

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-1637321868736 din 21.12.2021, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea de consumabile angiografice pentru cabinetul Neuroradiologie Intervențională al IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022 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: 20.12.2021

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

**Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN
SANATATE**

**adresa: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chişinău, mun.Chişinău, MD-2009, Republica Moldova,
Chişinău str. Cosmescu 3**

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea de consumabile angiografice pentru cabinetul
Neuroradiologie Intervențională al IMSP Institutul Neurologie și
Neurochirurgie pentru anul 2022"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1637321868736 din 21.12.2021

pentru o durată de 160 (una sută şaizeci) zile, respectiv până la data
de 30.05.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 20.12.2021

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1637321868736 din 21.12.2021			
Obiectul achiziției:					Achiziționarea de consumabile angiografice pentru cabinetul Neuroradiologie Intervențională al IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022			
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara 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
9	Cateter ghid coronare	Cateter ghid coronare	Launcher Laxxxxxx	SUA	Medtronic	Catetere de suport cu dimensiuni externe 5-8F și diametru intern de 0.058 inch pentru cateterul de 5F. 0.071 inch pentru 6F. 0.081inch pentru cateterul de 7F și 0.090 inch diametru intern pentru cateterul de 8F. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Catetere de suport cu dimensiuni externe 5-8F și diametru intern de 0.058 inch pentru cateterul de 5F. 0.071 inch pentru 6F. 0.081inch pentru cateterul de 7F și 0.090 inch diametru intern pentru cateterul de 8F. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
11	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 3 componente	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 3 componente	Obtura OBTxF	India	Meril	Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala; -dop din colagen; -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. - Inchidere mecanică activa. -Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile -procedura rapida; -ușor de utilizat ; -confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min -dispozitiv compatibil 6 si 8 F -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta -complicatii reduse 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala; -dop din colagen; -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. - Inchidere mecanică activa. -Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile -procedura rapida; -ușor de utilizat ; -confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min -dispozitiv compatibil 6 si 8 F -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta -complicatii reduse 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

12	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	EXOSEAL EXx00	SUA	Cordis	Dispozitivul de închidere vasculară indicat pentru închiderea locului de punctie a arterei femurale, reducând timpul până la hemostază și ambulație la pacienții care au fost supuși procedurilor de cateterizare diagnostic sau intervenții folosind un introductor de teacă vasculară standard 5F, 6F sau 7F cu până la 12 cm lungimea de lucru. Nu rămâne nici o ancoră în interiorul arterei • Doi indicatori vizuali unici permit poziționarea precisă • Ușor de manipulat și ajută la obținerea eficientă a succesului procedural • Procedură simplă în 3 pași • Disponibil în 3 dimensiuni. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitivul de închidere vasculară indicat pentru închiderea locului de punctie a arterei femurale, reducând timpul până la hemostază și ambulație la pacienții care au fost supuși procedurilor de cateterizare diagnostic sau intervenții folosind un introductor de teacă vasculară standard 5F, 6F sau 7F cu până la 12 cm lungimea de lucru. Nu rămâne nici o ancoră în interiorul arterei • Doi indicatori vizuali unici permit poziționarea precisă • Ușor de manipulat și ajută la obținerea eficientă a succesului procedural • Procedură simplă în 3 pași • Disponibil în 3 dimensiuni. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
15	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Protégé RX SEPX-x-xx-xx-xx	SUA	Medtronic	Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX Indicat in tratamentul stenozelor arterelor: carotida comuna (CCA), carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide Design tip celula inchisa/ deschisa - forța radiala variabila Compatibilitate set introductor: 6F Compatibilitate ghid: 0,014" Profil de trecere: 0,078" ; Markeri din tantal; Disponibil in 2 variante Drept - D: 6, 7, 8, 9, 10 mm, L: 20, 30, 40, 60 mm Conic - D: 8x6, 10x7 mm, L: 30, 40 mm Lungime utila cateter: 135 cm Sistem de livrare cu tehnologie analog tip EXPRT. anti "jumping" ce previne ca stentul sa "sara" in momentul expandarii. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent autoexpandabil pentru angioplastie artere carotide Stent autoexpandabil din nitinol, tip RX Indicat in tratamentul stenozelor arterelor: carotida comuna (CCA), carotida interna (ICA) si bifurcatiei arterei carotide Design tip celula inchisa/ deschisa - forța radiala variabila Compatibilitate set introductor: 6F Compatibilitate ghid: 0,014" Profil de trecere: 0,078" ; Markeri din tantal; Disponibil in 2 variante Drept - D: 6, 7, 8, 9, 10 mm, L: 20, 30, 40, 60 mm Conic - D: 8x6, 10x7 mm, L: 30, 40 mm Lungime utila cateter: 135 cm Sistem de livrare cu tehnologie analog tip EXPRT. anti "jumping" ce previne ca stentul sa "sara" in momentul expandarii. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
16	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valva in "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valva in "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

17	Balon pentru pre si postdilatare	Balon pentru pre si postdilatare	Solarice NCSLxxxxX	SUA	Medtronic	Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2; Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm; 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, Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2; Presiunea nominala - 12atm, presiune de explozie - 20atm; 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, Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
18	Filtru distal pentru protectie embolica	Filtru distal pentru protectie embolica	SpiderFX SPD2-xxx-xxx	SUA	Medtronic	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 compatibile • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat (disponibil de 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) • Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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 compatibile • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare incorporat (disponibil de 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) • Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

24	Stent coronarian farmacologic activ	Stent coronarian farmacologic activ	Onyx RONYXxxxxX	SUA	Medtronic	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"). 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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"). 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
25	Dispozitiv recuperare corp strain	Dispozitiv recuperare corp strain	Amplatz GooseNeck™ Snare Kit MCxxx+GNxxx	SUA	Medtronic	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucula confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucula confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

27	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	Avigo 103-0606-200	SUA	Medtronic	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din otel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hirofila. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 20 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hartie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din otel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hirofila. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 20 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hartie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
28	Microghid 0.014" acoperit cu polimer	Microghid 0.014" acoperit cu polimer	ASAHI SHIKAI WAIN-CKX-xxxxxxx	Japonia	ASAHI	Microghiduri ce confera suport sporit, fara frictiune cu microcateterul, dedicate pentru traversarea zonelor tortuoase; constructie speciala „dublu-spiralata” cu acoperire hidrofilica pe un segment de 170 cm si cu o jacheta din polimer pe 150 de cm; lungime totala 200cm; varf distal atraumatic, angulat la 90 °sau angulat cu posibilitatea de a fi format in angulatia dorita, in varianta cu varf moale sau standard; diametre disponibile - 0.014", 0.018". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hartie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Microghiduri ce confera suport sporit, fara frictiune cu microcateterul, dedicate pentru traversarea zonelor tortuoase; constructie speciala „dublu-spiralata” cu acoperire hidrofilica pe un segment de 170 cm si cu o jacheta din polimer pe 150 de cm; lungime totala 200cm; varf distal atraumatic, angulat la 90 °sau angulat cu posibilitatea de a fi format in angulatia dorita, in varianta cu varf moale sau standard; diametre disponibile - 0.014", 0.018". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hartie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
29	Microghid 0.014" utilizat in cazuri dificile	Microghid 0.014" utilizat in cazuri dificile	Syncro 2, Syncro 2 Support M003xxxxx	SUA	Stryker	Syncro 2, Syncro 2 Support	Syncro 2, Syncro 2 Support	ISO, CE

31	Cateter acces distal	Cateter acces distal	Navien RFXAxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	Compoziție: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinta un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinta un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Varf drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Varf drept sau angulat 25 grade. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Compoziție: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinta un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinta un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Varf drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Varf drept sau angulat 25 grade. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
32	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	Diametru intern : 0.013",Diametrul extern vârful: 1,5F.,Directionabil de flux.,Lungime totala: 165 cm.,Vârful detaşabil in 3 lungimi disponibile : 1.5, 3 si 5 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Diametru intern : 0.013",Diametrul extern vârful: 1,5F.,Directionabil de flux.,Lungime totala: 165 cm.,Vârful detaşabil in 3 lungimi disponibile : 1.5, 3 si 5 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

33	Microghid compatibil DMSO	Microghid compatibil DMSO	Mirage 103-0608	SUA	Medtronic	Microghid cu shaft distal 0.008", compatibil cu microcateter cu profil foarte îngust, dedicat vaselor foarte mici; permite navigare distala performanta, este prevazut cu varf moale, drept, radioopac pe un segment de 9 cm, acoperire hidrofila de 180 cm din total 200 cm de lucru. . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Microghid cu shaft distal 0.008", compatibil cu microcateter cu profil foarte îngust, dedicat vaselor foarte mici; permite navigare distala performanta, este prevazut cu varf moale, drept, radioopac pe un segment de 9 cm, acoperire hidrofila de 180 cm din total 200 cm de lucru. . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
34	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	SUA	Medtronic	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 radiatiei 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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 radiatiei 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

35	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	Menox Menox xx	India	Meril	Lichid embolic non-adeziv din copolimer pe baza de substanta iodata pentru vizualizare fluoroscopica superioara. KIT steril compus din: 1cc seringă preumpluta cu lichid embolic. 4 tipuri de concentratii: foarte scazuta pt acces f.distal; 25%; 30%; 35%), 1cc seringă preumpluta cu DMSO, Adaptor universal pt microcateterul de livrare si Instructiuni de utilizare a sistemului. Gata de utilizare, fara pregatire in avans prin agitarea produsului. Contine agent embolic de culoare alba, fara componenta metalica. Vizibil in raza X datorita componentului pe baza de iod. Lichid embolic dedicat pentru neuro si vasculatura periferica – se foloseste in tratamentul malformatiilor si fistulelor arterio-venoase. Beneficiu major in tratamentul malformatiilor la nivel superficial, datorita culorii albe. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Lichid embolic non-adeziv din copolimer pe baza de substanta iodata pentru vizualizare fluoroscopica superioara. KIT steril compus din: 1cc seringă preumpluta cu lichid embolic. 4 tipuri de concentratii: foarte scazuta pt acces f.distal; 25%; 30%; 35%), 1cc seringă preumpluta cu DMSO, Adaptor universal pt microcateterul de livrare si Instructiuni de utilizare a sistemului. Gata de utilizare, fara pregatire in avans prin agitarea produsului. Contine agent embolic de culoare alba, fara componenta metalica. Vizibil in raza X datorita componentului pe baza de iod. Lichid embolic dedicat pentru neuro si vasculatura periferica – se foloseste in tratamentul malformatiilor si fistulelor arterio-venoase. Beneficiu major in tratamentul malformatiilor la nivel superficial, datorita culorii albe. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
36	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Phenom FGxxx-0615-xx	SUA	Medtronic	Diametru intern 0.027", 0.021" , 0.017" ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Diametru intern 0.027", 0.021" , 0.017" ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

38	Microcateter	Microcateter	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	Sa fie compatibil DMSO. Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila. Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE. Realizat din otel inoxidabil ranforsat . Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate . Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf. Dimensiuni : Microcateter diametru intern 0.015" , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm . Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Sa fie compatibil DMSO. Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila. Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE. Realizat din otel inoxidabil ranforsat . Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular. Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate . Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Marker radioopac la virf. Dimensiuni : Microcateter diametru intern 0.015" , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm. Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm . Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
39	Stent tip flow-diverter	Stent tip flow-diverter	PIPELINE FLEX PED2-xxx-xx	SUA	Medtronic	Compozitie material – 75% cobalt+chrom si 25 platina+tungsten,Constructie – 48 filamente impletite , grad de acoperire a suprafetei 30-35%,Suprafata stentului sa prezinte legaturi covalente de phosphorycloine (PC) pentru un profil trombogenic scazut.Grosimea polimerului sa nu fie mai mare de 3 nanometri (max. 0.01% din grosimea filamentului stentului),Sistemul de livrare sa fie prevazut cu pad silconic si marker proximal radioopac pentru recaptare si repozitionare.Varful sistemului de livrare sa aiba o lungime de 10-15mm si sa fie radioopac pentru o mai buna vizibilitate.,Sa poata fi livrat printr-un microcateter cu diametru intern de max. 0.027",Diametre disponibile 2.5mm pana la 5mm (incrementale 0.25mm) indicat pentru vase de sange cu diametrul de 2 pana la 5.3mm,Lungime stent min. 10mm / max. 35mm (±10%) ,RMN conditional maxim 3 Tesla ,Marcaj CE.Producatorul sa acorde suport clinic la implantare cu ajutorul unui soft dedicat pentru simularea apozitie.Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost benefeciile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Compozitie material – 75% cobalt+chrom si 25 platina+tungsten,Constructie – 48 filamente impletite , grad de acoperire a suprafetei 30-35%,Suprafata stentului sa prezinte legaturi covalente de phosphorycloine (PC) pentru un profil trombogenic scazut.Grosimea polimerului sa nu fie mai mare de 3 nanometri (max. 0.01% din grosimea filamentului stentului),Sistemul de livrare sa fie prevazut cu pad silconic si marker proximal radioopac pentru recaptare si repozitionare.Varful sistemului de livrare sa aiba o lungime de 10-15mm si sa fie radioopac pentru o mai buna vizibilitate.,Sa poata fi livrat printr-un microcateter cu diametru intern de max. 0.027",Diametre disponibile 2.5mm pana la 5mm (incrementale 0.25mm) indicat pentru vase de sange cu diametrul de 2 pana la 5.3mm,Lungime stent min. 10mm / max. 35mm (±10%) ,RMN conditional maxim 3 Tesla ,Marcaj CE.Producatorul sa acorde suport clinic la implantare cu ajutorul unui soft dedicat pentru simularea apozitie.Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost benefeciile terapiei pe o perioada de nu mai putin de 5 ani. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

43	Cateter intracerebral cu balon	Cateter intracerebral cu balon	Hyperglide 104-4xxx	SUA	Medtronic	Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea anerismelor si a malformatiilor cerebrale. Compatibil DMSO. Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Lungimea balonului trebuie sa fie: 10,11,15,20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm, Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon cerebral disponibil in varianta compliant si supercompliant utilizat in embolizarea anerismelor si a malformatiilor cerebrale. Compatibil DMSO. Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Lungimea balonului trebuie sa fie: 10,11,15,20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 4 mm, Trebuie sa fie compatibil cu orice ghid de 0.014 inch. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
44	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Hyperform 104-4xxx	SUA	Medtronic	Balon cerebral super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale, Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata sigrad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm, Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon cerebral super compliant care trebuie sa faca ocluzie perfecta a bifurcatiilor si a anevrismelor terminale, Trebuie sa ofere navigare usoara, stabilitate ridicata sigrad foarte bun de torsiune, Trebuie sa fie posibila deflatia rapida a balonului, Lungimea cateterului trebuie sa fie: minim 150 cm, Lungimea balonului trebuie sa fie: 7-20 mm, Diametrul balonului trebuie sa fie: 3-7 mm, Trebuie sa fie compatibil cu ghid 0.010 sau 0.012" inclus in pachet. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

46	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	AXIUM xxxxxx xx-xx-xx-3D, AXIUM xxxxxx Super Soft xxxxxxxxxxxxSS, AXIUM xxxxx Extra Soft xxxxxxxxxxxxES	SUA	Medtronic	Spirale framing 3D, filing(super-soft) 3D & helical, finishing(extra-soft) 3D & helical. Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115", 0.0135", 0.0145". Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei. Prima bucla formata sa fie cu 25% mai mica fata de diametrul nominal al implantului. 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). Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantana.Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantana. Prevazute cu marker pentru manuala. 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Spirale framing 3D, filing(super-soft) 3D & helical, finishing(extra-soft) 3D & helical. Spirale din platina cu diametru variabil al filtrului primar- 0.0115", 0.0135", 0.0145". Structura 3D cu configuratie de tip bucla deschisa(open-loop) pentru mentinerea formei. Prima bucla formata sa fie cu 25% mai mica fata de diametrul nominal al implantului. 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). Sistem detasare mecanic (fara cabluri):actiune instantana.Sistem detasare mecanic (fara cabluri): actiune instantana. Prevazute cu marker pentru manuala. 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. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
47	Dispozitiv pentru detasarea mecanica a spiralelor	Dispozitiv pentru detasarea mecanica a spiralelor	I.D. Instant Detacher D-1-5	SUA	Medtronic	Dispozitiv pentru detasarea mecanica instantanee a spiralelor (coilurilor). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv pentru detasarea mecanica instantanee a spiralelor (coilurilor). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
48	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	Target M003xxxxxx	SUA	Stryker	Spirale din platina neacoperite pentru embolizare anevrisme Target- Stryker Neurovascular	Spirale din platina neacoperite pentru embolizare anevrisme Target- Stryker Neurovascular	ISO, CE
49	Dispozitiv pentru detasarea electro-mecanica a spiralelor	Dispozitiv pentru detasarea electro-mecanica a spiralelor	InZone 451009-5/451102-5	SUA	Stryker	Detasator spirale embolizare anevrisme cerebrale InZone- Stryker Neurovascular	Detasator spirale embolizare anevrisme cerebrale InZone- Stryker Neurovascular	ISO, CE

50	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cello 16100x0	SUA	Medtronic	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 sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051") / 7+ (ID 0.067") / 8F (ID 0.075") si 9F (ID 0.085") si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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 sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051") / 7+ (ID 0.067") / 8F (ID 0.075") si 9F (ID 0.085") si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
51	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA	Medtronic	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limiteze elongatia sau scurtarea in timpul livrarii stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm. Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10 mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celulei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limiteze elongatia sau scurtarea in timpul livrarii stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm. Suprafata stentului sa prezinte marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10 mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

52	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	Nimbus GCE4528	Irlanda	Neuravi/J&J	Dispozitiv recuperabil, autoexpandabil indicat pentru extragerea trombilor duri (fibrinosi) si revascularizare rapida intracraniana 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" si maxim 155 cm lungime. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv recuperabil, autoexpandabil indicat pentru extragerea trombilor duri (fibrinosi) si revascularizare rapida intracraniana 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" si maxim 155 cm lungime. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura si stampila participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pe suport hirtie sau in format electronic pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:				ocds-b3wdp1-MD-1637321868736 din 21.12.2021								
Obiectul achiziției:				Achiziționarea de consumabile angiografice pentru cabinetul Neuroradiologie Intervențională al IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022								
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
9	Cateter ghid coronare	Cateter ghid coronare	50	buc	744.80	804.38	37 240.00	40 219.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
11	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie din 3 componente	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie din 3 componente	250	buc	1 916.25	2 069.55	479 062.50	517 387.50	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
12	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	Sistem de închidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	100	buc	4 141.83	4 970.20	414 183.00	497 020.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
15	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	Stent pentru artere carotide cu celule deschise	45	buc	11 518.75	11 518.75	518 343.75	518 343.75	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
16	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	150	buc	574.75	689.70	86 212.50	103 455.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
17	Balon pentru pre si postdilatare	Balon pentru pre si postdilatare	200	buc	866.40	935.71	173 280.00	187 142.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
18	Filtru distal pentru protecție embolică	Filtru distal pentru protecție embolică	120	buc	11 851.44	12 799.56	1 422 172.80	1 535 947.20	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
24	Stent coronarian farmaceutic activ	Stent coronarian farmaceutic activ	25	buc	6 840.00	7 387.20	171 000.00	184 680.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
25	Dispozitiv recuperare corp strain	Dispozitiv recuperare corp strain	3	buc	10 488.00	11 327.04	31 464.00	33 981.12	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
27	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	Microghid 0.014" din otel inoxidabil	40	buc	5 718.35	6 175.82	228 734.00	247 032.80	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-

28	Microghid 0.014" acoperit cu polimer	Microghid 0.014" acoperit cu polimer	20	buc	5 130.00	5 540.40	102 600.00	110 808.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
29	Microghid 0.014" utilizat în cazuri dificile	Microghid 0.014" utilizat în cazuri dificile	60	buc	5 544.00	5 987.52	332 640.00	359 251.20	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
31	Cateter acces distal	Cateter acces distal	25	buc	12 210.00	13 186.80	305 250.00	329 670.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
32	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	Microcateter cu virf detasabil 1.5,3,5 cm compatibil DMSO	35	buc	10 100.40	10 908.43	353 514.00	381 795.05	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
33	Microghid compatibil DMSO	Microghid compatibil DMSO	45	buc	5 718.35	6 175.82	257 325.75	277 911.90	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
34	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid cu tantal pentru embolizare cerebrala	70	buc	13 787.35	16 544.82	965 114.50	1 158 137.40	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
35	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	Pachet lichid copolimer pentru embolizare cerebrala	25	buc	10 080.00	12 096.00	252 000.00	302 400.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
36	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	25	buc	13 809.20	14 913.94	345 230.00	372 848.50	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
38	Microcateter	Microcateter	20	buc	5 508.00	5 948.64	110 160.00	118 972.80	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
39	Stent tip flow-diverter	Stent tip flow-diverter	7	buc	155 135.00	155 135.00	1 085 945.00	1 085 945.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
43	Cateter intracerebral cu balon	Cateter intracerebral cu balon	10	buc	10 647.60	11 499.41	106 476.00	114 994.10	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
44	Cateter intracerebral cu balon super compliant	Cateter intracerebral cu balon super compliant	10	buc	10 647.60	11 499.41	106 476.00	114 994.10	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
46	Spirale platina cu detasare mecanica	Spirale platina cu detasare mecanica	70	buc	7 478.40	7 478.40	523 488.00	523 488.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
47	Dispozitiv pentru detasarea mecanica a spiralelor	Dispozitiv pentru detasarea mecanica a spiralelor	10	buc	843.60	1 012.32	8 436.00	10 123.20	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-

48	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	Spirale platina cu detasare electro-mecanica	70	buc	11 434.50	11 434.50	800 415.00	800 415.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
49	Dispozitiv pentru detasarea electro-mecanica a spiralelor	Dispozitiv pentru detasarea electro-mecanica a spiralelor	10	buc	1 464.75	1 757.70	14 647.50	17 577.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
50	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	30	buc	12 421.25	13 414.95	372 637.50	402 448.50	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
51	Dispozitiv revascularizare cerebrala	Dispozitiv revascularizare cerebrala	20	buc	30 685.00	36 822.00	613 700.00	736 440.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
52	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	Dispozitiv de revascularizare cerebrala in cazuri dificile	3	buc	106 260.00	127 512.00	318 780.00	382 536.00	începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							10 536 527.80	11 465 964.12				

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

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

OXIVIT MED

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-1637321868736 din 21.12.2021

Adresa: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

DECLARAȚIE

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

- Va prezenta mostre in decurs de 5 zile de la solicitare
- Va înregistra în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora.
- Termenul de valabilitate inițial la momentul livrării va fi cel puțin 80%

Data completării: 20.12.2021

Cu stimă,

Dmitrii Kojevnikov

Administrator

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

(semnătura)