

			[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]								
Numărul licitației:			LP nr.						Data: „ ” 20		activa nr.:
Denumirea licitației:			Achiziționarea consumabilelor costisitoare pentru cabinetul de cardiologie intervențională, conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Republican „ Timofei Moșneaga” IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022						Pagina: __din —		
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă			
3310 0000-1	16	Balon pentru pre și postdilatate periferică	Balon pentru pre și postdilatate periferică	Ultraverse 035	USA	BD/Bard Interventional	Balon Semicompliant RX/OTW din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale, la fel si fistulelor de hemodializa; Markeri Radioopaci vizibili la adincimea de 90 si 100 cm Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100; 120;150;200 mm Diametre disponibile balon:3.0mm;4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm ;12mm Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm) Lungime utila shaft:90cm(OTW) si 135cm(RX) Core wire din otel inoxidabil incorporat in shaft sporeste crosabilitatea prin leziune. Compatibilitate introducător: 6 Fr. presiune nominala= 8-10atm presiune RBP= 12atm- 20atm .1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon Semicompliant RX/OTW din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale, la fel si fistulelor de hemodializa; Markeri Radioopaci vizibili la adincimea de 90 si 100 cm Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100; 120;150;200 mm Diametre disponibile balon:3.0mm;4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm ;12mm Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm) Lungime utila shaft:90cm(OTW) si 135cm(RX) Core wire din otel inoxidabil incorporat in shaft sporeste crosabilitatea prin leziune. Compatibilitate introducător: 6 Fr. presiune nominala= 8-10atm presiune RBP= 12atm- 20atm .		CE, ISO13485	
3310 0000-1	17	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	PowerLine™	Switzerland	Biosensors International	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatate a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerele și cardiace Compatibilitate ghid: 0,018”Lungime utilă: 150 cm Materialul bașonului: Polyamide Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm Markeri radiopaci: 2 Ptlr Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm Diametru shaftului: Distal: 3,8 Fr (1,27 mm) Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm) Diametru vârf: 0,024” (0,6 mm) Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer Presiune nomnală: 8 atm Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatate a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerele și cardiace Compatibilitate ghid: 0,018”Lungime utilă: 150 cm Materialul bașonului: Polyamide Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm Markeri radiopaci: 2 Ptlr Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm Diametru shaftului: Distal: 3,8 Fr (1,27 mm) Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm) Diametru vârf: 0,024” (0,6 mm) Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer Presiune nomnală: 8 atm Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru.		CE, ISO13486	

3310 0000- 1	18	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Rise NC	Switzerland	Biosensors International	Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant Compatibilitate ghid: 0,014" Lungime shaft: 100 sau 148 cm Materialul balonului: Nylon Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei Diametre balon: 1,25;1,50;2,0;2,5;3,0;3,5; 4,00 mmLungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din Ptlr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm Diametru shaftului: Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului Presiune nominală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonuluiTimpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 Fr Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt.1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4 .In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat .	Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant Compatibilitate ghid: 0,014" Lungime shaft: 100 sau 148 cm Materialul balonului: Nylon Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei Diametre balon: 1,25;1,50;2,0;2,5;3,0;3,5; 4,00 mmLungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din Ptlr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm Diametru shaftului: Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului Presiune nominală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonuluiTimpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 Fr Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt.	CE, ISO13487
3310 0000- 1	20	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Rice NC	Switzerland	Biosensors International	Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimeea nu mai mare de 0,018 " • Diametre : 2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflatia rapida a balonului. • Posibilitatea de re-pleiere a balonului si repositionarea repetata in cateter. • Markerii radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markerii radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F si 5F in dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul partii distale a shaftului nu mai mult 0,99 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat . 5. prezentarea mostrei de produs (intentional de 5-10%)	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimeea nu mai mare de 0.018 " . • Diametre : 2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pina la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Cantitatea pliurilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflatia rapida a balonului. • Posibilitatea de re-pleiere a balonului si repositionarea repetata in cateter. • Markerii radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markerii radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (si a balonului si a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F si 5F in dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul partii distale a shaftului nu mai mult 0,99 mm.	CE, ISO13488

	31	Stent autoexpandabil pentru arterele iliac	Stent autoexpandabil pentru arterele iliac	E-Luminexx	USA	BD/Bard Interventional	Stent periferic autoexpandabil din Nitinol produs dintr -un singur tub prin tăiere cu Laser• Diametre disponibile : 6,7,8,9,10,12 mm. Lungimi disponibile : 20,30,40,50,60,70,80, 100,120 mm. • Toate diametrele sa fie compatibile cu teaca de 6F.Compatibilitate pentru ghid de 0,035"• Capetele stentului in forma de coroana pentru un grad sporit de apozitie si fixare marginala a lui• Polizare si finisaj electrolic al stentului pentru eliminarea imperctiunilor de suprafata, astfel micsorarea trombogenitatii si cresterea rezistentei lui la fracturare • Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru resterea flexibilitatii si apozitiei inalte a stentului• Arhitectura hibrida a stentului din celule cu geometrie deschisa si inchisa pentru implantarea uniforma pe toata lungimea lui (evitarea scurtarii si/sau alungirii stentului). • Stabilitatea radiala inalta, constantă pe întreaga lungime a stentului• Scurtarea stentului la deschiderea acestuia : zero sau minimala • Cateter cu lungimi disponibile de : 75cm , 120cm • Diametrul extern nominal al cateterului (profilul) < 0,079"• Varful flexibil atraumatic in forma de conus. • Marker radioopaci pe cateter corespunzatori capetelor stentului pentru pozitionarea exacta a lui. • Marker radioopac pe virful tecii de livrare a cateterului pentru pozitionarea exacta a locului de deschidere a stentului. • Sistem de siguranta pentru prevenirea săririi stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. • Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. • Modalitate dubla de deschidere optionala a stentului : cu miner de tragere si cu dispozitiv de rotire pentru police• Sensibilitate tactila a manerului si control auditiv la deschiderea stentului. • Valva hemostatica. • Compatibil cu Rezonanta Magnetica Nucleara 1,5 si 3,0 Tesla, cu gradientul cimpului magnetic static < 19T/m(1900 Gauss/cm) • Performantele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiade de cel putin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (TASC C,D) cu patenta primara la 12 luni > 90%. 1.Certificat CE sau declaratie de	Stent periferic autoexpandabil din Nitinol produs dintr -un singur tub prin tăiere cu Laser• Diametre disponibile : 6,7,8,9,10,12 mm. Lungimi disponibile : 20,30,40,50,60,70,80, 100,120 mm. • Toate diametrele sa fie compatibile cu teaca de 6F.Compatibilitate pentru ghid de 0,035"• Capetele stentului in forma de coroana pentru un grad sporit de apozitie si fixare marginala a lui• Polizare si finisaj electrolic al stentului pentru eliminarea imperctiunilor de suprafata, astfel micsorarea trombogenitatii si cresterea rezistentei lui la fracturare • Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru resterea flexibilitatii si apozitiei inalte a stentului• Arhitectura hibrida a stentului din celule cu geometrie deschisa si inchisa pentru implantarea uniforma pe toata lungimea lui (evitarea scurtarii si/sau alungirii stentului). • Stabilitatea radiala inalta, constantă pe întreaga lungime a stentului• Scurtarea stentului la deschiderea acestuia : zero sau minimala • Cateter cu lungimi disponibile de : 75cm , 120cm • Diametrul extern nominal al cateterului (profilul) < 0,079"• Varful flexibil atraumatic in forma de conus. • Marker radioopaci pe cateter corespunzatori capetelor stentului pentru pozitionarea exacta a lui. • Marker radioopac pe virful tecii de livrare a cateterului pentru pozitionarea exacta a locului de deschidere a stentului. • Sistem de siguranta pentru prevenirea săririi stentului din sistemul de livrare la deschiderea partiala sau totala a acestuia. • Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii in timpul aplicarii stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. • Modalitate dubla de deschidere optionala a stentului : cu miner de tragere si cu dispozitiv de rotire pentru police• Sensibilitate tactila a manerului si control auditiv la deschiderea stentului. • Valva hemostatica. • Compatibil cu Rezonanta Magnetica Nucleara 1,5 si 3,0 Tesla, cu gradientul cimpului magnetic static < 19T/m(1900 Gauss/cm) • Performantele stentului in timp (la	CE, ISO13489
3310 0000-1	32	Stent pentru artere carotide	Stent pentru artere carotide	CGuard Carotid Embolic Prevention System	Israil	InspireMD	Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Micromesa cu dimensiuni intre 20 si 40 mm. Sistem de livrare 5F pentru toate dimensiunile din nomenclator. Flexibilitate superioara si apozitie excelenta fata de perertele vasului, cu pana la 50% repositionabil si retractabil, dedicat pentru stenoze si disectii carotidiene. Sistemul de livrare: RX. Lungimea utila: 143 cm. Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr (pentru toate marimile ale stentului). Diametre: 5 - 10 mm sau 10 - 50 mm. Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Micromesa cu dimensiuni intre 20 si 40 mm. Sistem de livrare 6F pentru toate dimensiunile din nomenclator. Flexibilitate superioara si apozitie excelenta fata de perertele vasului, cu pana la 50% repositionabil si retractabil, dedicat pentru stenoze si disectii carotidiene. Sistemul de livrare: RX. Lungimea utila: 143 cm. Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 6 Fr (pentru toate marimile ale stentului). Diametre: 6 - 10 mm sau 10 - 50 mm. Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere.	CE, ISO13490

3310 0000- 1	34	Microsfere pentru embolizare	Microsfere pentru embolizare	Embospher e® Microspher es	USA	Merit Medical	Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol) Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare Sfere compresibile (compresibilitate > 30%) si calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90-100%. Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere si 4 ml solutie salina. Microsfere codate pe culori: Portocaliu: microsfere 75 micrometri Galben: microsfere 200 micrometri Albastru: microsfere 400 micrometri Rosu: microsfere 600 micrometri Verde: microsfere 800 micrometri Violet: microsfere 1100 micrometri Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei. Compatibilitate cu catetere de livrare de 4, 5 F, cu I.D.: 0,040". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Microsfere biocompatibile din PEG (polietilen-glicol) Design sferic, omogen, pentru evitarea agregarii in cateterul de livrare Sfere compresibile (compresibilitate > 30%) si calibrate pentru o embolizare selectiva in proportie de 90-100%. Prezentate in seringile preincarcate de 20 ml, unde - 2 ml microsfere si 4 ml solutie salina. Microsfere codate pe culori: Portocaliu: microsfere 75 micrometri Galben: microsfere 200 micrometri Albastru: microsfere 400 micrometri Rosu: microsfere 600 micrometri Verde: microsfere 800 micrometri Violet: microsfere 1100 micrometri Caracteristicile avansate de mentinere a omogenitatii suspensiei. Compatibilitate cu catetere de livrare de 4, 5 F, cu I.D.: 0,040".	CE, ISO13491
3310 0000- 1	36	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	AngioTen Vascular closure	Turcia	RD Global Invamed	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 -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	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 -Marcaj CE.	CE, ISO13492
3310 0000- 1	39	Filtru vena cava convertibil	Filtru vena cava convertibil	Denali™ Vena Cava Filter, DL950F DL950J	USA	BD/Bard Interventional	Filtru conic, material - cobalt chromium, non-feromagnetic , radio-opac, testat la 3Tesla. Auto stabilizare centrală, cu 8 cârlige, flexibil, indicat in Vena Cava la diametre până la 28 mm. Dezactivare prin metoda percutană. Accesul vascular: femural pe dreapta și pe stânga, jugular. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Filtru conic, material - cobalt chromium, non-feromagnetic , radio-opac, testat la 3Tesla. Auto stabilizare centrală, cu 8 cârlige, flexibil, indicat in Vena Cava la diametre până la 28 mm. Dezactivare prin metoda percutană. Accesul vascular: femural pe dreapta și pe stânga, jugular.	CE, ISO13493
3310 0000- 1	42	Cateter hidrofilic	Cateter hidrofilic	Impress®.Brai ded Diagnostic Peripheral Catheters 512538BER-H 512538HH1-H 512538STS-H	USA	Merit Medical	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), lungimea 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm, configurari ale virfului: Vertebral, Headhunter, VTK, Simmons II. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), lungimea 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm, configurari ale virfului: Vertebral, Headhunter, VTK, Simmons II.	CE, ISO13494

3310 0000- 1	46	Conector injectare sub presiune lung	Conector injectare sub presiune lung	Merit High Pressure Tubing	USA	Merit Medical	Transparent, lungime 200 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Transparent, lungime 200 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. .	CE, ISO13495
3310 0000- 1	47	Conector injectare sub presiune scurt	Conector injectare sub presiune scurt	Merit High Pressure Tubing	USA	Merit Medical	Transparent, lungime 120 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producator 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Transparent, lungime 120 cm, cu piesa rotativa male/female, flexibil, rezistent la 1200 psi, material PUR. Steril, jetabil.	CE, ISO13496
3310 0000- 1	65	Agent embolic	Agent embolic	Bearings PVA® Embolization Particles	USA	Merit Medical	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel putin doua variante de viscozitati. Nivel minim de artefacte la Angio-CT. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel putin doua variante de viscozitati. Nivel minim de artefacte la Angio-CT. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	CE, ISO13497
3310 0000- 1	80	Stent pentru artere coronare	Stent medicamentos montat pe balon pentru artere coronare	FlexRap	India	SLTL Group (Sahajanand Laser Technology Ltd)	Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporita si apozitie maximala fata de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil in perioada optima de 3-4 luni. Balonul de o complezanta joasa ce permite apozitia optima a stentului fata de peretele vasului. Balonul trebuie sa aiba markeri radioopaci cu vizibilitate optima. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominala optima 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofila, lungime minima 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014". Crossabilitate si pushabilitate sporita pentru negocierea arterelor tortuase. Diametre stent obligatorii: 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00. Lungimi obligatorii: 9, 12,15,18,24,28, 33, 38 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporita si apozitie maximala fata de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil in perioada optima de 3-4 luni. Balonul de o complezanta joasa ce permite apozitia optima a stentului fata de peretele vasului. Balonul trebuie sa aiba markeri radioopaci cu vizibilitate optima. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominala optima 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofila, lungime minima 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014". Crossabilitate si pushabilitate sporita pentru negocierea arterelor tortuase. Diametre stent obligatorii: 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00. Lungimi obligatorii: 9, 12,15,18,24,28, 33, 38 mm.	CE, ISO13498
3310 0000- 1	82	Stentgraft	Stentgraft periferic	BeGraft Periferal	Germany	Bentley	Stentgraft periferic montat pe balon, pentru tratarea fistulelor, perforatiilor si anevrismelor de artere iliace sau renale. Forta radiala sporita. Profil minim de shaft -5F, compatibilitate cu teci 6F si 7F (Diametrul balonului de 8mm compatibil cu teaca 6F). OTW. Compatibil cu ghid 0,035". Acoperire stent ePTFE microporos. Stent CoCr. Marcheri de balon Platină Iridiu pentru vizibilitate sporita. Presiune nominala 8 -9 atm. Presiune de ruptura minim 12 atm. Diametre stentgraft obligatorii: 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0; Lungimi stentgraft obligatorii: 18,22,28,38,58mm (pentru diametre 5.0, 6.0mm), 18,23,27,37,57 mm (pentru diametre 7.0,8.0mm), 27,37,57 mm (pentru diametre de 9.0, 10.0mm). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stentgraft periferic montat pe balon, pentru tratarea fistulelor, perforatiilor si anevrismelor de artere iliace sau renale. Forta radiala sporita. Profil minim de shaft -5F, compatibilitate cu teci 6F si 7F (Diametrul balonului de 8mm compatibil cu teaca 6F). OTW. Compatibil cu ghid 0,035". Acoperire stent ePTFE microporos. Stent CoCr. Marcheri de balon Platină Iridiu pentru vizibilitate sporita. Presiune nominala 8 -9 atm. Presiune de ruptura minim 12 atm. Diametre stentgraft obligatorii: 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0; Lungimi stentgraft obligatorii: 18,22,28,38,58mm (pentru diametre 5.0, 6.0mm), 18,23,27,37,57 mm (pentru diametre 7.0,8.0mm), 27,37,57 mm (pentru diametre de 9.0, 10.0mm).	CE, ISO13499

3310 0000-1	84	Dispozitiv de embolizare neuroendovasculara	Dispozitiv de embolizare dedicat neurovascular cu forta radiala sporita	Neqstent Coil Assisted Flow Diverter	USA	Cerus Endovascular Inc	Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite)Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exteriorFora radiala superioara datorita impletitirii de NitinolMarker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului Capacitate de repozitionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021'' cu capacitate sporita de navigare; Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm Dedicat vaselor intracraniene cu diametre intre 2 mm si 3 mm Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm.Disponibil si in varianta cu profil ingust, : (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului intre 21 mm si 105 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata prin semnatura electronica; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). 2. Certificat ISO 9001 si CE de la producator.3. Monstra la cerere (termen maxim 5 zile)	Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite)Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exteriorFora radiala superioara datorita impletitirii de NitinolMarker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului Capacitate de repozitionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021'' cu capacitate sporita de navigare; Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm Dedicat vaselor intracraniene cu diametre intre 2 mm si 3 mm Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm.Disponibil si in varianta cu profil ingust, : (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului intre 21 mm si 105 mm.	CE, ISO13500
3310 0000-1	85	Endograft aortic	Endograft aortic pentru tratamentul coarctatiei de aorta	BeGraft Aortic	Germania	Bentley	un stent graft expandabil pe balon, dedicat implantarii in coarctatia aortei native sau recurente, la pacienti adulti sau adolescenti sau in arterele iliace pentru restabilirea sau imbunatatirea fluxului sanguin. Construit dintr-o singura bucata, platforma cu dublu-strat de Co-Cr (L605), acoperita cu o micro membrana poroasa din PTFE. Sistem de livrare de tip OTW. Shaftul de livrare pe cateter de 75 cm sau 120 cm. Balonul este prevazut cu 2 markeri radioopaci din Platina/Iridium. Compatibilitate cu ghid 0.035'' si teaca introducatoare de 9F (Ø12mm), 11F (Ø 14 mm, 16 mm) si respectiv 14F (Ø 18, 20, 22, 24 mm). Dimensiuni disponibile: Ø 12 mm, 14 mm (la presiunea nominala de 7 bar, RBP = 10 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 20 mm; Lungimi = 19, 29, 39, 49, 59 mm Ø 16 mm, 18 mm (la presiunea nominala de 6 bar, RBP = 9 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 24 mm; Lungimi = 19, 29, 38, 48, 58 mm Ø 20 mm, 22 mm, 24 mm (la presiunea nominala de 4 bar, RB P = 8 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm Ø 24 mm (la presiunea nominala de 5 bar, RBP = 6 bar) expandabil pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm. Compatibil RMN, 1.5 Tesla sau 3.0 Tesla. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronica; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). 2. Certificat ISO 9001 si CE de la producator. 3. Monstra la cerere (termen maxim 5 zile).	un stent graft expandabil pe balon, dedicat implantarii in coarctatia aortei native sau recurente, la pacienti adulti sau adolescenti sau in arterele iliace pentru restabilirea sau imbunatatirea fluxului sanguin. Construit dintr-o singura bucata, platforma cu dublu-strat de Co-Cr (L605), acoperita cu o micro membrana poroasa din PTFE. Sistem de livrare de tip OTW. Shaftul de livrare pe cateter de 75 cm sau 120 cm. Balonul este prevazut cu 2 markeri radioopaci din Platina/Iridium. Compatibilitate cu ghid 0.035'' si teaca introducatoare de 9F (Ø12mm), 11F (Ø 14 mm, 16 mm) si respectiv 14F (Ø 18, 20, 22, 24 mm). Dimensiuni disponibile: Ø 12 mm, 14 mm (la presiunea nominala de 7 bar, RBP = 10 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 20 mm; Lungimi = 19, 29, 39, 49, 59 mm Ø 16 mm, 18 mm (la presiunea nominala de 6 bar, RBP = 9 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 24 mm; Lungimi = 19, 29, 38, 48, 58 mm Ø 20 mm, 22 mm, 24 mm (la presiunea nominala de 4 bar, RB P = 8 bar) expandabile pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm Ø 24 mm (la presiunea nominala de 5 bar, RBP = 6 bar) expandabil pana la diametrul maxim de 30 mm; Lungimi = 27, 37, 48 mm. Compatibil RMN, 1.5 Tesla sau 3.0 Tesla.	CE, ISO13501
							Ofertant Tribestar Farm SRL;mun.Chisinau, c.Stăuceni		
							Administrator Ostapciuc Alexandrr		