

Anexa Specificatii tehnice

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Specificatia ceruta	Specificatia oferita
16	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.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.
23	Extensie pentru cate-ghiduri	Telescope TELE6F, TELE7F	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Extensie pentru cate-ghiduriFolosita 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 vîrf și la 4 mm de la capatul distal al tubului. Prezența încă a doi marcheri radioopaci în porțiunea proximala a dispozitivului de livrare la distanța de 90-95 cm și la 100-105 cm Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Dimensiune disponibila 145 -150cm Lungime segmentului de tub distal 25-30 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Extensie pentru cate-ghiduriFolosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.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.pdf”, Marker band material Platinum iridium Acoperire distal hidrofilică pentru traumatizm vascular minimal. – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.pdf”, Coating Hydrophilic, outer layer of distal 21 cm Marcher radioopac la 2 mm de la vîrf și la 4 mm de la capatul distal al tubului. – da, pagina 2 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.pdf”, 1-mm long distal marker, 2 mm from end of tip, Entry port and unique 3-mm spade-shaped marker band Prezența încă 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.pdf”, Positioning markers 90 cm and 100 cm from distal tip Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Dimensiune disponibila 145 -150cm – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.pdf”, Catheter length 150 cm Lungime segmentului de tub distal 25-30 cm – da, pagina 1 din „UC201909449IE-Telescope-Brochure.pdf”, Distal extension length 25 cm (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni).
28	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză-Zotarolimus	Onyx Trucor + Resolute Onyx	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stent coronarian farmaceutic active. 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”). 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).	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stent coronarian farmaceutic active. 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. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.1 Device description” – “1.1 Stent” Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.4 Drug —Zotarolimus” 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 brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” 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 brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” 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 brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf”

				+ „IFU_TruCor.pdf” – „ 8 Device specifications and materials ”- “ Table 2. Specifications ” – “ Description - Stent diameter - Stent length ” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
29	Filtru distal pentru protectie embolica	Spider FX	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 • 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).	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.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.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.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.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.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.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.pdf”, - imaginea Capture Wire • Ac pentru irigare inclus– da, pagina 1 din „Spider MS-501113-001_RevC.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.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.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.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: Diametru ghid 0,014, – da, pagina 1 din „Spider FX catalog.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.pdf”, -Order information / Wire length OTW/RX (cm) (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
30	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză-Zotarolimus	Onyx Trucor + Resolute Onyx	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus. 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”). 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 postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, Lungimea 8-38 mm. (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 Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus. 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. - - DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.1 Device description” – “1.1 Stent” Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. – DA pagina 7 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.4 Drug —Zotarolimus” 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 brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” 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 brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf + „IFU_Trucor.pdf” – „1.2 Delivery system” 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. – DA pagina 8 din brosurele: „IFU_Resolute Onyx.pdf” + „IFU_Trucor.pdf” – „8 Device specifications and materials”- “Table 2. Specifications” – “Description - Stent diameter - Stent length” (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).
40	Balon cateter pentru angioplastie periferica cu presiune ultra inalta utilizat in segmente de vase ingustate.	Pacific Plus	Balon cateter pentru angioplastie periferica cu presiune ultra inalta utilizat in segmente de vase ingustate. Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) în segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introducător 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018”. Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului.	Balon cateter pentru angioplastie periferica cu presiune ultra inalta utilizat in segmente de vase ingustate. Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) în segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introducător 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018”. Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. – DA pagina 1 din brosură „Pacific Plus catalog.pdf” – „Technical specifications” – „Catheter design” – „Balloon coating” – “Balloon marker” – “Introducer sheath compatibility” – “Guidewire compatibility” – “Usable shaft lengths” Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului. – DA pagina 2; 3 si 4 din brosură „Pacific Plus catalog.pdf” – „Order information” – “Balloon diameter (mm)” – “Balloon length (mm)” – “Nominal pressure (atm)” – “RBP (atm)”
42	Cateter cu balon tip RX	RapidCross	Cateter cu balon tip Rx, compatibil cu cateter ghid de 0,014" (0,36mm), destinat dilatarii stenozelor din arterele iliac, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale, precum si in tratamentul leziunilor obstruative. Destinat pentru patrunderea in leziuni distale din vasele mici, situate mai jos de genunchi. balonul are 2 markeri radioopaci ce permite pozitionarea acestuia	Cateter cu balon tip Rx, compatibil cu cateter ghid de 0,014" (0,36mm), destinat dilatarii stenozelor din arterele iliac, femurale, ilio-femorale, poplitee, infra-poplitee și renale, precum si in tratamentul leziunilor obstruative. Destinat pentru patrunderea in leziuni distale din vasele mici, situate mai jos de genunchi. balonul are 2 markeri radioopaci ce

			liinga stenoza. Diametru proximal balon 2,0mm - 4,0mm; diametru distal 1,5mm - 3,5mm; Compatibil cu teci de 4Fr. Presiunea nominala 8 ATM, Presiunea RBP 14 ATM. Lungime cateter 90cm si 170 cm. Diametre balon 2,0mm, 2,5mm, 3,0mm, 3,5mm, 4,0mm. Lungime Balon 20mm, 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm, 150mm, 210mm.	permite pozitionarea acestuia liinga stenoza. – DA pagina 7 din brosură: ” IFU_RapiCross.pdf” – „1 Device description” Diametru proximal balon 2,0mm - 4,0mm; diametru distal 1,5mm - 3,5mm; Compatibil cu teci de 4Fr. Presiunea nominala 8 ATM, Presiunea RBP 14 ATM. Lungime cateter 90cm si 170 cm. Diametre balon 2,0mm, 2,5mm, 3,0mm, 3,5mm, 4,0mm. Lungime Balon 20mm, 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm, 150mm, 210mm. – DA pagina 2 si pagina 3 din brosură: „RapidCross brochure.pdf” – „Order information” – “Balloon diameter (mm)” – “Catheter shaft sheath (F) length 90 cm” – “Catheter shaft length 170 cm” – “Recommended introducer Catheter shaft sheath (F)” – “Nominal pressure (atm)” – “Rated burst pressure (atm)” – “Balloon length (mm)”
43	Balon angioplastie periferica 0.018	Pacific Plus	Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) în segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introductor 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018”. Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului.	Balon angioplastie periferica 0,018", tip OTW cu shaft coaxial, destinat angioplastiei transluminale percutanate (ATP) în segmente de vase sanguine stenozate. Balonul este cu acoperire hidrofila cu 2 sau 4 markeri radioopaci din platina - iridiu. Compatibil cu introductor 4 si 5Fr. Compatibil cu ghid de 0,018”. Lungime shaft 90, 130, 150 si 180 cm in dependenta de lungimea si diametrul balonului. – DA pagina 1 din brosură „Pacific Plus catalog.pdf” – „Technical specifications” – „Catheter design” – „Balloon coating” – “Balloon marker” – “Introducer sheath compatibility” – “Guidewire compatibility” – “Usable shaft lengths” Diametre balon 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7mm. Lungimi balon 20; 40; 60; 80; 100; 120; 150; 200; 250 si 300mm. Presiune nominala - 8 ATM; Presiunea RBP - 12; 14; 16 si 22ATM in dependenta de in dependenta de lungimea si diametrul balonului. – DA pagina 2; 3 si 4 din brosură „Pacific Plus catalog.pdf” – „Order information” – “Balloon diameter (mm)” – “Balloon length (mm)” – “Nominal pressure (atm)” – “RBP (atm)”
52	Cateter pentru trombaspiratie biluminal	Export Advance ADVANCECE	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. Sistemul este format din : - Virf cateter radioopac, moale, scurt cu 2 lumene: lumenul pentru ghid si lumenul de aspiratie, larg ,orientat înainte in imediata apropiere de lumenul ghidului. Doi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet. Compatibilitate ghid: 0,014”. Rezistent la răsucire. Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu portiunea distala hidrofilica pina la 40 cm	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.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.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 6 din „M990365A001DOC3A_view.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. Sistemul este format din : - 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.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.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.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 Doi marcheri la distanta de 90 si 100 cm de la virf. –da pagina 2 din „Export Advance_bro_prev.pdf” -Proximal markers located at 90 cm and 100 cm indicate point at which aspiration catheter exits guide catheter, minimising X-ray exposure Sistemul contine doua seringi si filtrele tip cosulet. Compatibilitare ghid: 0,014”. Rezistent la rasucire - da, pagina 1 din „M990365A001DOC3A_view.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. Cateterul Tip Exporte cu lungimea de 140 cm cu portiunea distala hidrofilica pina la 40 cm
--	--	--	--	--