

Specificația tehnica

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 , din: 14 ian 2022, 9:32 - 4 febr 2022, 9:32
Denumirea licitației: Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standar de referință
		1	2	3	4	5	6	7
		Bunuri/servicii						
1	33000000-0	Set introducer pentru punctie arteriala femurala	Radifocus® Introducer II Standard Kit A, Standard Kit B, Standard Kit R RS+B40K10AQ RS+B50N10AQ RS+B40G10SQ RS+B40K10SQ RS+B50N10SQ RS+B60N10SQ RS+B70N10SQ RS+B80N10SQ RS*B90N10SQ RS*B10N10SQ RS*B11N10SQ RS+A40K10AQ RS+A40G10SQ RS+A50K10AQ RS+A50K10SQ RS+A60K10AQ RS+A60K10SQ RS+A70K10SQ RS+A80K10SQ RS*A90K10SQ RS*A10K10SQ RS*A11K10SQ RS+B40K10MQ RS+B50K10MQ RS+B60K10MQ RS+B70K10MQ RS+B80K10MQ RS*B90K10MQ RS*B10K10MQ RS*B11K10MQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid din inox sau nitinol acoperit cu PTFE, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 18G sau 20G si seringă injectare manuala de 2.5 cc Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F, si L: 5, 7, 10, 25 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design ""cross-cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilator conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018"", 0.021"", 0.025"" Acoperire hidrofilica: cu proprietati similare mucoasei. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau fara obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a	Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid din inox sau nitinol acoperit cu PTFE, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 18G sau 20G si seringă injectare manuala de 2.5 cc Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F, si L: 5, 7, 10, 25 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design ""cross-cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilator conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018"", 0.021"", 0.025"" Acoperire hidrofilica: cu proprietati similare mucoasei. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau fara obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit	CE/ISO

			RS+B50N10MQ RS+B60N10MQ RS+B70N10MQ RS+B80N10MQ RS*B90N10MQ RS*B10N10MQ RS*B11N10MQ RS*B40K10MRD RS*B50N10MRD RS*B60N10MRD RS*B70N10MRD RS*B80N10MRD RS*B90N10MRD RS*B10N10MRD RS*B11N10MRD RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ			putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). "	pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
2	33000000-0	Set introductor pentru punctie arteriala radial	Radifocus® Introducer II Transradial Kit, Standard Kit R RT-R40A07PQ RT-R50A07PQ RT-R60A07PQ RT-R40D07PQ* RT-R40G07PQ RT-R50G07PQ RT-R60G07PQ RT-R40A10PQ RT-R50A10PQ RT-R60A10PQ RT-R40D10PQ RT-R50D10PQ RT-R60D10PQ RT-R70D10PQ RT-R40G10PQ RT-R50G10PQ RT-R60G10PQ RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ RM*RF5F16PQ RM*RF5F25PQ RM*RF5J16PQ RM*RF5J25PQ RM*RF6F16PQ RM*RF6F25PQ RM*RF6J16PQ RM*RF6J25PQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid din inox sau plastic ac de punctie arteriala arteriala (single sau double-wall) 20G sau 22G si scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6 F, si L: 7, 10, 16, 25 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design ""cross- cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018"", 0.021"", 0.025"" Acoperire hidrofilica: cu proprietati similare mucoasei. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau fara obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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 contina: teaca. dilator, mini-ghid din inox sau plastic ac de punctie arteriala arteriala (single sau double-wall) 20G sau 22G si scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6 F, si L: 7, 10, 16, 25 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design ""cross- cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018"", 0.021"", 0.025"" Acoperire hidrofilica: cu proprietati similare mucoasei. Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau fara obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO

3	33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale	Radifocus® Optitorque™ / Outlook Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-4AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL1000M RH-5AL2000M RH-5AL3000M RH-6AL1000M RH-6AL2000M RH-6AL3000M RH-4CL3500M RH-4CL4000M RH-4CL5000M RH-5CL3500M RH-5CL4000M RH-5CL5000M RH-5CL6000M RH-5CL2508M* RH-5CL4001M* RH-5CL4500M* RH-5CL5001M* RH-5CL6000M RH-5CL6001M* RH-6CL3500M RH-6CL4000M RH-6CL5000M RH-6CL2508M* RH-6CL2500M* RH-6CL4020M* RH-6CL4500M* RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-4CR4000M RH-4CR5000M RH-5CR3500M RH-5CR3521M RH-5CR3528M RH-5CR4000M RH-5CR5000M RH-5CR4500M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR3500M RH-6CR4000M RH-6JR4000M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic Diametre : 4 F(extern:1.40mm, intern :1.03mm), 5F(extern:1.70mm, intern: 1.20mm) si 6 F(extern:2.00mm, intern 1.30mm) Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm Control optim al torsiunii si radioopacitate sporita prin armare interna “double mesh”, cu fire de oțel inoxidabil de 50 micrometri Presiunea de lucru1000 psi, pentru 5 Fr- 750 psi si pentru 4 Fr - 1200 psi. La aceasta presiune fluxurile substantei de contrast la 37 grade Celsius si la un cateter selectiv de 100 cm prin care se injecteaza 60 ml substanta sunt: pentru cateterul de 4F 15.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, air pentru cel de 6F 25.6 ml/s astfel: pentru cateterul de 4F 10.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, iar pentru cel de 6F 25.6 ml/s Lungimi: 80, 100 sau 110 cm Hub din plastic, transparent cu profil de intrare conic, luer-lock Rezistenta la impingere si rasucire Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM EL GAMAL COE 2 Yashiro TIG I TIG II BLK.Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic Diametre : 4 F(extern:1.40mm, intern :1.03mm), 5F(extern:1.70mm, intern: 1.20mm) si 6 F(extern:2.00mm, intern 1.30mm) Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm Control optim al torsiunii si radioopacitate sporita prin armare interna “double mesh”, cu fire de oțel inoxidabil de 50 micrometri Presiunea de lucru1000 psi, pentru 5 Fr- 750 psi si pentru 4 Fr - 1200 psi. La aceasta presiune fluxurile substantei de contrast la 37 grade Celsius si la un cateter selectiv de 100 cm prin care se injecteaza 60 ml substanta sunt: pentru cateterul de 4F 15.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, air pentru cel de 6F 25.6 ml/s astfel: pentru cateterul de 4F 10.0 ml/s, pentru cel de 5F 22.6 ml/s, iar pentru cel de 6F 25.6 ml/s Lungimi: 80, 100 sau 110 cm Hub din plastic, transparent cu profil de intrare conic, luer-lock Rezistenta la impingere si rasucire Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM EL GAMAL COE 2 Yashiro TIG I TIG II BLK.Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO

			RH-6CR5000M RH-6JR6000M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR4020M* RH-6CR4100M RH-6CR4500M RH-6CR6000M* RH-4MP2520M RH-4MP3020M RH-4MP3520M RH-4MP3521M RH-4MP4020M RH-5MP2520M RH*5MP3500M RH-5MP3500M RH-5MP4020M RH-5MP4001M RH-6MP3500M RH-6MP4020M RH-4ST016GM RH-4ST0109M RH-4ST0161M* RH-5TIG110M RH-5TIG111M* RH-5TR3510M RH-5TR4000M RH-5TR4001M RH-5TR4010M RH-5TR4500M RH-5TR5000M RH-5TR5001M* RH-6TIG110M* RH-6TR3500M* RH-6TR4000M RH-6TR5000M RH-5BLK410M RH-5BLK411M* RQ-4JL3500M RQ-4JL4000M RQ-4JL5000M RQ-4JL6000M RQ-4CR2508M* RQ-4JR3500M RQ-4JR4000M RQ-4JR5000M RQ-4MP2500M RQ-4MP4020M RQ-4MP4100M RQ-4SP0081M RQ-4SP0089M RQ-4SP008GM RQ-4SPS04GM RQ-4TIG110M RQ-4TR3510M RQ-4TR4000M* RQ-4TR4010M RQ-4TR5000M RQ-4BLK410M				
--	--	--	--	--	--	--	--

4	33000000-0	Cateter de suport periferic	NaviCross® Support Catheter WS*NS350G3HM WS*NS35093HM WS*NS350N3HM WS*NS35153HM WS*NA350G3HM WS*NA35093HM WS*NA350N3HM WS*NA35153HM	Belgia	TERUMO EUROPE N.V. "Cateter suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala. Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035"" catre varful cateterului. Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm. Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Compatibilitate teaca: 4 Fr 3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm. Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%) Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm Presiunea maxima: 750 psi O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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 suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala. Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035"" catre varful cateterului. Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm. Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Compatibilitate teaca: 4 Fr 3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm. Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%) Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm Presiunea maxima: 750 psi O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO
6	33000000-0	Teacă ghid scurt	Destination® Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-84501 RSP01	Japonia	TERUMO CORPORATIO N "Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală "" Lungimea acoperirii hidrofilice • pentru teaca de 45 cm: 5 cm Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr. Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie	"Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală "" Lungimea acoperirii hidrofilice • pentru teaca de 45 cm: 5 cm Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr. Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie	CE/ISO

			RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006			confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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). "	confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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). "	
7	33000000-0	Teacă ghid lung	Destination® Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006	Japonia	TERUMO CORPORATION	"Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală "" Lungimea acoperirii hidrofilice • pentru teaca de 65 cm : 35 cm • pentru teaca de 90 cm : 15 cm Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm. 2 configuratii diferite ale varfului. Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	"Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală "" Lungimea acoperirii hidrofilice • pentru teaca de 65 cm : 35 cm • pentru teaca de 90 cm : 15 cm Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm. 2 configuratii diferite ale varfului. Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului Marcaj radioopac: marker spiralat de aur la 5 mm de la vârful distal al tecii Diametrul exterior (Hypotube): 2.4F Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO
8	33000000-0	Microcatetere	Progreat® Micro Catheter System	Japonia	TERUMO CORPORATION	"Construcție: ""jacheta"" de poliuratan cu spire de tungsten; pasul spirei de la rar (proximal) către des (distal)	"Construcție: ""jacheta"" de poliuratan cu spire de tungsten; pasul spirei de la rar (proximal) către des	CE/ISO

			MC-PC2011 MC-PC2013 MC-PC2015 MC-PP24111ZD MC-PP24111ZB MC-PC2411 MC-PP24131ZD MC-PP24131ZB MC-PC2413 MC-PB2413 MC-PX2413 MC-PP24151ZV MC-PP24151ZW MC-PC2415 MC-PV2415Y MC-PP27111 MC-PE27115 MC-PE27111 MC-PP27131 MC-PE27131 MC-PC2715 MC-PP27151 MC-PC2813 MC-PE28131 MC-PP28131 MC-PE28131ZB MC-PV2815Y MC-PE28151ZV		conferind flexibilitate crescuta tije si push-abilitate a partii proximale. Structura in 3 straturi: strat intern cu PTFE, strat mediu cu tungsten radioopac si strat extern din poliester cu acoperire hidrofilica cu proprietati similare mucoasei. Cateter 2.0F: cu sau fara marcaj radiopac, L: 130 sau 150 cm, I.D.: 0.019"/0.49 mm, compatibilitate cu arc ghid de 0,016" marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.016", compatibilitate particule de pana la 500 micrometri. Cateter 2.4F: cu sau fara marcaj radioopac, L: 130 sau 150cm, I.D.: 0.022"/0.57mm, compatibilitate cu arc ghid 0.016" sau 0.018", marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de pana la 500 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 700 micrometri Cateter 2.7F: coaxial, fara marcaj radioopac, L: 110 sau 130cm, I.D.: 0.025"/0.65mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" inclus in set, cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de pana la 700 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Cateter 2.8F: coaxial sau nu, cu sau fara marcaj radioopac, L: 130cm, I.D.: 0.027"/0.70mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 900 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018" , compatibilitate particule de pana la 700 micrometri, compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Posibilitate de a schimba configuratia varfului cu ajutorul mandrenului inclus in set. Angulatia dorita se obtine prin fixarea mandrenului in pozitia dorita si expunerea timp de cateva secunde la abori. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	(distal) conferind flexibilitate crescuta tije si push-abilitate a partii proximale. Structura in 3 straturi: strat intern cu PTFE, strat mediu cu tungsten radioopac si strat extern din poliester cu acoperire hidrofilica cu proprietati similare mucoasei. Cateter 2.0F: cu sau fara marcaj radiopac, L: 130 sau 150 cm, I.D.: 0.019"/0.49 mm, compatibilitate cu arc ghid de 0,016" marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.016", compatibilitate particule de pana la 500 micrometri. Cateter 2.4F: cu sau fara marcaj radioopac, L: 130 sau 150cm, I.D.: 0.022"/0.57mm, compatibilitate cu arc ghid 0.016" sau 0.018", marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de pana la 500 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 700 micrometri Cateter 2.7F: coaxial, fara marcaj radioopac, L: 110 sau 130cm, I.D.: 0.025"/0.65mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" inclus in set, cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, presiune maxima: 750 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018", compatibilitate particule de pana la 700 micrometri si compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Cateter 2.8F: coaxial sau nu, cu sau fara marcaj radioopac, L: 130cm, I.D.: 0.027"/0.70mm, compatibilitate cu arc ghid 0.021" cu 3 cm coil-uri de aur cu care vine ambalat, marcaj de 0.7mm lungime la 0.7mm de capatul distal, presiune maxima: 900 psi, compatibilitate coils-uri de pana in 0.018" , compatibilitate particule de pana la 700 micrometri, compatibilitate microsfele de pana la 900 de micrometri Posibilitate de a schimba configuratia varfului cu ajutorul mandrenului inclus in set. Angulatia dorita se obtine prin fixarea mandrenului in pozitia dorita si expunerea timp de cateva secunde la abori. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
--	--	--	--	--	---	--	--

9	33000000-0	Arc ghid de diagnostic stiff	Radifocus® Guidewire M Stiff Type Guide Wire RF-PA18153M RF-PA18263M RF-PS25153M RF-PA25153M RF-PA25183M RF-PS25263M RF-PA25263M RF-PS35083M RF-PA35083M RF-PS35153M RF-PA35151M RF+PA35153M RF-PS35183M RF+PA35183M RF*PA35188M RF*HR35183M RF*HR35303M RF*HN35183M RF-PS35263M RF-PA35263M RF-PS38083M RF-PS38153M RF-PA38153M RF-PS38183M RF-PA38183M RF-PA38263M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V. "Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o ""jacheta"" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofili din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in ""jacheta"" de poliuretan. Rigiditatea in varianta “stiff” de 3 ori mai ridicata fata de cea standard si de 1.5 ori mai ridicata in varianta “half-stiff” fata de cea standard. Diametre : 0,020”; 0,025”; 0,035”; 0,038” Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J de 1.5 mm. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	"Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o ""jacheta"" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofili din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque- control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in ""jacheta"" de poliuretan. Rigiditatea in varianta “stiff” de 3 ori mai ridicata fata de cea standard si de 1.5 ori mai ridicata in varianta “half-stiff” fata de cea standard. Diametre : 0,020”; 0,025”; 0,035”; 0,038” Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J de 1.5 mm. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO
10	33000000-0	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Radifocus® Glidewire Advantage™ Peripheral Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM	Japonia	TERUMO CORPORATIO N Constructia hibrida din fir de nitinol, care in partea distala de 25 cm este fabricata din nitinol acoperit cu poliuretan cu continut de tungsten si un strat hidrofilic cu proprietatile similare mucoasei, partea proximala din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabila dintre aceste doua parti datorit tehnologiei de fusiune. Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelenta a formei (shape memory) Structura hibrida duala care sa permita efectuarea a doua operatiuni cu un singur ghid: navigarea in artere, trecerea leziunilor si suport pentru livrare a instrumentelor interventionale. Constructie dintr-o singura piesa Tija proximala: 155 cm sau 235 cm Jacheta radioopaca: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm) Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm Lungime flexibila distala: conică, 10 mm / 50 mm	Constructia hibrida din fir de nitinol, care in partea distala de 25 cm este fabricata din nitinol acoperit cu poliuretan cu continut de tungsten si un strat hidrofilic cu proprietatile similare mucoasei, partea proximala din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabila dintre aceste doua parti datorit tehnologiei de fusiune. Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelenta a formei (shape memory) Structura hibrida duala care sa permita efectuarea a doua operatiuni cu un singur ghid: navigarea in artere, trecerea leziunilor si suport pentru livrare a instrumentelor interventionale. Constructie dintr-o singura piesa Tija proximala: 155 cm sau 235 cm Jacheta radioopaca: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm) Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm Lungime flexibila distala: conică, 10 mm / 50 mm	CE/ISO

						Partea distala: angulata 45° sau dreapta. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	Partea distala: angulata 45° sau dreapta. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
12	33000000-0	Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Radifocus® Glidewire Advantage™ Peripheral Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM	Japonia	TERUMO CORPORATIO N	"Ghid 0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic.Cu un marker auriu la 4.5mm de la vâr. 3 cm la virful ghidului sa fie radiopac. Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 190 cm si 300 cm, sa aibe minimum 3 tipuri de suport diferit Incarcatura la varf sa fie de 1,1g la 10mm pentru extra suport si de 1 g la 10 pentru mediu suport. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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 0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic.Cu un marker auriu la 4.5mm de la vâr. 3 cm la virful ghidului sa fie radiopac. Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 190 cm si 300 cm, sa aibe minimum 3 tipuri de suport diferit Incarcatura la varf sa fie de 1,1g la 10mm pentru extra suport si de 1 g la 10 pentru mediu suport. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO
13	33000000-0	Balon pentru pre și postdilatare periferică	Metacross RX PTA dilatation catheter BD-L30020CR BD-L30040CR BD-L40020CR BD-L50020CR BD-L60020CR BD-L70020CR BD-L80020CR BD-L90020CR BD-LX0020CR BD-LX2020CR BD-L30060CR BD-L40040CR BD-L50040CR BD-L60040CR BD-L70040CR BD-L80040CR BD-L90040CR BD-LX0040CR BD-LX2040CR	Japonia	Kaneka Corporation.	"Balon Semicompliant RX din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale; Marker Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100 mm Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Lungime utila: 135 cm Plierea balonului: 3 pliuri (Ø 4-6mm), 6 pliuri (Ø 7- 10 mm) Acoperire: SiLX ² - 33 cm ""Diametrul Shaftului: - Distal 5 - 5.2 Fr - Proximal 2.6 Fr"" Compatibilitate introducător: 6 Fr. Hypotube: Otel inoxidabil 304V Diametrul de trecere prin leziune pentru dimensiunile mari: Ø 7- 10 mm	"Balon Semicompliant RX din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale; Marker Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100 mm, 120mm, 150mm, 200mm. Diametre disponibile balon: 3.0mm;4.00mm, 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm, 11mm, 12mm. Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Lungime utila: 135 cm Plierea balonului: 3 pliuri (Ø 3-9mm), 5 pliuri (Ø 10- 12 mm) Diametrul Shaftului: - Distal 5 - 5.2 Fr - Proximal 2.6 Fr"" Compatibilitate introducător: 6, Fr. Hypotube: Otel inoxidabil Diametrul de trecere prin leziune pentru dimensiunile mari: Ø 7- 10 mm	CE/ISO

			BD-L30080CR BD-L40060CR BD-L50060CR BD-L60060CR BD-L70060CR BD-L80060CR BD-L90060CR BD-LX0060CR BD-L30100CR BD-L40080CR BD-L50080CR BD-L60080CR BD-L70080CR BD-L80080CR BD-L90080CR BD-LX0080CR BD-L30120CR BD-L40100CR BD-L50100CR BD-L60100CR BD-L70100CR BD-L30150CR BD-L40120CR BD-L50120CR BD-L60120CR BD-L70120CR BD-L30200CR BD-L40150CR BD-L50150CR BD-L60150CR BD-L70150CR BD-L40200CR BD-L50200CR BD-L60200CR BD-L70200CR BD-L30020SW BD-L30040SW BD-L40020SW BD-L50020SW BD-L60020SW BD-L70020SW BD-L80020SW BD-L90020SW BD-LX0020SW BD-LX2020SW BD-L30060SW BD-L40040SW BD-L50040SW BD-L60040SW BD-L70040SW BD-L80040SW BD-L90040SW BD-LX0040SW BD-LX2040SW BD-L30080SW BD-L40060SW BD-L50060SW BD-L60060SW BD-L70060SW BD-L80060SW BD-L90060SW BD-LX0060SW BD-L30100SW BD-L40080SW		presiune nominala= 6 atm (608 kPa) presiune RBP= 11 atm(1115kPa) - 16 atm (1621 kPa) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	presiune nominala= 6 atm (608 kPa) presiune RBP= 12-20 atm(1115kPa) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
--	--	--	--	--	--	---	--

			BD-L50080SW BD-L60080SW BD-L70080SW BD-L80080SW BD-L90080SW BD-LX0080SW BD-L30120SW BD-L40100SW BD-L50100SW BD-L60100SW BD-L70100SW BD-L30150SW BD-L40120SW BD-L50120SW BD-L60120SW BD-L70120SW BD-L30200SW BD-L40150SW BD-L50150SW BD-L60150SW BD-L70150SW BD-L40200SW BD-L50200SW BD-L60200SW BD-L70200SW BD-L30020MW BD-L30040MW BD-L40020MW BD-L50020MW BD-L60020MW BD-L70020MW BD-L80020MW BD-L90020MW BD-LX0020MW BD-LX2020MW BD-L30060MW BD-L40040MW BD-L50040MW BD-L60040MW BD-L70040MW BD-L80040MW BD-L90040MW BD-LX0040MW BD-LX2040MW BD-L30080MW BD-L40060MW BD-L50060MW BD-L60060MW BD-L70060MW BD-L80060MW BD-L90060MW BD-LX0060MW BD-L30100MW BD-L40080MW BD-L50080MW BD-L60080MW BD-L70080MW BD-L80080MW BD-L90080MW BD-LX0080MW BD-L30120MW BD-L40100MW BD-L50100MW BD-L60100MW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L70100MW BD-L30150MW BD-L40120MW BD-L50120MW BD-L60120MW BD-L70120MW BD-L30200MW BD-L40150MW BD-L50150MW BD-L60150MW BD-L70150MW BD-L40200MW BD-L50200MW BD-L60200MW BD-L70200MW BD-L30020CW BD-L30040CW BD-L40020CW BD-L50020CW BD-L60020CW BD-L70020CW BD-L80020CW BD-L90020CW BD-LX0020CW BD-LX2020CW BD-L30060CW BD-L40040CW BD-L50040CW BD-L60040CW BD-L70040CW BD-L80040CW BD-L90040CW BD-LX0040CW BD-LX2040CW BD-L30080CW BD-L40060CW BD-L50060CW BD-L60060CW BD-L70060CW BD-L80060CW BD-L90060CW BD-LX0060CW BD-L30100CW BD-L40080CW BD-L50080CW BD-L60080CW BD-L70080CW BD-L80080CW BD-L90080CW BD-LX0080CW BD-L30120CW BD-L40100CW BD-L50100CW BD-L60100CW BD-L70100CW BD-L30150CW BD-L40120CW BD-L50120CW BD-L60120CW BD-L70120CW BD-L30200CW BD-L40150CW BD-L50150CW BD-L60150CW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L70150CW BD-L40200CW BD-L50200CW BD-L60200CW BD-L70200CW					
14	33000000-0	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Senri RX Baloon dilatation catheter BD-S2040L BD-S2060L BD-S3040L BD-S4040L BD-S5040L BD-S6040L BD-S7040L BD-S8040L BD-S2080L BD-S3060L BD-S4060L BD-S5060L BD-S6060L BD-S7060L BD-S8060L BD-S20100L BD-S3080L BD-S4080L BD-S5080L BD-S6080L BD-S7080L BD-S20120L BD-S30100L BD-S40100L BD-S50100L BD-S60100LH BD-S20150L BD-S30120L BD-S40120L BD-S50120L BD-S60120LH BD-S30150L BD-S40150L BD-S50150L BD-S60150LH	Japonia	Kaneka Corporation.	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, viscerale 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 nominală: 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 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în 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, viscerale 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 nominală: 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 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO
16	33000000-0	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Tercross OTW Balloon dilatation catheter BD-T1520P4E BD-T2040P4E BD-T2540P4E BD-T3040P4E	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"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 – 4,00 mm Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm	"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 – 4,00 mm Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm	CE/ISO

			BD-T3540P4E BD-T4040P4E BD-T2080P4E BD-T2580P4E BD-T3080P4E BD-T3580P4E BD-T4080P4E BD-T20120P4E BD-T25120P4E BD-T30120P4E BD-T35120P4E BD-T40120P4E BD-T20150P4E BD-T25150P4E BD-T30150P4E BD-T35150P4E BD-T40150P4E BD-T20200P4E BD-T25200P4E BD-T30200P4E BD-T35200P4E BD-T40200P4E BD-T1220Q4E BD-T1520Q4E BD-T2040Q4E BD-T2540Q4E BD-T3040Q4E BD-T3540Q4E BD-T4040Q4E BD-T2080Q4E BD-T2580Q4E BD-T3080Q4E BD-T3580Q4E BD-T4080Q4E BD-T20120Q4E BD-T25120Q4E BD-T30120Q4E BD-T35120Q4E BD-T40120Q4E BD-T20150Q4E BD-T25150Q4E BD-T30150Q4E BD-T35150Q4E BD-T40150Q4E BD-T20200Q4E BD-T25200Q4E BD-T30200Q4E BD-T35200Q4E BD-T40200Q4E			Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din PtIr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø 1,25 – 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 balonului Timpul 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. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Markeri radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din PtIr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø 1,25 – 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 balonului Timpul 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. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	
20	33000000-0	Balon angioplastie periferică pentru tratamentul leziunilor obstruative cu lungimi extreme și manevrabilitate contralaterală	Metacross OTW PTA dilatation catheter BD-L30020CR BD-L30040CR BD-L40020CR BD-L50020CR BD-L60020CR BD-L70020CR BD-L80020CR BD-L90020CR	Japonia	Kaneka Corporation.	Balon OTW Shaft coaxial și lumen larg pentru inflație și deflație rapidă și repetată Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: compliantă scăzută, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominală în funcție de dimensiuni, conform specificației producătorului Diametru shaft 5-7Fr	Balon OTW Shaft coaxial și lumen larg pentru inflație și deflație rapidă și repetată Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200mm Tip balon: compliantă scăzută, neacoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominală în funcție de dimensiuni, conform specificației producătorului Diametru shaft 5-7Fr	CE/ISO

			BD-LX0020CR BD-LX2020CR BD-L30060CR BD-L40040CR BD-L50040CR BD-L60040CR BD-L70040CR BD-L80040CR BD-L90040CR BD-LX0040CR BD-LX2040CR BD-L30080CR BD-L40060CR BD-L50060CR BD-L60060CR BD-L70060CR BD-L80060CR BD-L90060CR BD-LX0060CR BD-L30100CR BD-L40080CR BD-L50080CR BD-L60080CR BD-L70080CR BD-L80080CR BD-L90080CR BD-LX0080CR BD-L30120CR BD-L40100CR BD-L50100CR BD-L60100CR BD-L70100CR BD-L30150CR BD-L40120CR BD-L50120CR BD-L60120CR BD-L70120CR BD-L30200CR BD-L40150CR BD-L50150CR BD-L60150CR BD-L70150CR BD-L40200CR BD-L50200CR BD-L60200CR BD-L70200CR BD-L30020SW BD-L30040SW BD-L40020SW BD-L50020SW BD-L60020SW BD-L70020SW BD-L80020SW BD-L90020SW BD-LX0020SW BD-LX2020SW BD-L30060SW BD-L40040SW BD-L50040SW BD-L60040SW BD-L70040SW BD-L80040SW BD-L90040SW BD-LX0040SW		Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 80, 130cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0,035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtire, cu pereti suplii, flrxibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri.. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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). " 	Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 90, 135cm Ghiduri compatibile maximum 0,035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtire, cu pereti suplii, flrxibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 3, 5 pliuri.. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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). " 	
--	--	--	--	--	---	---	--

			BD-LX2040SW BD-L30080SW BD-L40060SW BD-L50060SW BD-L60060SW BD-L70060SW BD-L80060SW BD-L90060SW BD-LX0060SW BD-L30100SW BD-L40080SW BD-L50080SW BD-L60080SW BD-L70080SW BD-L80080SW BD-L90080SW BD-LX0080SW BD-L30120SW BD-L40100SW BD-L50100SW BD-L60100SW BD-L70100SW BD-L30150SW BD-L40120SW BD-L50120SW BD-L60120SW BD-L70120SW BD-L30200SW BD-L40150SW BD-L50150SW BD-L60150SW BD-L70150SW BD-L40200SW BD-L50200SW BD-L60200SW BD-L70200SW BD-L30020MW BD-L30040MW BD-L40020MW BD-L50020MW BD-L60020MW BD-L70020MW BD-L80020MW BD-L90020MW BD-LX0020MW BD-LX2020MW BD-L30060MW BD-L40040MW BD-L50040MW BD-L60040MW BD-L70040MW BD-L80040MW BD-L90040MW BD-LX0040MW BD-LX2040MW BD-L30080MW BD-L40060MW BD-L50060MW BD-L60060MW BD-L70060MW BD-L80060MW BD-L90060MW BD-LX0060MW BD-L30100MW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L40080MW BD-L50080MW BD-L60080MW BD-L70080MW BD-L80080MW BD-L90080MW BD-LX0080MW BD-L30120MW BD-L40100MW BD-L50100MW BD-L60100MW BD-L70100MW BD-L30150MW BD-L40120MW BD-L50120MW BD-L60120MW BD-L70120MW BD-L30200MW BD-L40150MW BD-L50150MW BD-L60150MW BD-L70150MW BD-L40200MW BD-L50200MW BD-L60200MW BD-L70200MW BD-L30020CW BD-L30040CW BD-L40020CW BD-L50020CW BD-L60020CW BD-L70020CW BD-L80020CW BD-L90020CW BD-LX0020CW BD-LX2020CW BD-L30060CW BD-L40040CW BD-L50040CW BD-L60040CW BD-L70040CW BD-L80040CW BD-L90040CW BD-LX0040CW BD-LX2040CW BD-L30080CW BD-L40060CW BD-L50060CW BD-L60060CW BD-L70060CW BD-L80060CW BD-L90060CW BD-LX0060CW BD-L30100CW BD-L40080CW BD-L50080CW BD-L60080CW BD-L70080CW BD-L80080CW BD-L90080CW BD-LX0080CW BD-L30120CW BD-L40100CW BD-L50100CW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L60100CW BD-L70100CW BD-L30150CW BD-L40120CW BD-L50120CW BD-L60120CW BD-L70120CW BD-L30200CW BD-L40150CW BD-L50150CW BD-L60150CW BD-L70150CW BD-L40200CW BD-L50200CW BD-L60200CW BD-L70200CW					
33	33000000-0	Stent pentru artere carotide	Roadsaver® Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	Franta	MICROVENTI ON EUROPE S.A.R.L.	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 peretele 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 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 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 peretele 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 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).	CE/ISO
36	33000000-0	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133	SUA	TERUMO MEDICAL CORPORATIO N	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	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	CE/ISO

						de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. -Inchidere mecanică activă -Componente complet bioabsorbabile în maxim 90 de zile -procedura rapidă -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 eficiența și siguranța -complicații reduse -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. -Inchidere mecanică activă -Componente complet bioabsorbabile în maxim 90 de zile -procedura rapidă -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 eficiența și siguranța -complicații reduse -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	
38	33000000-0	Dispozitiv de control a ghidului	Torquer XX*RF02M	Japonia	Terumo Corporation	Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm). Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm). Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO
39	33000000-0	Cateter hidrofilic	Radifocus® Angiographic Catheter RF-FG1500GM RF-FG15008M RF*FG15011M RF-FK1500GM RF-FK15008M RF*DI15008M RF-DA15008M RF-DA25008M RF-DAC5008M RF-DB1500GM RF-DB4500GM	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038"" (0.97 mm), 125 cm, ""side port"" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cmAutorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038"" (0.97 mm), 125 cm, ""side port"" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cmAutorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO

			RF-DB45008M RF-DB2500GM RF-DB5500GM RF-DB55008M RF-DB3500GM RF-DB6500GM RF-DB65008M RF-DC3500GM RF-DC4500GM RF-DD4500GM RF-DD5500GM RF-DD6500GM RF-EA15010M RF-EA25010M RF-EA35010M RF-EB15010M RF-EB25010M RF-EE25010M RF-EG15010M RF-EH1500GM RF*EH15010M RF-EJ15010M					
40	33000000-0	Cateter de tromboaspirație	Eliminate™ Aspiration Catheter EG1602 EG1652 EG1401	Japonia	TERUMO CLINICAL SUPPLY CO., LTD.	Cateter de tromboaspirație. Set: cateter de tromboaspirație cu 2 lumene, 2 seringi de 30 ml, linie de extensie cu robinet cu 3 căi, stilet premontat, filtru pentru depistarea trombilor. Cateter ranforsat cu meșă cu împletire variabilă. Lungimea utilă: 140 cm. Lungimea orificiului distal: 4 mm pentru 6 Fr și 7 Fr, 7 mm pentru 8 Fr. Marker radiopac: la 1 mm de la vârf distal de 4 mm sau 7 mm. Marker de poziționare: marker unic cu lungime de 10 cm pozițional la 90 cm de la vârf distal. Lungimea segmentului RX: 23 cm. Compatibilitate reghid: 0,014". Acoperire hidrofilică: 40 cm, proprietăți similare mucoasei. Diametru de intrare în leziune: 0,019". Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile). "	Cateter de tromboaspirație. Set: cateter de tromboaspirație cu 2 lumene, 2 seringi de 30 ml, linie de extensie cu robinet cu 3 căi, stilet premontat, filtru pentru depistarea trombilor. Cateter ranforsat cu meșă cu împletire variabilă. Lungimea utilă: 140 cm. Lungimea orificiului distal: 4 mm pentru 6 Fr și 7 Fr, 7 mm pentru 8 Fr. Marker radiopac: la 1 mm de la vârf distal de 4 mm sau 7 mm. Marker de poziționare: marker unic cu lungime de 10 cm pozițional la 90 cm de la vârf distal. Lungimea segmentului RX: 23 cm. Compatibilitate reghid: 0,014". Acoperire hidrofilică: 40 cm, proprietăți similare mucoasei. Diametru de intrare în leziune: 0,019". Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului	CE/ISO

							prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
41	33000000-0	Cateter de trombaspiratie activa	Indigo 6 CAT6KIT	SUA	Penumbra Inc.	Cateterul de aspiratie 6 [CAT6] este un cateter de rigiditate variabila. Cateterul de aspiratie 6F este disponibil in oferte de lungime multipla. Forma varfului este dreapta sau multifunctionala [MP]. Cateterul de aspiratie 6 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teaca. Odata amplasat, cateterul de aspiratie 6 ofera o conducta pentru indepartarea trombului folosind un separator compatibil, daca este necesar. Dispozitivele sunt furnizate steril si includ o supapa de hemostaza rotativa (RHV) si o teaca detașabila (peelable sheath). Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	Cateterul de aspiratie 6 [CAT6] este un cateter de rigiditate variabila. Cateterul de aspiratie 6F este disponibil in oferte de lungime multipla. Forma varfului este dreapta sau multifunctionala [MP]. Cateterul de aspiratie 6 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teaca. Odata amplasat, cateterul de aspiratie 6 ofera o conducta pentru indepartarea trombului folosind un separator compatibil, daca este necesar. Dispozitivele sunt furnizate steril si includ o supapa de hemostaza rotativa (RHV) si o teaca detașabila (peelable sheath). Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO
41	33000000-0	Cateter de trombaspiratie activa	Indigo 8 XTORQ Tip CAT8XTORQ115KIT Indigo 8 TORQ Tip CAT8TORQ85KIT Indigo 8 Straight Tip CAT8STR85KIT	SUA	Penumbra Inc.	Cateterul de aspiratie 8 [CAT8] este un cateter cu rigiditate variabila de 0,088 "[2,24 mm] cu un singur lumen. Cateterul de aspiratie 8F utilizeaza mai multe straturi (2 straturi de-a lungul axului si 3 straturi la varful distal) de polimeri care sunt laminați deasupra arborelui impletit pentru a realiza o tranziție treptată a rigidității de la axul proximal la cel distal si sunt optimizați în ceea ce privește rezistența la indoire, ovalizarea minimă și flexibilitatea. Segmentul distal al cateterului de aspiratie 8 utilizează trei polimeri diferiți cu caracteristici radio-opace și este acoperit hidrofil. Segmentul distal are, de asemenea, o bandămarker care este încapsulată. Cateterul de aspiratie 8 este disponibil în oferte cu lungimi multiple. Cateterul de aspiratie 8 este disponibil în configurații cu vârf drept și vârf în formă (multifuncțional, TORQ, XTORQ). Cateterul de	Cateterul de aspiratie 8 [CAT8] este un cateter cu rigiditate variabila de 0,088 "[2,24 mm] cu un singur lumen. Cateterul de aspiratie 8F utilizează mai multe straturi (2 straturi de-a lungul axului si 3 straturi la varful distal) de polimeri care sunt laminați deasupra arborelui impletit pentru a realiza o tranziție treptată a rigidității de la axul proximal la cel distal si sunt optimizați în ceea ce privește rezistența la indoire, ovalizarea minimă și flexibilitatea. Segmentul distal al cateterului de aspiratie 8 utilizează trei polimeri diferiți cu caracteristici radio-opace și este acoperit hidrofil. Segmentul distal are, de asemenea, o bandămarker care este încapsulată. Cateterul de aspiratie 8 este disponibil în oferte cu lungimi multiple. Cateterul de aspiratie 8 este disponibil în configurații cu vârf drept și vârf în formă (multifuncțional, TORQ,	CE/ISO

						aspirație 8 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă. Odată plasat, cateterul de aspirație 8 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Odată plasate, cateterul de aspirație 8 și cateterul de aspirație INHALE oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	XTORQ). Cateterul de aspirație 8 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă. Odată plasat, cateterul de aspirație 8 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Odată plasate, cateterul de aspirație 8 și cateterul de aspirație INHALE oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	
41	33000000-0	Cateter de trombaspirație activa	Indigo 3 CAT3KIT	SUA	Penumbra Inc.	Cateterul de aspirație 3 [CAT3] este un cateter de rigiditate variabilă. Cateterul de aspirație 3F este disponibil în oferte de lungime multiplă. Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP]. Cateterul de aspirație 3 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă. Odată amplasat, cateterul de aspirație 3 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath). Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Cateterul de aspirație 3 [CAT3] este un cateter de rigiditate variabilă. Cateterul de aspirație 3F este disponibil în oferte de lungime multiplă. Forma vârfului este dreaptă sau multifuncțională [MP]. Cateterul de aspirație 3 este introdus printr-un cateter de ghidare sau teacă. Odată amplasat, cateterul de aspirație 3 oferă o conductă pentru îndepărtarea trombului folosind un separator compatibil, dacă este necesar. Dispozitivele sunt furnizate steril și includ o supapă de hemostază rotativă (RHV) și o teacă detașabilă (peelable sheath). Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 2. Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3. Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4. În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO

48	33000000-0	Spirale (coiluri periferice)	AZUR® Framing Coil / Peripheral Hydrocoil / CX 45-680820 45-681026 45-681434 45-682050 45-480202 45-480204 45-480302 45-480305 45-480405 45-480310 45-480410 45-480610 45-480810 45-481010 45-480420 45-480620 45-480820 45-481020 45-481220 45-481520 45-482020 45-480415 45-480615 45-480815 45-481015 45-481215 45-481515 45-450305 45-450405 45-450505 45-481530 45-482030 45-450410 45-450510 45-450610 45-450415 45-450515 45-450615 45-450815 45-451015 45-451215 45-450620 45-450820 45-451020 45-451220 45-451520 45-452020 45-451230 45-451530 45-452030 45-280202	S.U.A.	MicroVention, Inc.	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice. 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).	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice. 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).	CE/ISO
----	------------	------------------------------	--	--------	-----------------------	---	---	--------

			45-280302 45-280402 45-280304 45-280404 45-280504 45-280406 45-280506 45-280606 45-280510 45-280610 45-280810 45-250404 45-280514 45-280614 45-280814 45-281014 45-250406 45-250506 45-280620 45-280820 45-281020 45-250510 45-250610 45-250810 45-250614 45-250814 45-251014 45-251514 45-250820 45-251020 45-251520 45-251620 45-780413 45-780516 45-780620 45-780724 45-780828 45-780928 45-781032 45-781238 45-781434 45-781639 45-781836 45-782040 45-750407 45-750511 45-750609 45-750617 45-750812 45-750824 45-751019 45-751324 45-751632 45-752039					
50	33000000-0	Dispozitiv revascularizare /	3D Revasculariza- tion	SUA	Penumbra Inc.	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil	CE/ISO

		recuperare trombi – stent retriever	Device PSR 3D			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 limite 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 marcate din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice. 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).	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 limite 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 marcate din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
52	33000000-0	Microcateter : Destinat livrarii materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Headway , Headway Duo MC212156S MC272156S MC162156S MC162167S	Franta	MICROVENTION EUROPE	Destinat livrarii materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - 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. Destinat livrarii materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO	Destinat livrarii materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - 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. Microcateter diametru intern 0.015” , diametru extern proximal 2.3F / distal 1.7F , lungime totala 158cm Microcateter diametru intern 0.017” , diametru	CE/ISO

					- 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. 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 Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	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 Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexe corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
53	33000000-0	Cateter suport intracranial	Sofia DA5115ST DA5125ST DA6115ST DA6125ST DA6131ST	Franta	MICROVENTI ON EUROPE Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker	Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker	CE/ISO

						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. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	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. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	
54	33000000-0	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X	Franta	MICROVENTION EUROPE	Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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 destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 200 cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 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).	CE/ISO

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

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