeric cyanoacrylates like N-Butyl-CyanoAcrylate and HesyI-Cyanoacrylate culoare – albastra;); – da, pagina 3 din „Glubran2 Brochure interv. radiology ENG.signed.pdf” –Appearance rezistent la apa (dupa aplicare); – da, pagina 3 din „Glubran2 Brochure interv. radiology ENG.signed.pdf” –Effective in wet environment Adeziv pentru sigilarea tesuturilor dupa interventiei chirurgicale sau embolizari cerebrale, – da, pagina 3 din „Glubran2 Brochure interv. radiology ENG.signed.pdf” –LIQUID EMBOLIZING AGENT / Injected into a blood vessel polymerizes building a cast adheres to the vessel occluding it such as an embolus. It causes completely and definitively occlusion without any recanalization, equivalent to surgical ligation. /TREATMENTS Fiole 0,5ml – 50 buc. – da, se ofera produsul ” G-NBOC2 Synthetic Skin Adhesive GLUBRAN TISS2 - Blister packed 0,50 ml vials” – 50 buc in total produsul sa nu necesite conditii de temperatura speciale – sa poate de pastrat la temperatura camerei 22°C. – da, pagina 3 din „Glubran2 Brochure interv. radiology ENG.signed.pdf” –Can remain at room T (22,5 +/- 2,5°C) per 48h
166	Set introductor pentru puncție arterială femurală de diametru mare	Sentrant	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Set introductor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, valvă hemostatică, robinet tridirecțional. Teacă cu acoperire hidrofilică (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); 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; Teacă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex. Setul cu toate componentele sunt amplasate într-un suport de plastic. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Teacă cu diametru de 12 Fr-16 Fr; Și lungime 60-70 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Set introductor pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, valvă hemostatică, robinet tridirecțional. Teacă cu acoperire hidrofilică (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni); 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; Teacă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex. Setul cu toate componentele sunt amplasate într-un suport de plastic. – da, pagina 12 din „Sentrant_M985268A001DOC1_RevA_view.signed.pdf” – 1 Device description The Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating (Figure 1) is a single-use, disposable, hydrophilic catheter that provides a flexible and hemostatic conduit for the insertion of endovascular devices and to minimize blood loss associated with vascular procedures. The system is comprised of 2 components: a dilator and an introducer sheath, which accommodate a 0.035 in (0.89 mm) guidewire. The dilator is radiopaque and has a tapered, flexible tip that facilitates atraumatic tracking through the vasculature. A female Luer taper fitting is located on the proximal end of the dilator grip. The distal end of the dilator grip is threaded to allow the dilator to be secured to the sheath seal housing The introducer sheath is comprised of a hydrophilic, coil-reinforced catheter that is attached to a rigid seal housing containing the hemostatic valve assembly. A sideport extension with a 3-way valve is permanently attached to the seal housing. A radiopaque markerband is located at the distal tip of the sheath. The device also has a suture loop for attaching it to the patient and a strain relief to prevent kinking of the catheter where it joins to the seal housing. Figure 1. Sentrant introducer sheath with hydrophilic coating / This device does not contain natural rubber latex; + pagina 51 din „aortic-product-catalogue.signed.pdf” – The choice for superior hemostasis + imaginea cu componente + pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – SENTRANT INTRODUCER SHEATH FEATURES The Sentrant introducer sheath is the choice for superior hemostasis.* Smooth dialator to sheath transition Radiopaque marker band Reinforced coiled tubing Two working lengths: 28 cm and 64 cm Hydrophilic coating Locking mechanism on dilator handle Guidewire diameter: 0.035" / 0.89 mm Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Teacă cu diametru de 12 Fr-16 Fr; – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Sheath Size (F)” Și lungime 60-70 cm. – da, pagina 1 din „Captura website Sentrant.signed.pdf” – Tabelul de la MODEL SPECIFICATIONS / ORDERING INFORMATION, coloana „Working Length (cm)” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
176	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Launcher Laxxxxxx	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter ghid coronarian creat prin tehnologie ce optimizează echilibrul dintre un lumen mare și rezistent în timpul utilizării, împletit din sârmă plată încapsulată cu pereți subțiri și rezistenți. Constructia cu curbură secundară ce oferă un suport sporit. Construit din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateteretele ghid numai din teflon. Prevazut si cu gauri laterale, varf atraumatic, marker radioopac proximal Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7Fr și dispozitiv de renervare renală. Curburi: Extrabuck-up 2,0-5,0; AL 0,75-4,0; JL 2,0-6,0; JR 3,0-6,0; AR1-2; MP, Bypass. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090” - Lungime obligatorii: 90/ 100cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateter ghid coronarian creat prin tehnologie ce optimizează echilibrul dintre un lumen mare și rezistent în timpul utilizării, împletit din sârmă plată încapsulată cu pereți subțiri și rezistenți. Constructia cu curbură secundară ce oferă un suport sporit. Construit din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateteretele ghid numai din teflon. Prevazut si cu gauri laterale, varf atraumatic, marker radioopac proximal – da, pagina 1 din „Captura Website Launcher.signed.pdf” –PRODUCT DETAILS Full-Wall technology is a shaft construction process that optimizes the balance between a large lumen and robust performance — offering excellent torque resistance and curve retention. The encapsulated flat wire braid enables thinner, robust walls without compromising support or retention. 1.Polymer 2.Encapsulated braid wire 3.Inner jacket 4.Flat braid wire 5.Outer jacket / Launcher Guide Catheters Offer: Flexible distal segment to engage the guide for backup support Supportive secondary curve for backup support and curve retention Workhorse construction for a variety of anatomies and takeoffs Larger lumens for excellent contrast flow and enhanced visualization Vest-tech nylon outer jacket for hub-to-tip radiopacity Radiopaque marker band to facilitate tip orientation for ostial engagement Support for radial and femoral approaches + pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic guide catheters are composed of a luer hub, strain relief, shaft, segments, tungsten marker band, sleeve, and soft tip. The catheters have a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end via a lubricious liner material or coating on the inner lumen. Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries). Intended patient population The catheter is intended for use in patients requiring interventional vascular access with vessels ≥2.0 mm diameter. Intended user Interventional procedures using this device should only be performed by physicians who have experience with interventional techniques in the vascular system. Indications Medtronic guide catheters are indicated in vessels ≥2.0 mm diameter, whether located at the coronary or peripheral arteries per intended purpose description. Contraindications None. Clinical benefits Devices such as guide catheters assist other medical devices in achieving their intended purpose, without having a direct therapeutic or diagnostic function themselves. Guide catheters support interventional procedures by providing a pathway through which therapeutic or diagnostic devices are introduced to improve vascular perfusion, thereby re-establishing blood flow and improving clinical outcomes. These interventions include a wide range of procedures and impact the clinical success of many life-saving coronary and peripheral interventional procedures many of which are complex and involve multiple devices in serial or parallel use. Medtronic guide catheters contribute indirectly to the success of percutaneous transluminal interventions that benefit patients ranging from 73% in complex interventions (e.g., CTO, highly calcified, SVG, bifurcations, ISR)1 to 100% success rates in less complex procedures in coronary and peripheral settings. Performance characteristics The catheter has a lubricious inner lumen that runs from the proximal to the distal end. The lumen enables delivery of the catheter or interventional devices to target arteries. Stainless steel braided wires between the liner and outer jacket provide axial stiffness and kink resistance for ease of delivery. A radiopaque tungsten marker band provides clear visibility under fluoroscopy. Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7Fr și dispozitiv de renervare renală. – da, pagina 1 din „M019896C001DOC3_RevA_view.signed.pdf” – Intended purpose Medtronic guide catheters are intended to provide a pathway through which diagnostic or therapeutic devices are introduced during percutaneous procedures including interventions in coronary arteries (and SVG), non-intracranial carotid arteries, brachiocephalic arteries, pulmonary arteries, aorto-abdominal branches or peripheral arteries (subclavian arteries, upper extremity peripheral arteries, and infra-inguinal peripheral arteries). Curburi: Extrabuck-up 2,0-5,0; – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –EBU (EXTRA BACKUP) AL 0,75-4,0; – da, pagina 23 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ LEFT JL 2,0-6,0; . – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –LEFT STANDARD JR 3,0-6,0; – da, pagina 24 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –RIGHT STANDARD AR1-2; – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –AMPLATZ RIGHT MP, – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –Multipurpose Bypass. – da, pagina 25 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –BYPASS GRAFTS Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)

				<p>Dimesiuni obligatorii Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058"; 6F- 0.071"; 7F- 0.081"; 8F- 0.090" – da, pagina 22 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” –GENERAL CHARACTERISTICS Supplied sterile Items per box: 1 Label colour: 5F: Grey, 6F: Green, 7F: Orange, 8F: Blue Lumen inner diameter: 5F = 0.058", 6F = 0.071", 7F = 0.081", 8F = 0.090"</p> <p>- Lungime obligatorii: 90/ 100cm– da, pagina 1-3 din „foto eticheta launcher.signed.pdf” – pe eticheta fiecarui produs este specificat „Length” 100 cm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
188	Baloane PCI semicompliante	Solarice Rx + Sprinter1,5	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Baloane PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. Markeri radiopaci platinum-iridium: 1 pentru Ø 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 - 4,00 mm. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12 – 14 atm în funcție de diametrul balonului.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime shaft: 140-145 cm Diametre balon: 1,5 mm - 4.00 mm Lungimi balon: 6 mm - 30 mm, (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Baloane PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant Rapid Exchange Balloon Dilatation Catheter Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Markeri radiopaci platinum-iridium: 1 pentru Ø 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 - 4,00 mm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 12 – 14 atm în funcție de diametrul balonului. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime shaft: 140-145 cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” Diametre balon: 1,5 mm - 4.00 mm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” Lungimi balon: 6 mm - 30 mm, – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
190	Baloane PTCA noncompliante	Solarice NC	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Baloane PTCA RX noncompliante. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Markeri radiopaci din platina iridium: 2. Presiune nominală: 10-12 atm. Presiune RPB: 18 – 20atm în funcție de diametrul balonului.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime shaft : 140-145 cm Diametre balon: de la 2,0 mm la 5,0 mm Lungimi balon: de la 6 mm la 30 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Diametrul shaft-ului: Proximal: pina la 2.0 Fr . Distal:- pina la 2.7 Fr.</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Baloane PTCA RX noncompliante. da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” Markeri radiopaci din platina iridium: 2. da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” Presiune nominală: 10-12 atm. Presiune RPB: 18 – 20atm în funcție de diametrul balonului. da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Lungime shaft : 140-145 cm da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” – 142 cm Diametre balon: de la 2,0 mm la 5,0 mm da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” – 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4, 4.5, 5 Lungimi balon: de la 6 mm la 30 mm da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” – 6, 8, 12, 15, 20, 27 (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni), Diametrul shaft-ului: Proximal: pina la 2.0 Fr . da, pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.signed.pdf” - Distal:- pina la 2.7 Fr. da, pagina 1 din „UC201504416EE_NCSolarice_tech_spec_2-20.signed.pdf”</p>
192	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	Solarice NC+Solarice SC	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon angioplastie non-compliant cu strat dublu acoperire hidrofilica, monorail si over the wire, cu profil ultrasubțire de intrare; Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch. 2 markeri incorporati din platinum iridium. Compatibil cu cateter ghid de 6 F Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Sistem cu lungime utilizabila 135-150 cm; Diametrul balonului 2,0-4,0 mm; Lungimea balonului 8-30 mm ; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) ; SAU Balon semicompliant, presiune nominală-10ATM; RBP-14atm; compatibil cu ghid 0.014"; Lungime shaft-142cm; Compatibilitate teci-4F(diametre de 4-6mm) și 5F(diametru 7mm); Diametre-4, 4.5, 5, 5.5, 6, 7mm; Lungimi-1.5, 2,3,4cm; Doi marcheri radioopaci la capetele balonului. Acoperire hidrofilă. SAU Balon semicompliant, presiune nominală-18ATM; RBP-14atm (pentru diametre 2-6mm) 16atm (pentru diametru 1.5mm); compatibil cu ghid 0.014"; Lungime shaft-140cm; Compatibilitate teci-4F,5F în dependenta de diametru; Doi marcheri radioopaci la capetele balonului. Acoperire hidrofilă. Diametre: 1.5-5mm; Lungimi balon: 2-4cm (diametru 1.5mm) si 2-20cm (diametru 2-5mm).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon angioplastie non-compliant cu strat dublu acoperire hidrofilica, monorail si over the wire, cu profil ultrasubțire de intrare; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch. ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” 2 markeri incorporati din platinum iridium. ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Compatibil cu cateter ghid de 6 F; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Sistem cu lungime utilizabila 135-150 cm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” – 142 cm Diametrul balonului 2,0-4,0 mm; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” -- 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4, 4.5, 5 (Solarice NC) / 1.5, 2, 2.25, 2.5, 2.75, 3, 3.25, 3.5, 3.75, 4 (Solarice SC) Lungimea balonului 8-30 mm ; ; da, pagina 1 din „NC Solarice Tech Specs_RO_UC201707856ML.signed.pdf” + pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) ;</p>
199	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză-Zotarolimus	Onyx TruStar	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixeStent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului.Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimesiuni obligatorii Sistema de delivrare 140 cm. Dimensiuni obligatorii: 2.0-5.0 mm, cu posibilitatea de postdilatate cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, Lungimea 8-38 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixeStent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului.Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). da, pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” -1 Device description The Onyx TruStar Zotarolimus-Eluting Coronary Stent System (Onyx TruStar stent system) consists of 4 subsystems: 1. Resolute Onyx bare metal stent – a premounted cobalt alloy and platinum-iridium alloy based stent 2. Delivery system – Onyx TruStar rapid exchange (RX) delivery system (sizes 2.0 – 4.0 mm); Resolute Onyx RX delivery system (sizes 4.5 and 5.0 mm) 3. Polymer system 4. Zotarolimus – drug A flushing cannula and a looper device are included in the package. See Figure 2. 1.1 Stent The stent (Figure 1) is manufactured from a composite material of cobalt alloy and platinum-iridium alloy. The coronary stent is formed from a single wire bent into a continuous sinusoid pattern and then laser fused back onto itself. The stents are provided in multiple lengths and diameters. 1.2 Delivery system The delivery system consists of a balloon-expandable intracoronary stent premounted on the RX delivery system. The effective working length of the catheter is 140 cm. The delivery system is compatible with 0.36 mm (0.014 in) maximum outer diameter guidewires and 1.42 mm (5 Fr/0.056 in) minimum inner diameter guide catheters. 1.3 Polymer system The stent is composed of a bare metal stent with a primer coat and a coating that consists of a blend of the drug zotarolimus and the BioLinx™* polymer system. 1.4 Drug — Zotarolimus The drug zotarolimus is a proprietary chemical entity. Zotarolimus is a tetrazole-containing macrocyclic drug. The suggested mechanism of action of zotarolimus is to bind to the cytoplasmic protein FKBP-12, leading to the formation of a trimeric complex with the protein kinase mTOR (mammalian target of rapamycin), inhibiting its activity. Inhibition of mTOR results in the inhibition of protein phosphorylation events associated with translation of mRNA and cell cycle control. The stent with the active drug zotarolimus is intended to reduce the incidence of restenosis in coronary interventions. The stent has a nominal drug dose of 1.6 µg zotarolimus per mm2 of the stent surface area. + pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” - 11 MRI safety information Non-clinical testing has demonstrated that the stent is MR Conditional for single and overlapping lengths up to 120 mm. A patient with this device can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions: • Static magnetic field of 1.5 and 3 T only • Maximum spatial field gradient of 3000 gauss/cm (30 T/m) or less • Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg (Normal Operating Mode) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimesiuni obligatorii Sistema de delivrare 140 cm. . da, pagina 7 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” - 1.2 Delivery system The delivery system consists of a balloon-expandable intracoronary stent premounted on the RX delivery system. The</p>

				<p>effective working length of the catheter is 140 cm. The delivery system is compatible with 0.36 mm (0.014 in) maximum outer diameter guidewires and 1.42 mm (5 Fr/0.056 in) minimum inner diameter guide catheters</p> <p>Dimensiuni obligatorii: 2.0-5.0 mm, cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, Lungimea 8-38 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). da, pagina 8 din „M031943C002DOC1-A_view.signed.pdf” - 8 Device specifications and materials Table 2. Specifications. + pagina 1 din „Onyx TruStar DES tech specs UC202306076EE.signed.pdf” - Tolerances of up to 1.0 mm for 8-12 mm lengths and 1.5 mm for 15-38 mm lengths. + pagina 1 din „Onyx TruStar DES brochure UC202306018EE.signed.pdf” - Tabelul „Ordering information” / Stent length (mm) / Stent diameter (mm)</p>
202	Cateter pentru trombaspiratie biluminal	Export Advance ADVANCECE	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange, premontat cu stilet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire.</p> <p>Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă.</p> <p>Sistemul este format din : -</p> <p>Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat înainte in imediata apropiere de lumenul ghidului.</p> <p>Doi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf.</p> <p>Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet.</p> <p>Compatibilitate ghid: 0,014”.</p> <p>Rezistent la rasucire.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu portiunea distala hidrofilica pina la 40 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Cateter de tromboaspirație biluminal, rapid exchange, premontat cu stilet detașabil, pentru o livrabilitate sporită și rezistență la răsucire. Construcția shaft-ului printr-o tehnologie de împletitură unică a peretelui, ce asigură rigiditate variabilă. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients. PRODUCT DETAILS† Superior Deliverability1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance. Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.‡ Optimised hub geometry improves flow.‡ Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site • Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases + pagina 1 din „M990365A001DOC3A_view.signed.pdf” -1 Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions. Failure to do so may result in complications. The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.36 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm [0.070 in] minimum ID). It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable). The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied). Also, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids.</p> <p>Sistemul este format din : -</p> <p>Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat înainte in imediata apropiere de lumenul ghidului. - da, pagina 1 din „captura website Export Advance.signed.pdf” -ADVANCING PERFORMANCE The Export Advance™ aspiration catheter delivers consistent, high-performing aspiration power when it matters most — restoring flow and protecting patients. PRODUCT DETAILS† Superior Deliverability1 Full-Wall Technology provides variable levels of stiffness without joints, for optimal kink resistance and catheter performance. Dependable Delivery to the Target Site: Preloaded stylet enhances shaft stiffness during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability, and pushability2 Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed.† High-performing Aspiration Power: Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power.‡ Optimised hub geometry improves flow.‡ Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture + pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” - Full Wall Variable Braiding Technology shaft construction provides variable levels of stiffness without joints for optimal catheter performance Preloaded stylet facilitates dependable delivery to target aspiration site • Stylet enhances stiffness† in the shaft during catheter delivery, boosting kink resistance, trackability and pushability Buddy wire compatibility allows for extra support, when needed, in demanding cases capture + pagina 3 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” - Large extraction lumen (0.044" proximal; 0.043" distal) increases aspiration power • Optimised hub geometry provides improved flow • Soft, short, forward-facing tip design permits excellent particle capture</p> <p>Doi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. –da pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” -Proximal markers located at 90 cm and 100 cm indicate point at which aspiration catheter exits guide catheter, minimising X-ray exposure</p> <p>Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet. Compatibilitate ghid: 0,014”.</p> <p>Rezistent la rasucire - da, pagina 1 din „M990365A001DOC3A_view.signed.pdf” -1 Description Carefully read all instructions before use. Observe all warnings and precautions noted throughout these instructions. Failure to do so may result in complications. The Export aspiration catheter is a single operator design, dual lumen catheter, compatible with 0.36 mm (0.014 in) guidewires and minimum 6 Fr guide catheter (1.78 mm [0.070 in] minimum ID). It has a distal radiopaque tip marker, proximal luer-lock port, and preloaded stiffening stylet (as applicable). The proximal luer-lock port is used to connect the aspiration line (supplied) and the aspiration syringe (supplied). Also, an appropriately sized syringe filled with an infusate may be attached to the aspiration line for infusing fluids.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu portiunea distala hidrofilica pina la 40 cm. . –da pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” -Lubricious hydrophilic 38-cm coating reduces friction and ensures smoother advancement through difficult vessels + da pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.signed.pdf” tabel, Length (cm) 140 (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
220	Stenturi periferice balon expandabil	MYRA BMS	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Este confecționat dintr-un tub de oțel inoxidabil cu celule deschise, cu markeri din tantalium.</p> <p>Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 6-7 Fr.</p> <p>Compatibilitate pentru ghid de 0,035”.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Stent periferic balon expandabil cu dimesiuni obligatorie 5-10 mm;</p> <p>Lungime obligatorie 15-60 mm,</p> <p>Lungime shaft obligatorie 80cm, 135 cm</p> <p>Stenturi disponibile de toate dimensiunile si pentru cateterul de livrare 135 cm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Este confecționat dintr-un tub de oțel inoxidabil cu celule deschise, cu markeri din tantalium. da pagina 1 din „captura website Myra.signed.pdf” - Myra BMS is the latest generation Co-Cr Stent pre-mounted on OTW balloon catheter system. The newer generation Co-Cr stent platform helps in lowering the strut thickness without compromising on the radial strength and visibility. • Hybrid stent architecture with Flexi-S connectors : Open Cell + Closed Cell • Latest generation Cobalt-Chromium (Co-Cr) alloy • Low strut thickness - 120µ • Improved Access & Deliverability + pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” - Radiopaque Markers 2- Platinum Iridium Swaged Radiopaque Markers</p> <p>Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 6-7 Fr. - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” - Minimum Sheath Compatibility 6/7F</p> <p>Compatibilitate pentru ghid de 0,035”. - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” - Guide-wire Compatibility 0.035” (0.89mm)</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Stent periferic balon expandabil cu dimesiuni obligatorie 5-10 mm; - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” - Stent Diameters (mm) 5.00, 6.00, 7.00, 8.00, 9.00, 10.00</p> <p>Lungime obligatorie 15-60 mm, - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” -Stent Lengths (mm) 17, 27, 37, 47, 57</p> <p>Lungime shaft obligatorie 80cm, 135 cm - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” - Usable Catheter Length 80cm and 135cm</p> <p>Stenturi disponibile de toate dimensiunile si pentru cateterul de livrare 135 cm. - pagina 2 din „captura website Myra.signed.pdf” –Tabelul „Guidewire Compatility 0.035”: Usable Shaft length (OTW) - 135cm” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>

221	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	PREVAIL	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon RX, impregnat cu Paclitaxel; excipient natural Uree cu actiune hidrofilica - obligatoriu pentru evitarea reactiilor alergice si toxice.Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Actiune antirestenoză după angioplastie- nu mai puțin de 28 zile (se confirma cu analize de laborator).</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Disponibil pe cateter cu lungime de 140-150 cm. Compatibil cu teaca introducatoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon RX, impregnat cu Paclitaxel; excipient natural Uree cu actiune hidrofilica - obligatoriu pentru evitarea reactiilor alergice si toxice.Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. – da pagina 6 din „Attachment 4 - Prevail IFU.signed.pdf” –1 Device description The Medtronic Prevail paclitaxel-coated PTCA balloon catheter is a percutaneous transluminal coronary angioplasty (PTCA) rapid-exchange system. The drug component, referred to as the FreePac™ drug coating, consists of the drug paclitaxel and the excipient urea. The Prevail DCB is coated with a dose of paclitaxel of approximately 3.5 µg/mm2 regardless of the size of the balloon. The total dose administered is always less than 2.2 mg per balloon, based on the largest available balloon size of 4.0 mm x 30 mm. The device component dilates the vessel lumen by PTCA, and the drug is intended to reduce the proliferative response that is associated with restenosis. The drug-coated balloon at the distal end of the catheter can be inflated to a defined diameter at a specific pressure (see product labeling). The proximal end of the catheter has a female luer for attachment to an inflation device. The catheter provides a lumen that enables the use of a guidewire to position the catheter. Radiopaque balloon markers enable accurate placement. Shaft markers for brachial and femoral techniques are in place. + pagina 1 din „captura website - Prevail.signed.pdf” - PROVEN FREEPAC COATING5 FreePac coating combines two proven components that work together: Paclitaxel — potent antirestenotic drug that remains within tissue throughout the healing process6 Urea — biocompatible excipient that enables rapid and reliable drug transfer within 30–60 seconds1,3</p> <p>Actiune antirestenoză după angioplastie- nu mai puțin de 28 zile (se confirma cu analize de laborator). – da pagina 5 din „prevail-dcb-launch-digital-brochure.signed.pdf” –EXCELLENT SAFETY AND EFFICACY / VERY LOW LATE LOSS IN ALL PATIENTS AT 6 MONTHS / And confirmed in the PREVAIL Study4: . Includes complex lesions . 54.7% ISR . 75% small vessel in de novo lesions</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Disponibil pe cateter cu lungime de 140-150 cm. Compatibil cu teaca introducatoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm– da pagina 7 din „Attachment 4 - Prevail IFU.signed.pdf” –7 Detailed device description 7.1 Specifications - Tabel</p>
223	Valva aortica autoexpandabila transcater de dimensiuni mari	"Valva EVPROPLUS-23/26/29/34 Loading System L-EVPROP34; L-EVPROP23-29 Delivery System D-EVPROP34; D-EVPROP23-29"	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Set de valva aortica transcater din pericard porcine;</p> <p>Implantare prin abord transfemural, direct aortic sau subclavicular;</p> <p>Bioproteza din pericard porcine tratat împotriva calcificării, configuratie cu trei foite;</p> <p>Cadru de sustinere confectionat din Nitinol, autoexpandabil;</p> <p>Design supra-annular, pentru performante hemodinamice bune;</p> <p>Sistemul de livrare sa permita repositionarea valvei inainte de fixarea definitiva;</p> <p>Sistem de livrare cu profil redus, indicat pentru vas de acces transarterial de la 5.0 mm diametru, pentru diminuarea complicatiilor vasculare;</p> <p>pentru protezarea inelelor aortice cu diametrul intre 18 si 30 mm;</p> <p>Kit complet de accesorii necesare pentru implantare; Prezență de înveliș extern la baza valvei care mărește contactul suptafetei cu anatomia nativă, oferind etanșare avansată</p> <p>Sistem compatibil cu ghid de 0.035";</p> <p>Marca CE; Aprobare FDA;</p> <p>Studii clinice;</p> <p>Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis.</p> <p>Se solicita studii pentru acest tip de valva (documentare).</p> <p>Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimensiuni obligatorii</p> <p>Marimi: 29, 34 mm</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Set de valva aortica transcater din pericard porcine; Implantare prin abord transfemural, direct aortic sau subclavicular;</p> <p>Bioproteza din pericard porcine tratat împotriva calcificării, configuratie cu trei foite; Cadru de sustinere confectionat din Nitinol, autoexpandabil; Design supra-annular, pentru performante hemodinamice bune; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system. 1.1 Evolut PRO+ transcatheter aortic valve (bioprosthesis) The bioprosthesis is designed to replace the native or surgical bioprosthetic aortic valve without open heart surgery and without concomitant surgical removal of the failed valve. The support frame is manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque. The bioprosthesis is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration. The bioprosthesis has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.5 cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprosthesis. The bioprosthesis is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring long-chain fatty acid. AOA is an antimineralization treatment shown to reduce both early and late valvular calcification. The bioprosthesis is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).</p> <p>Sistemul de livrare sa permita repositionarea valvei inainte de fixarea definitiva; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –1.2 Delivery catheter system (catheter) The catheter comes in different models. Refer to Table 3 for system compatibility. Refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components. The catheter facilitates the placement of the bioprosthesis within the annulus of the aortic valve. The catheter assembly is flexible and compatible with a 0.035 in (0.889 mm) guidewire. The distal (deployment) end of the system features an atraumatic, radiopaque catheter tip and a capsule that covers and maintains the bioprosthesis in a crimped position. The capsule includes a distal flare to enable the bioprosthesis to be partially or fully recaptured after partial deployment. A stability layer is fixed at the handle and extends down the outside of the catheter shaft. It provides a barrier between the retractable catheter and the introducer sheath and vessel walls, thus enabling the catheter to retract freely. The Evolut PRO+ inline sheath is assembled over the stability layer, which functions as a hemostatic introducer sheath and minimizes the access site size to the capsule diameter. The 23-29 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate an 18 Fr (6.00 mm) device. The 34 mm catheter model is compatible with sheaths that can accommodate a 22 Fr (7.33 mm) device. + da pagina 31 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” –2.4 Repositioning precautions / Caution: Use the handle of the delivery system to reposition the bioprosthesis. Do not use the outer catheter shaft.</p> <p>Sistem de livrare cu profil redus, indicat pentru vas de acces transarterial de la 5.0 mm diametru, pentru diminuarea complicatiilor vasculare; pentru protezarea inelelor aortice cu diametrul intre 18 si 30 mm; – da pagina 9 din „evolut-pro-plus-product-brochure.signed.pdf” –Broadening Access with an Expanded Platform and Expanded Indication § With a reduced delivery profile for 23-29 mm valves, only Medtronic is indicated to treat patients with vessels as small as 5.0 mm. § With the ability to treat the broadest annulus range of any commercially available TAVR system, Evolut PRO+ valves can treat annulus ranges from 17**/18 mm to 30 mm. § The Evolut PRO+ system is approved for all symptomatic severe aortic stenosis patients.</p> <p>Kit complet de accesorii necesare pentru implantare; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system.</p> <p>Prezență de înveliș extern la baza valvei care mărește contactul suptafetei cu anatomia nativă, oferind etanșare avansată– da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – Device description The Medtronic Evolut PRO+ system is a recapturable transcatheter aortic valve replacement system, which includes the Evolut PRO+ transcatheter aortic valve, the delivery catheter system, and the loading system. 1.1 Evolut PRO+ transcatheter aortic valve (bioprosthesis) The bioprosthesis is designed to replace the native or surgical bioprosthetic aortic valve without open heart surgery and without concomitant surgical removal of the failed valve. The support frame is manufactured from Nitinol, which has multilevel, self-expanding properties and is radiopaque. The bioprosthesis is manufactured by suturing valve leaflets and an inner skirt from porcine pericardium into a tri-leaflet configuration. The bioprosthesis has a porcine pericardial tissue outer skirt (wrap), which is 1.5 cells in height and is sutured to the inflow section of the bioprosthesis. The bioprosthesis is processed with alpha-amino oleic acid (AOA), which is a compound derived from oleic acid, a naturally occurring long-chain fatty acid. AOA is an antimineralization treatment shown to reduce both early and late valvular calcification. The bioprosthesis is available for a range of aortic annulus diameters (refer to Table 1).</p> <p>Sistem compatibil cu ghid de 0.035"; – da pagina 28 din „M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – The catheter comes in different models. Refer to Table 3 for system compatibility. Refer to Figure 2 and Figure 3 for catheter components. The catheter facilitates the placement of the bioprosthesis within the annulus of the aortic valve. The catheter assembly is flexible and compatible with a 0.035 in (0.889 mm) guidewire</p> <p>Marca CE; Aprobare FDA; - da, documentele „CE EVOLUT.signed.pdf”, „Medtronic Announces FDA Approval of Next-Gen TAVR System for Treatment.signed.pdf” , „SUMMARY OF SAFETY AND EFFECTIVENESS DATA.signed.pdf” si „FDA EVOLUT.signed.pdf”</p> <p>Studii clinice; - da, documentele „captura web Clinical Evidence - Medtronic.signed.pdf”, ongoing clinical study.signed.pdf”, evolut-pro-self-expanding-valve-thirty-day-outcomes.signed.pdf”, decreasing-permanent-pacemaker-implantation.signed.pdf”, FDA ongoing study.signed.pdf”, FDA ongoing study 2.signed.pdf</p> <p>Furnizorul sa asigure instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari gratis. – Da, SRL Oxivit-med . va asigura gratuit instruirea echipei medicale si asistenta tehnica la primele 10 implantari</p> <p>Se solicita studii pentru acest tip de valva (documentare). - da, documentele „captura web Clinical Evidence - Medtronic.signed.pdf”, ongoing clinical study.signed.pdf”, evolut-pro-self-expanding-valve-thirty-day-outcomes.signed.pdf”, decreasing-permanent-pacemaker-implantation.signed.pdf”, FDA ongoing study.signed.pdf”, FDA ongoing study 2.signed.pdf</p> <p>Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de catre furnizor. – Da, SRL Oxivit-med . va suporta Toate costurile legate de serviciile asociate</p> <p>Sistemul va fi insotit de manual de utilizare in limba romana. – Da, sistemul este insotit de instructiuni de utilizare in multe limbi, inclusiv limba Romana. La fel instructiunile sunt disponibile in format electronic: M987523A001DOC1_RevB_view.signed.pdf” – limba romana incepind cu pagina 322 in document</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimensiuni obligatorii</p> <p>Marimi: 29, 34 mm – da pagina 1 din „evolut-pro-plus-product-specs.signed.pdf” – PRODUCT SPECIFICATIONS /</p>

				Evolut PRO+23 mm Valve / Evolut PRO+ 26 mm Valve / Evolut PRO+ 29 mm Valve / Evolut PRO+ 34 mm Valve (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni),
228	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	<p>SYMPPLICITY SPYRAL™ + Symplicity G3</p> <p>Cateter compatibil 6F, tip RX (rapid exchange) la 30 cm de varful distal; Design: autoexpandabil forma elicoidala pentru o cat mai buna adaptare la o gama variata de forme si dimensiuni ale arterelor renale; Material: poliuretan cu ramforsare metalica; Compatibil cu ghid 0.014"; 4 electrozi monopolari, radioopaci, din aur, lungime 1.5 mm pozitionati elicoidal; Timp rapid de ablatie 60 sec; Marker radioopac din Pt/ Ir la 1 mm de varful distal; Lungime 117 cm, compatibil cu catetere de 100 cm sau mai scurte; Profil maxim: 0.054"; Dimensiunea vasului de tratat: 3 – 8 mm; Lungimea zonei ce poate fi tratata cu toti electrozii activi: 17 – 21 mm; Lungimea varfului: 5 mm; Marker shaft femural: 55 cm de varful distal; Cablul integrat pentru conectarea la generatorul de radiofrecventa; Compatibil cu generatorul electrochirurgical cu radiofrecventa cu control automat (se presteaza gratis de furnizorul cateterului); Puterea este monitorizata si controlata continuu pe baza temperaturii si impedantei masurate la zona de contact electrod-tesut pentru a se asigura o functionare optima; Prezinta interfata de tip touchscreen pentru configurarea personalizata a electrozilor; Monitorizarea complet vizibila a electrozilor; Prevazut cu telecomanda si/ sau pedala de control (optional); Dimensiuni: aprox. 30 cm x 40 cm x 20 cm; Greutate pina la 10 kg (fara accesorii); Diagonala display: nu mai putin de 25 cm ; Putere RF la iesire: max 8.0 W; Livrarea de energie se face daca impedanta masurata este intre 175 – 1200 ohm; Puterea de alimentare: 100 – 240 V, 50 – 60 Hz; –</p>	<p>Cateter compatibil 6F, tip RX (rapid exchange) la 30 cm de varful distal; – da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” – Multi-Electrode Renal Denervation Catheter 1. Product Description The Symplicity Spyral™ multi-electrode renal denervation catheter is designed to be used with the Symplicity G3™ renal denervation radio frequency (RF) generator. The catheter connects to the generator using the integrated cable attached to the catheter handle. The catheter requires the use of a 0.36-mm (0.014-in) guidewire for delivery, preferably without hydrophilic coating. For a straighter electrode array during delivery, Medtronic recommends using an extra support guidewire such as the Medtronic Thunder® guidewire. In addition, a standard dispersive electrode (also known as a neutral electrode, return electrode pad, or grounding pad) must be placed on the patient and connected to the generator for the therapy to be delivered. Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately. The catheter has an effective length of 117 cm and is compatible with a 6-Fr guide catheter, and is designed for treating in vessels with diameters ranging from 3 to 8 mm. As shown in Table 1, the catheter features 4 gold radiopaque electrodes at the spiral (helical) distal end. In the straight configuration, the distance between the electrodes is 6.5 mm. The electrodes are deployed into a spiral (helical) shape by partially retracting the guidewire proximal to the spiral section of the catheter. The treatment length (the distance between electrodes 1 and 4) of the catheter changes with the vessel diameter (Table 1). A radiopaque tip marker is located 1 mm proximal to the catheter tip and assists in the positioning of the catheter using fluoroscopic guidance. The catheter also features a straightening tool that facilitates safe insertion of the guidewire into the catheter (Figure 1). This tool is located near the handle and slides along the catheter shaft to straighten the distal end. + pagina 4 din „spyral-ic-brochure.signed.pdf” – LA6IMAK – Launcher™ 6Fr 55-cm guide catheter with IMA curve + pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Size • 117-cm working length-compatible with 90 cm or shorter guide catheters • 6Fr guide catheter-compatible • 0.052" maximum OD + pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – RX joint: 30 cm from distal tip</p> <p>Design: autoexpandabil forma elicoidala pentru o cat mai buna adaptare la o gama variata de forme si dimensiuni ale arterelor renale; – da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” – Multi-Electrode Renal Denervation Catheter 1. Product Description The Symplicity Spyral™ multi-electrode renal denervation catheter is designed to be used with the Symplicity G3™ renal denervation radio frequency (RF) generator. The catheter connects to the generator using the integrated cable attached to the catheter handle. The catheter requires the use of a 0.36-mm (0.014-in) guidewire for delivery, preferably without hydrophilic coating. For a straighter electrode array during delivery, Medtronic recommends using an extra support guidewire such as the Medtronic Thunder® guidewire. In addition, a standard dispersive electrode (also known as a neutral electrode, return electrode pad, or grounding pad) must be placed on the patient and connected to the generator for the therapy to be delivered. Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately. The catheter has an effective length of 117 cm and is compatible with a 6-Fr guide catheter, and is designed for treating in vessels with diameters ranging from 3 to 8 mm. As shown in Table 1, the catheter features 4 gold radiopaque electrodes at the spiral (helical) distal end. In the straight configuration, the distance between the electrodes is 6.5 mm. The electrodes are deployed into a spiral (helical) shape by partially retracting the guidewire proximal to the spiral section of the catheter. The treatment length (the distance between electrodes 1 and 4) of the catheter changes with the vessel diameter (Table 1). A radiopaque tip marker is located 1 mm proximal to the catheter tip and assists in the positioning of the catheter using fluoroscopic guidance. The catheter also features a straightening tool that facilitates safe insertion of the guidewire into the catheter (Figure 1). This tool is located near the handle and slides along the catheter shaft to straighten the distal end.</p> <p>Material: poliuretan cu ramforsare metalica; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Materials / Handle • ABS, thermoplastic elastomer overmold Catheter • Proximal shaft: polyether block amide laminated over stainless steel • Intermediate tubing: polyether block amide with braided stainless steel • Distal electrode array jacket: thermoplastic urethane • Tip: thermoplastic • Guidewire lumen: high-density polyethylene liner • Spiral shaping element: nickel/titanium • Guidewire loading tool: thermoplastic</p> <p>Compatibil cu ghid 0.014"; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Rapid exchange design compatible with 0.014" guidewire</p> <p>4 electrozi monopolari, radioopaci, din aur, lungime 1.5 mm pozitionati elicoidal; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Electrodes: 4 RF monopolar, gold, radio-opaque, 1.5 mm length</p> <p>Timp rapid de ablatie 60 sec; – da pagina 5 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” –9.5. Performing ablation procedure 1. Once electrodes are well apposed angiographically and impedance values and tracings are stable, RF energy can be delivered to the treatment site. This is done by pressing any of the following: the RF button on the generator front panel, the RF button on the remote control, or the foot switch. The generator delivers power for a target duration of 60 seconds using an automated algorithm and will cease power delivery upon completion of the treatment after 60 seconds. The timer begins counting up and the LED indicator remains blue while RF therapy is being delivered. At any point during the procedure, delivery of RF energy can be stopped by pressing the RF button on the generator front panel, pressing the RF button on the remote control, or depressing the foot switch.</p> <p>Marker radioopac din Pt/ Ir la 1 mm de varful distal; ; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Tip marker: 1 mm proximal of distal tip</p> <p>Lungime 117 cm, compatibil cu catetere de 100 cm sau mai scurte; Profil maxim: 0.054"; - da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” – Size • 117-cm working length-compatible with 90 cm or shorter guide catheters • 6Fr guide catheter-compatible • 0.052" maximum OD</p> <p>Dimensiunea vasului de tratat: 3 – 8 mm; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Vessel diameter treatment range: 3–8 mm</p> <p>Lungimea zonei ce poate fi tratata cu toti electrozii activi: 17 – 21 mm; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Treatment length: 17–21 mm if all electrodes are activated</p> <p>Lungimea varfului: 5 mm; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Tip length: 5 mm</p> <p>Marker shaft femural: 55 cm de varful distal; – da pagina 2 din „spyral-catheter-tech-sheet.signed.pdf” –Femoral shaft marker: 55 cm from distal tip</p> <p>Cablul integrat pentru conectarea la generatorul de radiofrecventa; ; – da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” –Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately. Compatibil cu generatorul electrochirurgical cu radiofrecventa cu control automat (se presteaza gratis de furnizorul cateterului); - Da, SRL Oxivit-med va prista gratuit generatorul Symplicity G3 care este compatibil cu Cateter multi-electrod pentru denervare renala</p> <p>Puterea este monitorizata si controlata continuu pe baza temperaturii si impedantei masurate la zona de contact electrod-tesut pentru a se asigura o functionare optima; – da pagina 4 din „spyral-ic-brochure.signed.pdf” –Real-time</p>	

				<p>responsive algorithm controls and monitors the safe distribution of energy to target nerves7 • Power delivery to each electrode automatically adjusts depending on real-time temperature and impedance sensor feedback8</p> <p>Prezinta interfata de tip touchscreen pentru configurarea personalizata a electrozilor; Monitorizarea complet vizibila a electrozilor; – da pagina 3 din „spyral-ic-brochure.signed.pdf” –Individual electrodes can be selected or deselected depending on the ability to make full contact with vessel wall +pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Display 1 touchscreen display on front panel, 1024x768 XGA monitor displaying graphics, messages, impedance, temperature, and time</p> <p>Prevazut cu telecomanda si/ sau pedala de control (optional); – da pagina 3 din „M967336A001DOC3_AA_view.signed.pdf” –Other ancillary devices include the generator, remote control, and DVI-D cable, which all come in the package, as well as the optional foot switch and cart which are both available separately + pagina 8 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 2.2 System components</p> <p>Dimensiuni: aprox. 30 cm x 40 cm x 20 cm; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Dimensions 29.9 cm x 36.7 cm x 18.9 cm (11.8 in x 14.5 in x 7.45 in) (height x width x depth)</p> <p>Greutate pina la 10 kg (fara accesorii); - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Weight 9.07 kg (20 lb)</p> <p>Diagonala display: nu mai putin de 25 cm ; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Display 1 touchscreen display on front panel, 1024x768 XGA monitor displaying graphics, messages, impedance, temperature, and time</p> <p>Putere RF la iesire: max 8.0 W; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications / RF output power 6.5 W maximum per electrode</p> <p>Livrarea de energie se face daca impedanta masurata este intre 175 – 1200 ohm; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Impedance measurement 175 Ω to 250 Ω, ±20% 251 Ω to 700 Ω, ±10% 701 Ω to 1200 Ω, ±15%</p> <p>Puterea de alimentare: 100 – 240 V, 50 – 60 Hz; - da pagina 34 din „M014813C004DOC2_A_view.signed.pdf” – 13 Product specifications /Input power 100 to 240 V –, 50/60 Hz universal power supply, 200 VA input power rating</p> <p>Disconnecting the AC power cord removes AC mains power from the unit.</p>
235	Cateter suport periferic flexibil	TrailBlazer SC-0xx-xxx	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Cateter de suport periferic pentru traversarea leziunilor strânse.</p> <p>Compatibilitate ghid de 0,035”.</p> <p>Compatibil teacă ≤5 F.</p> <p>Acoperire hidrofila cu proprietăți similare mucoasei in distalitate.</p> <p>Presiune infuzie ≥300 psi.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Lungimi disponibile obligatorie: 90, 135 și 150 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Cateter de suport periferic pentru traversarea leziunilor strânse; Compatibilitate ghid de 0,035”.</p> <p>– da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf”, Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3). The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires. + pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf” TrailBlazer™ Support Catheter are percutaneous, single lumen catheters designed for use in the peripheral vascular system. TrailBlazer™ Support Catheters are intended to guide and support a guide wire during access of the vasculature, allow for wire exchanges and provide a conduit for the delivery of saline solutions or diagnostic contrast agents. TrailBlazer™ Angled Support Catheters are percutaneous, single lumen catheters designed for use in the peripheral vascular system. TrailBlazer™ Support Catheters are intended to guide and support a guide wire during access of the vasculature, allow for wire exchanges and provide a conduit for the delivery of saline solutions or diagnostic contrast agents.,</p> <p>Compatibil teacă ≤5 F. – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, Tabelele „MODEL SPECIFICATIONS” coloanele ” Minimum Guide Sheath (F)”.</p> <p>Acoperire hidrofila cu proprietăți similare mucoasei in distalitate – da, pagina 1 din „captura website TrailBlazer.signed.pdf”, Design of TrailBlazer™ Support Catheters Design features of both the TrailBlazer™ support catheter (top) and TrailBlazer angled support catheter (bottom). Hydrophilic coating (distal 40cm) provides lubricity. Embedded marker bands aid catheter positioning. Tapered, low profile tip enables crossing..</p> <p>Presiune infuzie ≥300 psi. – da, pagina 5 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf”, Caution: Do not exceed the maximum recommended infusion pressure of 2068 kPa (300 psi).</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Lungimi disponibile obligatorie: 90, 135 și 150 cm – da, pagina 4 din „2.2 Instructions for Use_MS-510564.signed.pdf”, Device description The TrailBlazer™ support catheter is an over-the-wire (OTW), single lumen catheter (1) with an atraumatic tapered tip (3). The catheter system is offered in 9 models that are compatible with 0.36 mm (0.014 in), 0.46 mm (0.018 in), and 0.89 mm (0.035 in) guidewires. Depending on the model, the support catheter has a working length of 65 cm, 90 cm, 135 cm, or 150 cm.</p> <p>(suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).</p>
239	Baloane semicompliante de lungimi mari	Solarice Rx + Sprinter1,5	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofila.</p> <p>Compatibil cu ghid 0.014”.</p> <p>Presiune nominala 6 atm., RPB: 14 atm.</p> <p>Prezenta a 2 markeri radiopaci la toate diametrele disponibile.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Lungimea shaft: 140-145 cm</p> <p>Diametru disponibile 1.5, 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0 mm</p> <p>Lungimi disponibile obligatorii: 10, 15, 20, 25, 30 mm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Baloane tip rapid exchange semicompliante, cu acoperire hidrofila. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” - Sprinter Legend™ RX Semicompliant Rapid Exchange Balloon Dilatation Catheter</p> <p>Compatibil cu ghid 0.014” . , pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf”</p> <p>Presiune nominala 6 atm., RPB: 14 atm. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>Prezenta a 2 markeri radiopaci la toate diametrele disponibile. – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Lungimea shaft: 140-145 cm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>Diametru disponibile 1.5, 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf”</p> <p>Lungimi disponibile obligatorii: 10, 15, 20, 25, 30 mm cm – da, pagina 1 din „SC Solarice Tech Specs_RO_UC201707863ML.signed.pdf” + pagina 13 din „Coro_Catalogue_EUP_2017.signed.pdf” (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>
241	Balon farmacologic activ	MOZEC PEB PTA 14	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe)</p> <p>Balon farmacologic activ pt aa. coronare, impregnat cu Paclitaxel în doză de 3 µg/mm². Timp de eliberare a medicamentului de la 30 secunde. . Rx, compatibil cu ghid de 0.014”.</p> <p>Profil ultra-subtire a vârfului de 0.016”.</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii Lungime utila cateter de 140 cm</p> <p>Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pina la 4.00 mm;Lungime de la 15 la 30 mm. (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe</p> <p>Balon farmacologic activ pt aa. coronare, impregnat cu Paclitaxel în doză de 3 µg/mm². . da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Product Specifications / Drug Type Paclitaxel (Crystalline form) + pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Drug Dosage 3 µg/mm² +</p> <p>Timp de eliberare a medicamentului de la 30 secunde. . da pagina 2 din „mozec-peb-1622535170pdf.signed.pdf” - Rapid Drug Delivery Urea Component ensures Rapid diffusion and Speedy tissue uptake of Paclitaxel drug; A bulk of the drug is delivered within the initial 30 sec at the Target lesion site*</p> <p>Rx, compatibil cu ghid de 0.014”.</p> <p>Profil ultra-subtire a vârfului de 0.016”.</p> <p>da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Max Guidewire Compatibility 0.014”</p> <p>Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)</p> <p>Dimesiuni obligatorii</p> <p>Lungime utila cateter de 140 cm da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Catheter Usable Length 80 cm & 150 cm</p> <p>Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pina la 4.00 mm; da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” – 2mm, 2.5mm, 3mm, 3.5mm, 4mm</p> <p>Lungime de la 15 la 30 mm. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>
247	Sistem de inchidere percutana a arteriotomiei femorale	Obtura	<p>Dispozitiv pentru inchiderea vasculara activă efectivă si hemostaza instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile. Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (pozitionat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (pozitionat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii.</p> <p>Asigură hemostază efectivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mica de complicații.</p> <p>Compatibil cu ghid 0.038”.</p>	<p>Dispozitiv pentru inchiderea vasculara activă efectivă si hemostaza instantanee a arteriotomiei a. femorale prin ligaturarea a 2 discuri bioabsorbabile. Componente: un disc intern din polimer bioabsorbabil (pozitionat intra-arterial); un disc extern din polimer bioabsorbabil (pozitionat pe peretele extern al arterei); o sutură complet bioabsorbabilă cu blocarea fricțiunii. Asigură hemostază efectivă și instantanee (în mediu 1 minut), cu rată mica de complicații. – da, pagina 1 din „captura website obtura.signed.pdf” – OBTURA Obtura™ Vascular Closure Device is an effective mechanical system for femoral artery puncture site closure. Incorporated with a potent sealing system, it provides an assailable sealing with the collagen plug and efficiently designed anchor. Obtura™ Vascular Closure Device is a simple 3-Step closure device making it easy to use and yielding rapid hemostasis. The Obtura™ VCD closes and sandwiches the arteriotomy between the anchor and collagen sponge. Hemostasis is achieved primarily by the mechanical means of</p>

				<p>the anchor - arteriotomy - collagen sandwich, which is supplemented by the coagulation inducing properties of the collagen. The Obtura™ VCD can be used with the existing 6 and 8 French introducer sheath used during the interventional procedures with a working length of up to 12cm. / Padid Hemostasis: Efficient anchor secures with the puncture site leaving no space for blood loss and the collagen plug gives a foolproof hemostasis + pagina 2 din „obtura-1693482269pdf.signed.pdf” – Obtura is a collagen based convenient 3-step mechanical Vascular Closure Device for effective hemostasis / Rapid Hemostasis Efficient Anchor-Collagen plug (Bovine type-I) sandwiches the arteriotomy and gives rapid hemostasis at puncture site</p> <p>Compatibil cu ghid 0.038". - pagina 1 din „obtura-1693482269pdf.signed.pdf” – Introducer Sheath Compatibility: Medtronic: InPut Introducer Sheath TM Cordis Corporation: AVANTI Introducer Sheath © Terumo Corporation: PINNACLE Introducer Sheath © Oscor Inc: Adelante © Merit Medical: Prelude + pagina 1 din „captura website Input.signed.pdf” – Tabelul „ORDERING INFORMATION INPUT TS ORDERING INFORMATION”, coloana „Wire Style” - 0.038DDJ - Meril Life in broșura sa face referire la compatibilitatea cu ghiduri de la diferiți producători, inclusiv Medtronic cu produsul „Input”. In specificatiile produsului „Input” de la Medtronic este mentionat ca diametrul este de 0.038”.</p>
248	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	MOZEC PEB PTA 14 / MOZEC PEB PTA 35	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si infrapopliteale. Balon OTW compatibilitate cu ghid 0.014” și 0.035”. Presiune nominala: 6 atm. RPB: 12-14 atm. Compatibile cu introducător de 5-7 Fr (in functie de diametrele balonului). Markeri radioopaci platina-iridiu. Substanta activa Paclitaxel doza de 3.0 µg/mm² pentru inhibitie neointimala. (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni), Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Diametre disponibile: 2-4 mm (0.014”) si 4-8 mm (0.035”). Lungimi disponibile: 40-150 mm. Lungimi disponibile cateter: 80, 120, 135, 150 cm.</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si infrapopliteale. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Product Specifications / Drug Type Paclitaxel (Crystalline form) + pagina 1 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” PTA balloon catheter MOZECTM PEB is a paclitaxel coated PTA balloon catheter indicated for treatment of peripheral vessels with obstructive disease, sub-total or totally occluded vessel. With a drug dose of 3µg/mm², MOZECTM PEB upgrades your efficiency to treat and manage patients with long, diffused disease up to 200mm at one go Balon OTW compatibilitate cu ghid 0.014” și 0.035”. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Max Guidewire Compatibility 0.014” (MOZEC PEB PTA 14) + pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Max Guidewire Compatibility 0.035” (MOZEC PEB PTA 35) Presiune nominala: 6 atm. RPB: 12-14 atm. ”. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Nominal Pressure (NP) 6 / 7 atm (Refer compliance chart for details) / Rated Burst Pressure (RBP) 11 - 14 atm (Refer compliance chart for details) Compatibile cu introducător de 5-7 Fr (in functie de diametrele balonului). da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Min Sheath Comptibility 5 -8F Markeri radioopaci platina-iridiu. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Balloon RO Markers 2 Platinum-Iridium Substanta activa Paclitaxel doza de 3.0 µg/mm² pentru inhibitie neointimala. (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni), pagina 2 din „mozec-peb-1622535170pdf.signed.pdf” - Optimized Drug Concentration Mozec™ PEB PTA (OTW 0.035”) has Paclitaxel Drug Concentration of 3.0 µm/mm2 on its Balloon / Patented Drug Loading Technology Ensure reduced drug loss during pleating Aided by Unique Dual Excipient Technology: Urea + PEG base Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Diametre disponibile: 2-4 mm (0.014”) da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” – 2mm, 2.5mm, 3mm, 3.5mm, 4mm (MOZEC PEB PTA 14) si 4-8 mm (0.035”). da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” – 3mm, 4mm, 5mm, 6mm, 7mm, 8mm (MOZEC PEB PTA 35) Lungimi disponibile: 40-150 mm. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” – Tabelul „Size Chart”, coloana „DIAMETER / LENGTH” - 40 MM 60 MM 80 MM 120 MM 150 MM 200 MM 250 MM (MOZEC PEB PTA 14) + 40 MM 60 MM 80 MM 120 MM 150 MM 200 MM 250 MM 300 MM (MOZEC PEB PTA 35) Lungimi disponibile cateter: 80, 120, 135, 150 cm. da, pagina 2 din „captura website Mozec PEB PTA.signed.pdf” - Catheter Usable Length 80 cm & 150 cm</p>
249	Stenturi periferice autoexpandabile	Promesa	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stent OTW, autoexpandabil, din nitinol, pentru segm ileo-femorale. Compatibil cu ghidul 0.035”. Markeri radioopaci pt pozitionare precisa. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime utila: 120-135 cm. Diametre disponibile: 7, 8, 9, 10 mm. Lungimi disponibile: de la 30 la 80 mm. (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>	<p>Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stent OTW, autoexpandabil, din nitinol, pentru segm ileo-femorale. .,- da pagina 1 din „captura website Promesa.signed.pdf” –Promesa BMS is a self expanding Nitinol peripheral stent system for use in peripheral vasculature which undergoes various axial, longitudinal and other relative forces. Promesa delivers Impactful Performance and Enduring Outcomes.The use of Nitinol self expanding stents may also extend to biliary usage. + pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” – Delivery System Over-The-Wire (OTW) Compatibil cu ghidul 0.035”. .,- da pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” –Max Guidewire Compatibility 0.035” Markeri radioopaci pt pozitionare precisa. .,- da pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” – Radiopaque markers 2 Platinum-Iridium marker bands Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii Lungime utila: 120-135 cm. .,- da pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” – Usable Catheter Length 80 & 120 cm Diametre disponibile: 7, 8, 9, 10 mm. .,- da pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” –Stent Diameters (mm) 5, 6, 7, 8, 9, 10 Lungimi disponibile: de la 30 la 80 mm. .,- da pagina 2 din „captura website Promesa.signed.pdf” –Stent Lengths (mm) 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180 (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).</p>
255	Agent embolic	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	<p>Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel puțin doua variante de viscozitati. Sa contina Tantal pentru sporirea vizibilitatii. Solidifiere la contact cu soluții ionice apoase; fluiditate tip lava (nu se fragmentează). Minim 3 studii clinice ce demonstrează eficienta.</p>	<p>Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel puțin doua variante de viscozitati. Sa contina Tantal pentru sporirea vizibilitatii. Solidifiere la contact cu soluții ionice apoase; fluiditate tip lava (nu se fragmentează). .,- da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is a non-adhesive liquid embolic agent comprised of EVOH (ethylene vinyl alcohol) copolymer dissolved in DMSO (dimethyl sulfoxide), and suspended micronized tantalum powder to provide contrast for visualization under fluoroscopy. The Onyx Liquid Embolic System (LES™) consists of a 1.5 ml vial of Onyx™ LES, a 1.5 ml vial of DMSO, two 1 ml Onyx™ LES delivery syringes and one 1 ml DMSO syringe. A DMSO compatible delivery micro catheter that is indicated for use in the neuro vasculature is used to access the embolization site. The Onyx™ LES Syringe-Catheter Interface adapter, which is sold separately, is an accessory to the Onyx™ LES system that provides an interface between the Onyx™ LES delivery syringe and the delivery catheter. + pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is delivered through a micro catheter into the AVM under fluoroscopic control. The DMSO solvent dissipates into the blood and interstitial fluids, causing the EVOH copolymer and suspended tantalum to precipitate in situ into a spongy, coherent embolus. Onyx™ LES immediately forms a skin as the polymeric embolus solidifies from the outside to the inside, while traveling more distally in the vessel. Since Onyx™ LES is non-adhesive, the micro catheter can be left in place while slow, controlled injections are performed. Post embolization angiography can be conducted with the delivery micro catheter in place, enabling the physician to make additional injections through the same micro catheter, if necessary. + – da pagina 5 din „Onyx_IFU.signed.pdf” –Onyx™ LES is available in three product formulations, Onyx™-18 LES (6% EVOH), Onyx™-20 LES (6.5% EVOH) and Onyx™-34 LES (8% EVOH): • Onyx™-18 LES and Onyx™-20 LES: Recommended when feeding pedicle injections will be conducted close to the nidus. • Onyx™-34 LES: Recommended for embolizing higher flow and larger fistulous components</p> <p>Minim 3 studii clinice ce demonstrează eficienta. .,- da pagina 5 din „captura website Onyx Liquid Embolic System.signed.pdf” –Onyx™ clinical summaries: „bleeding-embolization-tipaldi-clinical-paper-review.signed.pdf” „pevd-embolization-senechal-clinical-paper-review.signed.pdf” „pevd-embolization-marcelin-clinical-paper-review.signed.pdf” „bleeding-embolization-urbano-clinical-paper-review.signed.pdf” „bleeding-embolization-ayx-clinical-paper-review.signed.pdf” „endoleaks-embolization-fanelli-clinical-paper-review.signed.pdf” „endoleaks-embolization-mozes-clinical-paper-review.signed.pdf” „endoleaks-embolization-massis-clinical-paper-review.signed.pdf” – sunt prezentate 8 studii clinice ce demonstreaza eficienta acestui produs</p>

260	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	Neva	Structura din Nitinol, impletita de tip "cos". Prevazut cu 2 sau 3zone de colectare a trombilor de diferite forme. Varful distal maleabil, forma conica, realizat dintr o spirala platina pozitionata pe un miez de Nitinol. Varful distal sa fie inchis pentru a nu permite iesirea trombului din interiorul stentului in timpul retragerii dispozitivului .Sa existe cel putin 3 modele de dispozitiv care sa acopere diametrul vaselor in intervalul 2.0- 5.5 mm si lungimi cuprinse intre 22 si 37mm. Sa fie compatibil cu fir de ghidare de minim 180 cm, confectionat din Nitinol, care sa fie prevazut cu cel putin 10 benzi fluorescente, pozitionate la un centimetru distanta una de cealalta. Compatibil cu microcatheter 0,021 pentru diametrele 4-4.5 mm si 0.027 pentru diamtreul 5.5mm	Structura din Nitinol, impletita de tip "cos". – da pagina 1 din „technical specification document.signed.pdf” –Material Basket: laser cut from Nitinol tube; Pusher wire: Nitinol; Fluoro-opaque Markers: Platinum & Tungsten Prevazut cu 2 sau 3zone de colectare a trombilor de diferite forme. – da pagina 1 din „NeVa Brochure 2021-2022.signed.pdf” –DROP ZONE TECHNOLOGY taking clot capture to the next level – imaginea unde sunt indicate zonele 1, 2 ,3 + pagina 2 din „NeVa Brochure 2021-2022.signed.pdf” – 3 Drop Zones / 2 Drop Zones Varful distal maleabil, forma conica, realizat dintr o spirala platina pozitionata pe un miez de Nitinol. Varful distal sa fie inchis pentru a nu permite iesirea trombului din interiorul stentului in timpul retragerii dispozitivului . – da pagina 1 din „technical specification document.signed.pdf” –Distal tip Soft and flexible, platinum coil wind over tapered nitinol core + pagina 1 din „NeVa Brochure 2021-2022.signed.pdf” –CLOSED DISTAL END to retain fragments during extraction Sa existe cel putin 3 modele de dispozitiv care sa acopere diametrul vaselor in intervalul 2.0- 5.5 mm si lungimi cuprinse intre 22 si 37mm. – da pagina 1 din „technical specification document.signed.pdf” –NEVA TECHNICAL SPECIFICATION DOCUMENT / tabel, coloana „Indicated for vessel sizes (mm)” si „Working Length (mm)” Sa fie compatibil cu fir de ghidare de minim 180 cm, confectionat din Nitinol, care sa fie prevazut cu cel putin 10 benzi fluorescente, pozitionate la un centimetru distanta una de cealalta. – da pagina 1 din „technical specification document.signed.pdf” –Pusher wire length 180 cm Fluoro Markers “Zebra” marker band on the pusher wire 10 x 1 cm shiny silver bands, separated 1 cm from each other Max 130 cm from NeVa distal tip Compatibil cu microcatheter 0,021 pentru diametrele 4-4.5 mm si 0,027 pentru diamtreul 5.5mm.– da pagina 1 din „technical specification document.signed.pdf” –NEVA TECHNICAL SPECIFICATION DOCUMENT / tabel, coloana „Micro-Catheter Compatibility”
279	Cateter cu balon	EVERCROSS	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofila pe toata suprafata. Marker radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm in dependenta de dimensiunile balonului.. Lungime shaft 40,80 si 135 cm. Rezistent la rasuciri si ridare. Varful moale 360 de grade conic sa ofere ultra tranzitie lina de la fir la varf cu trecere buna prin stenozes. Compatibil cu introductor 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametre=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofila pe toata suprafata. – da, pagina 1 din „catalog EverCross.signed.pdf” – EverCross™ 0.035" PTA Catheter is an over-the-wire, 0.035" balloon catheter that features a bevel 360° tip for smooth tip to wire tracking. EverCross™ nylon folds, extending the length of the balloon, were engineered for superior rewrap, facilitating multiple inflations and insertions Marker radioopace dublu. – da, pagina 1 din „2.2 Instructions for Use_MS-510561.signed.pdf” – A semi-compliant inflatable balloon is mounted at the distal end / The balloon has 2 radiopaque marker bands (8) for positioning the balloon relative to the stenosis. The dilating or working section of the balloon (9) is marked by the radiopaque marker bands Presiune RBP 10-20 atm in dependenta de dimensiunile balonului.. – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloana „Rated burst pressure (atm)” Lungime shaft 40,80 si 135 cm. – da, pagina 2 si 3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – tabelul „Order information”, coloanele „Usable shaft length 135 cm”, „Usable shaft length 80 cm”, „Usable shaft length 40 cm” Rezistent la rasuciri si ridare. Varful moale 360 de grade conic sa ofere ultra tranzitie lina de la fir la varf cu trecere buna prin stenozes. – da, pagina 1 din „catalog EverCross.signed.pdf” – EverCross™ 0.035" PTA Catheter is an over-the-wire, 0.035" balloon catheter that features a bevel 360° tip for smooth tip to wire tracking. EverCross™ nylon folds, extending the length of the balloon, were engineered for superior rewrap, facilitating multiple inflations and insertions Compatibil cu introductor 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. – da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – Tabel „Order information”, coloanele „Recommended introducer sheath (Fr)” si „Balloon diameter (mm)” diametre=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm– da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – Tabel „Order information”, coloana „Balloon diameter (mm)” lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm– da, pagina 2-3 din „catalog EverCross.signed.pdf” – Tabel „Order information”, coloana „Balloon length (mm)”
281	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	IN.PACT™ Admiral™	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - diametere necesare; 4-7 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala; 8 atm - RPB: unica pentru toate diametrele si lungimile ale balonului (ex:14 atm) - compatibilitate pentru teci introductoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0,035 Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Paclitaxel in concentratie recomandat de peste 3,2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofiliic si netoxic Distributie uniforma a substantei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de 2 ani	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV; Balon OTW– da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –The IN.PACT Admiral paclitaxel-coated PTA balloon catheter is an over-the-wire (OTW) balloon catheter with a drug-coated balloon at the distal tip. The drug component, referred to as the FreePac™ drug coating, consists of the drug paclitaxel and the excipient urea. The device component physically dilates the vessel lumen by PTA, and the drug is intended to reduce the proliferative response that is associated with restenosis. Product Component Description (Table 1) summarizes the characteristics of the device, hereafter referred to as IN.PACT Admiral DCB. + pagina 1 din „captura website IN.PACT Admiral.signed.pdf” – IN.PACT™ Admiral™ Paclitaxel-coated PTA Balloon Catheter for femoropopliteal disease IN.PACT™ Admiral™ Paclitaxel-coated PTA Balloon Catheter is a clinically proven primary endovascular therapy that treats femoropopliteal disease. It is indicated for de novo, restenotic, or in-stent restenotic lesions up to 360 mm, with reference vessel diameters of 4 to 7 mm. - diametere necesare; 4-7 mm –da pagina 1 din „captura website IN.PACT Admiral.signed.pdf” – Balloon diameters 4.0 to 7.0 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm–da pagina 1 din „captura website IN.PACT Admiral.signed.pdf” –Balloon lengths 40, 60, 80, 120, 150, 200, and 250 mm - presiune nominala; 8 atm– da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –Balloon Inflation Pressure Nominal Pressure (except 200 and 250 mm lengths): 8 atm (811 kPa) - RPB: unica pentru toate diametrele si lungimile ale balonului (ex:14 atm) – da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –Rated Burst Pressure (except 200 and 250 mm lengths): 14 atm (1419 kPa) - compatibilitate pentru teci introductoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) – da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –Minimum Introducer Sheath Compatibility /Introducer Sheath - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic– da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –2.1. Device Component Description The OTW balloon catheter consists of a proximal hub, dual-lumen shaft, and a distal dilatation balloon. The central lumen extends to the distal tip and is used to pass the catheter over a guidewire with a diameter of 0.035 in (0.89 mm). The ballooninflation lumen is used to inflate and deflate the balloon with a mixture of contrast medium and saline solution. Two radiopaque platinum-iridium markers indicate the working length of the balloon to position the balloon across the target lesion during fluoroscopy. See IN.PACT Admiral Paclitaxel-coated PTA Balloon Catheter (Figure 1). Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm– da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –Usable Catheter Lengths 80 cm and 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0,035– da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –2.1. Device Component Description The OTW balloon catheter consists of a proximal hub, dual-lumen shaft, and a distal dilatation balloon. The central lumen extends to the distal tip and is used to pass the catheter over a guidewire with a diameter of 0.035 in (0.89 mm). The ballooninflation lumen is used to inflate and deflate the balloon with a mixture of contrast medium and saline solution. Two radiopaque platinum-iridium markers indicate the working length of the balloon to position the balloon across the target lesion during fluoroscopy. See IN.PACT Admiral Paclitaxel-coated PTA Balloon Catheter (Figure 1). Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Paclitaxel in concentratie recomandat de peste 3,2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) – da, pagina 4 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” – 2.2. Drug Component Description The FreePac™ drug coating on the balloon of the IN.PACT Admiral DCB consists of the drug paclitaxel and the excipient urea. The balloon surface has a nominal paclitaxel dose density of 3.5 µg/mm2. Excipientul pentru absorbtia substantei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofiliic si netoxic Distributie uniforma a substantei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului – da, pagina 3 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” –The IN.PACT Admiral paclitaxel-coated PTA balloon catheter is an over-the-wire (OTW) balloon catheter with a drug-coated balloon at the distal tip. The drug component, referred to as the FreePac™ drug coating, consists of the drug paclitaxel and the excipient urea. The device component physically dilates the vessel lumen by PTA, and the drug is intended to reduce the proliferative response that is associated with restenosis. Product Component Description (Table 1) summarizes the characteristics of the device, hereafter referred to as IN.PACT Admiral DCB. + pagina 4 din „Inpact M052624T001DOC1_RevK_view_color.signed.pdf” – 2.2. Drug Component Description The FreePac™ drug coating on the balloon of the IN.PACT Admiral DCB consists of the drug paclitaxel and the excipient urea. The balloon surface has a nominal paclitaxel dose density of 3.5 µg/mm2. / 2.2.2. Urea The coating utilizes the inactive ingredient urea as an excipient to facilitate the release and transfer of paclitaxel into the arterial wall. See Chemical Structure of Urea (Figure 3) below. Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni–da pagina 1 din „captura website IN.PACT Admiral.signed.pdf” –IN.PACT™ Admiral™ Paclitaxel-coated PTA Balloon Catheter, with drug in tissue up to 180 days,3 has the: Highest patency benefit through three years compared to PTA†1 Lowest CD-TLR rate through five years1 Most publications for a DCB§ Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de 2 ani–da pagina 1 din „captura website IN.PACT Admiral.signed.pdf” –CLINICAL EVIDENCE + documentul „Clinical Review - IN.PACT Admiral.signed.pdf”

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1694604660149 din 16.10.2023												
Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2024												
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificare bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
14	Extensie pentru categhiduri	Extensie pentru cate-ghiduri	bucată	130	7 302.75	7 886.97	949 357.50	1 025 306.10	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
17	Cateter de suport periferic	Cateter de suport periferic	bucată	400	1 987.20	2 146.18	794 880.00	858 472.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
19	Microcatetere	Microcatetere	bucată	120	6 120.00	6 609.60	734 400.00	793 152.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
20	Microcateter reforstat	Microcateter reforstat	bucată	30	6 120.00	6 609.60	183 600.00	198 288.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
21	Microcateter livrare spirale (coils)	Microcateter livrare spirale (coils)	bucată	30	5 400.00	5 832.00	162 000.00	174 960.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

25	Microcghid cu varf moale acoperit cu polimer	Microcghid cu varf moale acoperit cu polimer	bucată	45	6 744.00	7 283.52	303 480.00	327 758.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
26	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	bucată	125	6 744.00	7 283.52	843 000.00	910 440.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
31	Cateter periferic cu balon conic	Cateter periferic cu balon conic	bucată	320	3 229.20	3 487.54	1 033 344.00	1 116 012.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
32	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	bucată	60	2 875.00	3 105.00	172 500.00	186 300.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
33	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	bucată	200	2 012.50	2 173.50	402 500.00	434 700.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
35	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	bucată	90	1 932.00	2 086.56	173 880.00	187 790.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
38	Cateter cu Balon pentru atrioplastomie	Cateter cu Balon pentru atrioplastomie	bucată	5	14 520.00	15 681.60	72 600.00	78 408.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

39	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	bucată	40	9 424.80	10 178.78	376 992.00	407 151.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
40	Stent montat pe balon	Stent montat pe balon	bucată	85	8 400.00	8 400.00	714 000.00	714 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
41	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	bucată	10	8 400.00	8 400.00	84 000.00	84 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
42	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	bucată	70	9 500.40	9 500.40	665 028.00	665 028.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
43	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	bucată	150	8 611.20	8 611.20	1 291 680.00	1 291 680.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
61	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	bucată	45	7 675.20	7 675.20	345 384.00	345 384.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
62	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	bucată	80	28 973.10	34 767.72	2 317 848.00	2 781 417.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

63	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	bucată	110	13 075.00	14 121.00	1 438 250.00	1 553 310.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
64	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	bucată	90	14 040.00	15 163.20	1 263 600.00	1 364 688.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
65	Seringi pentru injecție cu precizie înaltă	Seringi pentru injecție cu precizie înaltă	bucată	16	2 121.60	2 545.92	33 945.60	40 734.72	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
73	Microcateter 0.017"	Microcateter 0.017"	bucată	5	14 788.80	15 971.90	73 944.00	79 859.50	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
74	Balon Supercompliant	Balon Supercompliant	bucată	7	11 675.00	12 609.00	81 725.00	88 263.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
75	Balon Extracompliant	Balon Extracompliant	bucată	7	11 675.00	12 609.00	81 725.00	88 263.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
76	Microghid 0.008"	Microghid 0.008"	bucată	8	6 575.40	7 101.43	52 603.20	56 811.44	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

79	Stent autoexpandabil periferic BTK	Stent autoexpandabil periferic BTK	bucată	40	9 500.40	9 500.40	380 016.00	380 016.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
82	Stentgraft aorta abdominala	Stentgraft aorta abdominala	bucată	10	210 000.00	226 800.00	2 100 000.00	2 268 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
82	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	bucată	10	2 716.56	2 933.88	27 165.60	29 338.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
							Total LOT	2 127 165.60	2 297 338.80			
84	Cateter ghid pentru coronare	Cateter ghid pentru coronare	bucată	50	750.00	810.00	37 500.00	40 500.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
86	Cateter de suport periferic 0.014"	Cateter de suport periferic 0.014"	bucată	30	1 987.20	2 146.18	59 616.00	64 385.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
87	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	bucată	3	2 940.00	3 175.20	8 820.00	9 525.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

95	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	bucată	30	3 229.20	3 487.54	96 876.00	104 626.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
100	Filtru distal pentru protecție embolica	Filtru distal pentru protecție embolica	bucată	290	13 248.00	14 307.84	3 841 920.00	4 149 273.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
101	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	Cateter pentru recanalizarea lumenului arterial	bucată	5	4 774.00	5 155.92	23 870.00	25 779.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
106	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	bucată	78	10 632.00	11 482.56	829 296.00	895 639.68	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
107	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	bucată	50	7 872.00	7 872.00	393 600.00	393 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
108	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	bucată	50	7 872.00	7 872.00	393 600.00	393 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
109	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	Spirale platina cu detasare mecanica pentru embolizarea endovasculara a anevrismelor (Coils)	bucată	50	7 872.00	7 872.00	393 600.00	393 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

110	Cateter de suport intracranian	Cateter de suport intracranian	bucată	20	14 040.00	15 163.20	280 800.00	303 264.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
113	Cateter ghid coronare	Cateter ghid coronare	bucată	200	750.00	810.00	150 000.00	162 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
115	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	Cateter ghid lung pentru access neurovascular	bucată	150	13 000.00	14 040.00	1 950 000.00	2 106 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
118	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	bucată	150	12 125.00	12 125.00	1 818 750.00	1 818 750.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
121	Balon pentru pre si postdilatare	Balon pentru pre si postdilatare	bucată	820	874.00	943.92	716 680.00	774 014.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
123	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	bucată	25	5 500.00	5 940.00	137 500.00	148 500.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
126	Stent coronarian farmacologic activ	Stent coronarian farmacologic activ	bucată	165	6 201.00	6 201.00	1 023 165.00	1 023 165.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

128	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	bucată	200	6 744.00	7 283.52	1 348 800.00	1 456 704.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
132	Cateter acces distal	Cateter acces distal	bucată	60	14 040.00	15 163.20	842 400.00	909 792.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
133	Microghid 008	Microghid 008	bucată	80	6 575.40	7 101.43	526 032.00	568 114.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
134	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	bucată	160	14 765.40	17 718.48	2 362 464.00	2 834 956.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
136	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	bucată	57	14 788.80	15 971.90	842 961.60	910 398.30	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
138	Microcateter cerebral reinforsat	Microcateter cerebral reinforsat	bucată	100	6 120.00	6 609.60	612 000.00	660 960.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
139	Microcateter cerebral directionat de flux	Microcateter cerebral directionat de flux	bucată	35	5 400.00	5 832.00	189 000.00	204 120.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

140	Teaca dedicata acces radial	Teaca dedicata acces radial	bucată	30	13 200.00	14 256.00	396 000.00	427 680.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
141	Stent tip flow-diverter Co-Cr	Stent tip flow-diverter Co-Cr	bucată	21	163 300.00	163 300.00	3 429 300.00	3 429 300.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
148	Cateter intracerebral cu balon	Cateter intracerebral cu balon	bucată	20	11 675.00	12 609.00	233 500.00	252 180.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
149	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Cateter intracerebral cu balon super compliant	bucată	25	11 675.00	12 609.00	291 875.00	315 225.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
152	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	bucată	300	7 872.00	7 872.00	2 361 600.00	2 361 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
152	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	bucată	15	910.00	1 092.00	13 650.00	16 380.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
							Total LOT	2 375 250.00	2 377 980.00			

155	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	bucată	100	13 075.00	14 121.00	1 307 500.00	1 412 100.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
156	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Dispozitiv revascularizare cerebrala	bucată	70	28 973.10	34 767.72	2 028 117.00	2 433 740.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
157	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	bucată	5	116 160.00	139 392.00	580 800.00	696 960.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
162	Adeziv cianocrilat	Adeziv cianocrilat	bucată	50	249.48	299.38	12 474.00	14 969.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
166	Set introductor pentru puncție arterială femurală de diametru mare	Set introductor pentru puncție arterială femurală de diametru mare	bucată	50	4 761.00	5 141.88	238 050.00	257 094.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
176	Cateter ghid pentru coronare – tip "ballanced support"	Cateter ghid pentru coronare – tip "ballanced support"	bucată	950	750.00	810.00	712 500.00	769 500.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
188	Baloane PCI semicompliante	Baloane PCI semicompliante	bucată	800	828.00	894.24	662 400.00	715 392.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

190	Baloane PTCA noncompliant	Baloane PTCA noncompliant	bucată	650	874.00	943.92	568 100.00	613 548.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
192	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	Balon angioplastie non-compliant sau semicompliant	bucată	45	874.00	943.92	39 330.00	42 476.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
199	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- Zotarolimus	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- Zotarolimus	bucată	600	6 201.00	6 201.00	3 720 600.00	3 720 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
202	Cateter pentru trombaspiratrie biluminal	Cateter pentru trombaspiratrie biluminal	bucată	170	2 587.50	2 794.50	439 875.00	475 065.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
220	Stenturi periferice balon expandabil	Stenturi periferice balon expandabil	bucată	50	5 720.00	5 720.00	286 000.00	286 000.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
221	Balon farmacologic activ utilizat în angioplastia coronariană	Balon farmacologic activ utilizat în angioplastia coronariană	bucată	50	7 315.00	7 900.20	365 750.00	395 010.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
223	Valva aortică autoexpandabilă transcater de dimensiuni mari	Valva aortică autoexpandabilă transcater de dimensiuni mari	bucată	15	496 782.00	536 524.56	7 451 730.00	8 047 868.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

228	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	bucată	10	130 848.00	141 315.84	1 308 480.00	1 413 158.40	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
235	Cateter suport periferic flexibil	Cateter suport periferic flexibil	bucată	100	1 987.20	2 146.18	198 720.00	214 618.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
239	Baloane semicompliante de lungimi mari	Baloane semicompliante de lungimi mari	bucată	100	828.00	894.24	82 800.00	89 424.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
241	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	bucată	30	5 750.00	6 210.00	172 500.00	186 300.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
247	Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale	Sistem de închidere percutana a arteriotomiei femorale	bucată	20	2 069.55	2 483.46	41 391.00	49 669.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
248	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	Balon medicamentos pentru angioplastie periferică	bucată	30	5 500.00	5 940.00	165 000.00	178 200.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-
249	Stenturi periferice autoexpandabile	Stenturi periferice autoexpandabile	bucată	20	6 930.00	6 930.00	138 600.00	138 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-

255	Agent embolic	Agent embolic	bucată	20	14 765.40	17 718.48	295 308.00	354 369.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-	
260	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	Dispozitiv revascularizare cerebrala cu virf inchis	bucată	5	76 072.50	91 287.00	380 362.50	456 435.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-	
279	Cateter cu balon	Cateter cu balon	bucată	30	1 932.00	2 086.56	57 960.00	62 596.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-	
281	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	bucată	20	6 325.00	6 831.00	126 500.00	136 620.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2024	33100000-1	-	-	
TOTAL Oferta							64 139 471.00	68 843 481.14					

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

OXIVITMED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

Către Grupul de lucru pentru evaluarea

Procedurii de achiziție Nr:

ocds-b3wdp1-MD-1694604660149 din 16.10.2023

din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Oxivit-med”, declara ca:

- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului

-Va prezenta mostre în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Va prezenta mostre pentru testare clinica sau de laborator(dupa caz). Mostrele va fi ambalate si etechitate conform prevederilor HG 702/2018.

-Pentru produsele care sunt inregistrate la AMDM este indicat codul inregistrarii in formularul specificatiilor tehnice, coloana "Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant"

- Pentru produsele care inca nu sunt inregistrate la AMDM sunt atasate documente pentru notificare.

Data completării: 13.10.2023

Cu stimă,

Dmitrii Kojevnikov

Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura)