

Specificatii tehnica						
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7 iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]						
Numarul procedurii de achizitie : ocds-b3wdp1-MD-1637327903323 din 19.11.2021						
Obiectul achizitiei : Achiziționarea consumabilelor costisitoare pentru cabinetul de cardiologie intervențională, conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Republican „ Timofei Moșneaga” IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022						
Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/Sserviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de catre ofertant	Standarde de referinta
1	2	3	4	5	6	7
Lotul 1						
Set introductor pentru punctie arteriala femurala	Prelude	SUA	Merit Medical	Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de punctie arteriala 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 Dilatator conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018", 0.021", 0.025" 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. 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).	Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de punctie arteriala 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 Dilatator conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.018", 0.021", 0.025" 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. 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).	CE/ISO
Lotul 2						

Set introductor pentru punctie arteriala radial	Prelude	SUA	Merit Medical	Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 21G scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6,7 F, si L: 11 si 23 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.021", lungime 45 cm pentru teaca de 11 cm, si 70 cm pentru teaca 23 cm 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 obturator Produs "latex-free" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. 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).	Sa contina: teaca. dilator, mini-ghid, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 21G scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6,7 F, si L: 11 si 23 cm Sa aiba valva hemostatica din silicon, design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.021", lungime 45 cm pentru teaca de 11 cm, si 70 cm pentru teaca 23 cm 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 obturator Produs "latex-free" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. 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
Lotul 3						
Catetere de diagnostic femurale si radiale	Performa	SUA	Merit Medical	Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic si radioopac, construite conform tehnologiei ce asigura un flux continuu de substanta de contrast la injectare; Invelis din material antitrombotic; Virful distal din poliuretan, usor radioopac, atraumatic, compatibil cu ghid 0,035 si 0,038. Presiune de lucru 1200 PSI. Diametre : 4 F, 5F si 6 F. Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm; Control optim al torsiunii, rezistenta la rasucire; Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM; JR 3.5; JR 4.0; JR 4.5; JR 5.0; JL 3.5; JL 4.0; JL 5.0; TIG II; Cobra; Simmons II; Vertebral; Pigtail; MP A2; Amplatz Right; Amplatz left; Head hunter; VTK; LIMA. 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).	Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic si radioopac, construite conform tehnologiei ce asigura un flux continuu de substanta de contrast la injectare; Invelis din material antitrombotic; Virful distal din poliuretan, usor radioopac, atraumatic, compatibil cu ghid 0,035 si 0,038. Presiune de lucru 1200 PSI. Diametre : 4 F, 5F si 6 F. Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm; Control optim al torsiunii, rezistenta la rasucire; Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM; JR 3.5; JR 4.0; JR 4.5; JR 5.0; JL 3.5; JL 4.0; JL 5.0; TIG II; Cobra; Simmons II; Vertebral; Pigtail; MP A2; Amplatz Right; Amplatz left; Head hunter; VTK; LIMA. 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
Lotul 4						

Cateter de suport periferic	Rubicon	SUA	Boston Scientific	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 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).	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 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).	CE/ISO
Lotul 8						
Microcatetere livrare spirale	PX Slim Catheter	SUA	Penumbra	Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu 4 zone distincte de impletire progresiva. Diametru intern 0.017" , Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F Lungime de lucru 150cm / lungime totala 155cm Compatibil cu ghid 0.014" Varf drept sau angulat 45° / 90° Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) Prezinta maker fluoro safe situat la 90cm de markerul distal Prezinta 2 markeri distali radioopaci Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirodrofilic pentru lubricitate Rezistenta superioara la kinking si ovalizare Microcateterul sa fie compatibil DMSO Suporta o presiune de injectare 600psi. 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).	Corpul microcateterului sa fie construit din nitinol impletit cu 4 zone distincte de impletire progresiva. Diametru intern 0.017" , Diametru extern : distal 1.7F sau 1.9F / proximal 2.1F sau 2.4F Lungime de lucru 150cm / lungime totala 155cm Compatibil cu ghid 0.014" Varf drept sau angulat 45° / 90° Varful cateterului sa fie preformabil (shapeable tip) Prezinta maker fluoro safe situat la 90cm de markerul distal Prezinta 2 markeri distali radioopaci Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirodrofilic pentru lubricitate Rezistenta superioara la kinking si ovalizare Microcateterul sa fie compatibil DMSO Suporta o presiune de injectare 600psi. 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).	CE/ISO
Lotul 9						

Arc ghid de diagnostic standard	Starter	SUA	Boston Scientific	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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 Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30, 50, 80 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J 1.5 sau 3 mm / dublu angulata(Bolia). 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).	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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 Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30, 50, 80 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J 1.5 sau 3 mm / dublu angulata(Bolia). 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
Lotul 10						
Arc ghid de diagnostic lung	Starter	SUA	Boston Scientific	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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 Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata. 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).	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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 Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata. 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
Lotul 11						
Arc ghid de diagnostic stiff	Starter	SUA	Boston Scientific	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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. 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).	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu 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. 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
Lotul 12						

Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Starter	SUA	Boston Scientific	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 Partea distala: angulata 45° sau dreapta. 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).	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 Partea distala: angulata 45° sau dreapta. 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).	CE/ISO
Lotul 13						
Ghid pentru angioplastie tip floppy	Chooice Floopy	SUA	Boston Scientific	Corewire puternic cu virf de nitinol moale si modelabil, acoperire hidrofilica, diametru de 0,014" , drept sau in forma de J cu lungimi disponibile de 190 si 300cm; marker distal nu mai mic de 3 cm . 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).	Corewire puternic cu virf de nitinol moale si modelabil, acoperire hidrofilica, diametru de 0,014" , drept sau in forma de J cu lungimi disponibile de 190 si 300cm; marker distal nu mai mic de 3 cm . 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).	CE/ISO
Lotul 14						
Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Chooice PT Floopy	SUA	Boston Scientific	Ghid 0,014" diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rasucire. Radioopacitate 3 cm ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast. Lungimi 180 si 300 cm cu virf drept modelabil. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	Ghid 0,014" diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rasucire. Radioopacitate 3 cm ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast. Lungimi 180 si 300 cm cu virf drept modelabil. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	CE/ISO
Lotul 15						

Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Platinum Plus	SUA	Boston Scientific	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. Virful remodelabil. Lungimea ghidului 205 cm. 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).	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. Virful remodelabil. Lungimea ghidului 205 cm. 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).	CE/ISO
Lotul 16						
Balon pentru pre și postdilatare periferică	Sterling	SUA	Boston Scientific	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 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).	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 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).	CE/ISO
Lotul 17						

Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Sterling	SUA	Boston Scientific	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare 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 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. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare 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 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. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 18						

Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Coyote	SUA	Boston Scientific	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 mm Lungimi 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 PtIr 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 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. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	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 mm Lungimi 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 PtIr 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 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. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 19						

Cateter periferic cu balon	Coyote	SUA	Boston Scientific	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 90-150cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie să fie disponibilă în mod obligatoriu). Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Creșterea geometrică a balonului de la presiunea nominală până la presiunea de spargere nu mai mult de 7% Cantitatea pliulelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflatarea rapidă a balonului Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F Diametru virfului distal nu mai mult de 0,016 in. Diametru părții proximale a stăfului nu mai mult de 1,24 mm Diametru părții distale a stăfului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură 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).	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm, Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 90-150cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoze (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0 mm. lungimi=20-40-80-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie să fie disponibilă în mod obligatoriu). Forma conică a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Creșterea geometrică a balonului de la presiunea nominală până la presiunea de spargere nu mai mult de 7% Cantitatea pliulelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflatarea rapidă a balonului Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F Diametru virfului distal nu mai mult de 0,016 in. Diametru părții proximale a stăfului nu mai mult de 1,24 mm Diametru părții distale a stăfului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură 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).	CE/ISO
Lotul 20						

Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Sterling	SUA	Boston Scientific	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea 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-pliere 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 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	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea 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-pliere 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 electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata	CE/ISO
Lotul 21						

Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterală	Mustang	SUA	Boston Scientific	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr 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 Markerii radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exteriora. 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).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0–12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr 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 Markerii radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exteriora. 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
Lotul 22						
Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Coyote	SUA	Boston Scientific	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014” si 0.018” Diametru intern pentru introductor: 4.0 Fr. 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).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014” si 0.018” Diametru intern pentru introductor: 4.0 Fr. 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
Lotul 23						

Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Sterling	SUA	Boston Scientific	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr–4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0–5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0–7.0 x 250 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).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina- iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr–4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0–5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0–7.0 x 250 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).	CE/ISO
Lotul 24						
Balon pentru artere renale	Sterling	SUA	Boston Scientific	Balon Semicompliant RX din poliamida recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor renale sau oricare alte in afara de cele coronare, cervicale sau cerebrale. Markeri Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium Lungimi balon: 20 mm Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0.018" (0.46 mm). Lungime utila: 90 cm sau 150 cm. Plierea balonului: 3 pliuri. "Diametrul Shaftului: - Distal 3,6 Fr - Proximal 2.4 Fr. Compatibilitate introductor: 5 Fr. Hypotube: otel inoxidabil 304V. Diametrul intrare: 0,65 mm Presiune nominala: pentru balon de 4 si 5 mm - 6 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 4 atm. Presiune RBP: pentru balon de 4 si 5 mm - 14 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 12 atm. 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).	Balon Semicompliant RX din poliamida recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor renale sau oricare alte in afara de cele coronare, cervicale sau cerebrale. Markeri Radioopaci: 2 benzi din Platinum Iridium Lungimi balon: 20 mm Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0.018" (0.46 mm). Lungime utila: 90 cm sau 150 cm. Plierea balonului: 3 pliuri. "Diametrul Shaftului: - Distal 3,6 Fr - Proximal 2.4 Fr. Compatibilitate introductor: 5 Fr. Hypotube: otel inoxidabil 304V. Diametrul intrare: 0,65 mm Presiune nominala: pentru balon de 4 si 5 mm - 6 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 4 atm. Presiune RBP: pentru balon de 4 si 5 mm - 14 atm, pentru balon de 6 si 7 mm - 12 atm. 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
Lotul 25						

Balon pentru artere carotide	Sterling	SUA	Boston Scientific	Balon de tip RX, compatibil cu ghid 0,014"; Permite pasajul facil prin leziunile subocluzive; Indicat in leziunile cu predilectie carotide si renale; Profil de intrare virf 0,021"; diametre cuprinse intre 4-7 mm, cu Lungimi de 15,20,30,40mm; Lungime de lucru a cateterului 142 cm; compatibil cu categhid 6F; Compatibil cu teaca 4F; Diametrul shaftului distal 3,3F; Balonul si saftul distal cu strat acoperit hidrofil si PTFE pe hypotub; Marker radioopaci fara profil de suprafata; Presiunea nominala de 10 atm; RBP la 14 atm. 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).	Balon de tip RX, compatibil cu ghid 0,014"; Permite pasajul facil prin leziunile subocluzive; Indicat in leziunile cu predilectie carotide si renale; Profil de intrare virf 0,021"; diametre cuprinse intre 4-7 mm, cu Lungimi de 15,20,30,40mm; Lungime de lucru a cateterului 142 cm; compatibil cu categhid 6F; Compatibil cu teaca 4F; Diametrul shaftului distal 3,3F; Balonul si saftul distal cu strat acoperit hidrofil si PTFE pe hypotub; Marker radioopaci fara profil de suprafata; Presiunea nominala de 10 atm; RBP la 14 atm. 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
Lotul 27						
Cateter Balon pentru valvuloplastie pulmonara si aortica	TYSHAK	Japonia	NuMED	Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platina, compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F. Profil mic, constructie axiala. Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. RPB 18 ATM, NP-10 ATM. Diametre disponibile: de la 2 la 25 mm. Lungimi de balon de la 1 la 8 cm. Lungimea shaft - 70, 90 ,100 cm. Balonul sa fie elastomer termoplastic. 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).	Balon noncompleant din polimer, cu markeri radioopaci din platina, compatibil cu ghid de 0,035, 0,025, 0,020. Compatibil cu teaca de 4F,5F, 6F,7F,8F. Profil mic, constructie axiala. Timp de inflatie si deflatie foarte rapid. RPB 18 ATM, NP-10 ATM. Diametre disponibile: de la 2 la 25 mm. Lungimi de balon de la 1 la 8 cm. Lungimea shaft - 70, 90 ,100 cm. Balonul sa fie elastomer termoplastic. 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).	CE/ISO
Lotul 28						

Stent expandabil pe balon	Express LD	SUA	Boston Scientific	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celule deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm Markeri tantal la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3.5, 3.6, 3.75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Virf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stift flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemului 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pliuri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introductor de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliac externe si commune. Studiul sa evidentieze pastrarea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime - grad de stenoza	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celule deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm Markeri tantal la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3.5, 3.6, 3.75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Virf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stift flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemului 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pliuri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introductor de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliac externe si commune. Studiul sa evidentieze pastrarea permeabilitatii de minim 90%	CE/ISO
Lotul 30						

Stent periferic cu flexibilitate crescută	Innova	SUA	Boston Scientific	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporita. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10.55 g/mm. Putere de dezvoltare nu mai mul de 6.3, g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Cantitatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capat în functie de marime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU.Vârful este atașat la cateterul interior, la dezvoltare stentutului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemii de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiftul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemii de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introductor 6 Fr	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tăiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporita. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10.55 g/mm. Putere de dezvoltare nu mai mul de 6.3, g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capetele stentului nu se extinse la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Cantitatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capat în functie de marime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare în timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părții proximale a stentului la cateter până la indepartarea completa a teacii exterioare OBLIGATORIU.Vârful este atașat la cateterul interior, la dezvoltare stentutului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemii de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiftul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemii de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactila la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica	CE/ISO
Lotul 31						

Stent autoexpandabil pentru arterele iliace	Epic TM	SUA	Boston Scientific	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 electrolitic al stentului pentru eliminarea imperfecțiunilor de suprafața, astfel micșorarea trombogenitatii si cresterea rezistentei lui la fracturare • Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru cresterea 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 înalta, 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. • Markerii 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	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 electrolitic al stentului pentru eliminarea imperfecțiunilor de suprafața, astfel micșorarea trombogenitatii si cresterea rezistentei lui la fracturare • Arhitectura mixta a celulelor din lonjeroane de diferite dimensiuni pentru cresterea 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 înalta, 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. • Markerii 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 .	CE/ISO
Lotul 32						
Stent pentru artere carotide	Carotid Wallstent	SUA	Boston Scientific	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 între 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 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 între 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 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).	CE/ISO
Lotul 33						

Stent pentru artere renale	RX Herculink Elite	SUA	Abbott	Stent expandabil pe balon, din otel inoxidabil, taiat cu laser. Tip celule-"diamond shape", celule inchise. Conexiune celule: pentru stent de 5,00 si 6,00mm - 12 celule, 3 conectori; pentru stent de 7,00 mm- 14 celule, 4 conectori. Grosimea stratului 0,18mm. Markerii din aur la ambele capete ale stentului. Lungimi: 12 sau 18mm. Diametre: 5,00; 6,00; 7,00mm. Materialul balonului - nailon. Plierea balonului - 3 pliuri. Stent premontat pe balon. Balon mai mare ca stentul cu 1 mm. Stent amplasat intre markerii balonului. Compatibilitate cu ghid 0,018" sau 0,014". Lungime utila 90 sau 150cm. Segment RX-15cm. Compatibilitate cu teaca 5Fr pentru 5,00 si 6,00mm si 6F pentru 7,00mm. Acoperire hidrofila similara mucoasei. Presiune nominala 8-10 atm. RBP-12atm 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 expandabil pe balon, din otel inoxidabil, taiat cu laser. Tip celule-"diamond shape", celule inchise. Conexiune celule: pentru stent de 5,00 si 6,00mm - 12 celule, 3 conectori; pentru stent de 7,00 mm- 14 celule, 4 conectori. Grosimea stratului 0,18mm. Markerii din aur la ambele capete ale stentului. Lungimi: 12 sau 18mm. Diametre: 5,00; 6,00; 7,00mm. Materialul balonului - nailon. Plierea balonului - 3 pliuri. Stent premontat pe balon. Balon mai mare ca stentul cu 1 mm. Stent amplasat intre markerii balonului. Compatibilitate cu ghid 0,018" sau 0,014". Lungime utila 90 sau 150cm. Segment RX-15cm. Compatibilitate cu teaca 5Fr pentru 5,00 si 6,00mm si 6F pentru 7,00mm. Acoperire hidrofila similara mucoasei. Presiune nominala 8-10 atm. RBP-12atm 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
Lotul 35						
Set inflator cu manometru tip A	Ares	Turcia	Ares	Contine - Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valva in "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introduc pentru ghid de angioplastie 0.014". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura 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).	Contine - Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valva in "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introduc pentru ghid de angioplastie 0.014". 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil-copie confirmata prin semnatura 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
Lotul 37						
Dispozitiv recuperare corp strain	One Snare	SUA	Merit Medical	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura 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).	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura 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
Lotul 51						

Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Aperio Stent Retriever	Germania	Acandis	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei 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 marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. 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 intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei 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 marcaje din platina pe suprafata acestuia , pozitionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. 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).	CE/ISO
Lotul 62						
Dispozitiv de embolizare	Aperio Hybrid	Germania	Acandis	Dispozitiv pentru embolizarea aneurismelor, împletit din fir de nitinol și platină, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 3 markeri distali din platină și iridiu, compatibil cu microcateter 0,027". Diametrul solicitat: 3,5-6,0 mm cu creșterea de 0,5 mm, lungimea totală în vase 15-80 mm; pentru vase cu diam. 2,5-6,0 mm. Suport în 3D reconstrucție morfologică și alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 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 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).	Dispozitiv pentru embolizarea aneurismelor, împletit din fir de nitinol și platină, cu flexibilitate sporită pentru vase sinuoase; radio-opacitate totală; suprafața firului cu acoperire sau special prelucrată (a se specifica în ofertă) pentru ca să permită o capacitate de trombogenitate minimă; capetele dispozitivului - cu bucle închise, să permită livrarea și ancorarea atraumatică; cu capacitatea de re poziționare în teacă, minim 3 markeri distali din platină și iridiu, compatibil cu microcateter 0,027". Diametrul solicitat: 3,5-6,0 mm cu creșterea de 0,5 mm, lungimea totală în vase 15-80 mm; pentru vase cu diam. 2,5-6,0 mm. Suport în 3D reconstrucție morfologică și alegerea mărimilor. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 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 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).	CE/ISO
Lotul 63						

Microcateter pentru transport	Neuro Slider	Germania	Acandis	Microcateter din polimer cu minim 6 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul pentru coils; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil. Dimensiuni 0,0165"; 0,021"; 0,027" cu lungimea totală minim 155 mm; markeri incluși. Compatibilitate cu Sublot 18.2. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 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. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni. 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 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).	Microcateter din polimer cu minim 6 zone diferite de flexibilitate pentru a facilita transportul pentru coils; minim 3 straturi: intern din PTFE, mediu din nitinol împletit și extern hidrofilic; vîrf maleabil. Dimensiuni 0,0165"; 0,021"; 0,027" cu lungimea totală minim 155 mm; markeri incluși. Compatibilitate cu Sublot 18.2. Oferta tehnică va face referire la codul unic de identificare al produsului. Se vor prezenta împreună cu oferta următoarele documente: 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. Termen de valabilitate nu mai puțin de 12 luni. 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 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).	CE/ISO
Lotul 66						
Ocludere pentru CAP	Occluteh PDA	Germania	Occluteh	Ocluder format din doua discuri simetrice articulate intre ele, dintr-o plasa multistratificata. Design simetric permitind abord din partea aortala sau pulmonara; Permite livrarea prin teci cu profil redus. Diametre ductale 2,5-5,5mm; Lungime duct- 5 - 12mm; 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 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).	Ocluder format din doua discuri simetrice articulate intre ele, dintr-o plasa multistratificata. Design simetric permitind abord din partea aortala sau pulmonara; Permite livrarea prin teci cu profil redus. Diametre ductale 2,5-5,5mm; Lungime duct- 5 - 12mm; 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 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).	CE/ISO
Lotul 67						
Ocludere pentru DSA (Defect septal atrial)	Occluder ASD	Germania	Occluteh	Design asimetric cu doua discuri (disc mai mic pentru atriu sting), confectionat din plasa din nitinol intretesut cu fir din poliester. Trombogenitate zero. Posibilitatea de recuperare deplina si repositionare completa, pana la deploimentul dispozitivului. Dimensiuni: Diametre Disc atrial drept 18,25,35mm; Diametre disc atrial sting - 18,18,25mm; Teaca recomandata - min 8F cu curba 45 grade pentru diametre disc atriu drept 18 si 25 si 9F cu curba 45 grade pentru diametrul 35mm. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. ferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	Design asimetric cu doua discuri (disc mai mic pentru atriu sting), confectionat din plasa din nitinol intretesut cu fir din poliester. Trombogenitate zero. Posibilitatea de recuperare deplina si repositionare completa, pana la deploimentul dispozitivului. Dimensiuni: Diametre Disc atrial drept - 18,25,35mm; Diametre disc atrial sting - 18,18,25mm; Teaca recomandata - min 8F cu curba 45 grade pentru diametre disc atriu drept 18 si 25 si 9F cu curba 45 grade pentru diametrul 35mm. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. ferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	CE/ISO

Ghid stiff pentru livrarea ocluderelor CAP	Occluteh Guide Wire Stiff	Germania	Occluteh	Ghid ce conține un miez de metal inoxidabil, și acoperire PTFE, ce redă suport și pushabilitate sporită, fiind dedicat intervențiilor de radiologie intervențională cardiacă. Vârf atraumatic “J-tip”, torcabilitate sporită. Proprietăți antitrombotice ale stratului extern. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.	Ghid ce conține un miez de metal inoxidabil, și acoperire PTFE, ce redă suport și pushabilitate sporită, fiind dedicat intervențiilor de radiologie intervențională cardiacă. Vârf atraumatic “J-tip”, torcabilitate sporită. Proprietăți antitrombotice ale stratului extern. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.	CE/ISO
Sistem de livrare p/u ocluder CAP	Occluteh delivery Set	Germania	Occluteh	Sistemul de livrare obligator sa conțină 1. Teaca de livrare, acoperită cu material ce să reducă fricțiunea, să conțină un strat de spirală metalică pentru rezistență, și radioopacitate, conector proximal “feminin” pentru conectarea cu dilatatorul sau cu încărcătorul. Lungimi obligatorii- 80, 110 cm, diametre - 6,7,8,9,10,11,12,14 F, Unghiuri de 45 și 180 grade; 2. Dilatator, confecționat din material cu coeficient de fricțiune scăzut, radioopac, compatibil cu ghid 0,035”; 3. Încărcător transparent; 4. Y-conector cu valvă hemostatică. Compatibilitate cu ocludere “occluteh”. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.	Sistemul de livrare obligator sa conțină 1. Teaca de livrare, acoperită cu material ce să reducă fricțiunea, să conțină un strat de spirală metalică pentru rezistență, și radioopacitate, conector proximal “feminin” pentru conectarea cu dilatatorul sau cu încărcătorul. Lungimi obligatorii- 80, 110 cm, diametre - 6,7,8,9,10,11,12,14 F, Unghiuri de 45 și 180 grade; 2. Dilatator, confecționat din material cu coeficient de fricțiune scăzut, radioopac, compatibil cu ghid 0,035”; 3. Încărcător transparent; 4. Y-conector cu valvă hemostatică. Compatibilitate cu ocludere “occluteh”. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.	CE/ISO
Lotul 68						
Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Neuro Slider	Germania	Acandis	Cerințe tehnice:Diametru intern 0.027”, 0.021” , 0.017” ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirdrofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1. 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 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).	Cerințe tehnice:Diametru intern 0.027”, 0.021” , 0.017” ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirdrofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1. 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 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).	CE/ISO
Lotul 72						

Microghid compatibil DMSO	Judo	SUA	Boston Scientific	Cerințe tehnice: Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer și introducer 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	Cerințe tehnice: Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer și introducer 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 73						
Ghid 0.014" cu acoperire hidrofilă și insert de platina pt vizibilitate	Samurai	SUA	Boston Scientific	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din oțel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hidrofilă. Lungimea ghidului 205 cm lungimea capatului distal (coil) este 5 cm 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din oțel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hidrofilă. Lungimea ghidului 205 cm lungimea capatului distal (coil) este 5 cm 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 74						
Ghid 0.010" cu acoperire hidrofilă și insert de platina pt vizibilitate.	Fighter	SUA	Boston Scientific	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din oțel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hidrofilă. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 10 cm. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară din oțel inoxidabil cu capăt distal cu spirală (coil) din platina radiopacă. Porțiunea distală aghidului este hidrofilă. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 10 cm. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 77						
Cateter cu Balon de măsură	Occluteh Sizing Ballon	Germania	Occluteh	Balon de măsură, intenționat pentru abord venos. Doi marcheri radioopaci, vârf moale, atraumatic, port lateral pentru umflare. Diametre de 25, 35. Lungimi de 45, 50 mm. Lungime cateter 70 cm. Compatibil cu ghid 0.035". 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	Balon de măsură, intenționat pentru abord venos. Doi marcheri radioopaci, vârf moale, atraumatic, port lateral pentru umflare. Diametre de 25, 35. Lungimi de 45, 50 mm. Lungime cateter 70 cm. Compatibil cu ghid 0.035". 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ 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 (în termen de 5 zile).	CE/ISO
Lotul 79						

Set inflator cu manometru tip B	Ares	Turcia	Ares	Set inflator cu manometru de presiune înaltă. 1. Contine: seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu aripioare tip piston. Inflație/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub din silicon de lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi OFF. 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 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).	Set inflator cu manometru de presiune înaltă. 1. Contine: seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu aripioare tip piston. Inflație/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub din silicon de lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi OFF. 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 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).	CE/ISO
Lotul 80						
Stent medicamentos montat pe balon pentru artere coronare	Biomime	India	Meril Life	Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporită și apozitie maximală față de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil în perioada optimă de 3-4 luni. Balonul de o compleanță joasă ce permite apozitia optimă a stentului față de peretele vasului. Balonul trebuie să aibă marcheri radioopaci cu vizibilitate optimală. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominală optimală 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofilă, lungime minimă 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014''. Crossabilitate și pushabilitate sporită 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 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 medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporită și apozitie maximală față de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil în perioada optimă de 3-4 luni. Balonul de o compleanță joasă ce permite apozitia optimă a stentului față de peretele vasului. Balonul trebuie să aibă marcheri radioopaci cu vizibilitate optimală. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominală optimală 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofilă, lungime minimă 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014''. Crossabilitate și pushabilitate sporită 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 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).	CE/ISO
Lotul 83						
Ghiduri superstiff pentru protezare endovasculara	Occluteh Guide Wire Stiff	Germania	Occluteh	Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronică; 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 producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	Ghiduri superstiff recomandate de producator in procedura de protezare endovasculara pentru sustinerea si livrarea dispozitivelor si canularea stentgrafturilor. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronică; 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 producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	CE/ISO

Semnat : electronic

Ofertantul: Life Med SRL

Nume,Prenume: Ion Vlas In calitate de : Expert Achizitii publice

Adresa : : RM, Mun. Chisinau, str. Tudor Strisca 30