

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1678194360714 din 09.04.2023, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2023 (repetat) noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 07.04.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform
necesităților conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2023
(repetat)"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1678194360714 din 09.04.2023

pentru o durată de 120 (una sută douăzeci) zile, respectiv până la
data de 07.08.2023, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 07.04.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)



Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1678194360714 din 09.04.2023		
Obiectul achiziției:						Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2023 (repetat)		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cello 16100x0	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Cateterul de ghidare cu balon este utilizat pentru facilitarea inserției și ghidării cateterelor intravasculare în anumite vase ale sistemului periferic și neuro-vascular. Prin umflare, balonul realizează ocluzia vasculară temporară în timpul procedurilor angiografice. Componențe: • varf cateter • balon • lumen principal • conector aspirație pentru balon Cateterul oferă opțiuni în creștere, cu 4 măriri diferite. Spiralele împletite din oțel inoxidabil oferă un raport echilibrat între rezistențamecanică și rezistența la îndoire. Balonul este de tip conform, din silicon cu două marcaje (proximal și distal) pentru o poziționare mai ușoară și control al umflării. Cateterele de ghidaj cu balon includ cea mai amplă gamă de cateter de ghidaj cu balon, de la 6F la 9F, pentru abordul radial până la cele femurale. Tehnologia cateterului este concepută pentru a obține rezultate clinice mai bune, reducând incidența refacerii trombolit și apariția emboliilor distale. Este destinat blocării temporare a fluxului sanguin, prin extinderea unui balon în interiorul vaselor de sange, în timpul intervențiilor chirurgicale, cum ar fi: hemostază în urgență, hemostază pentru intervenții chirurgicale, perfuzia sangelui în vasele periferice și injectia arterială pentru chimioterapie. Caracteristici: • maximizarea aspirației: lumenul amplu asigură o forță superioară de aspirație • minimizarea deteriorării varfului: proiectat pentru a reduce ovalizarea, textura împletită a straturilor interioare și exteriorul îmbunătățite integritatea structurală • sprijinirea livrării dispozitivului: tuburile împletite suprapuse oferă rezistență la îndoire și un suport solid pentru livrarea dispozitivului Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni: • compatibilitate teacă: 7F, 8F, 9F • lungime varf: 3 mm • lungime balon: 6F+ (7 mm); 7F+ (7 mm); 8F (10 mm); 9F (10 mm) • diametru extern: 6F+ (0.075"); 7F+ (0.069"); 8F (0.102"); 9F (0.118") • diametru intern: 6F+ (0.051"); 7F+ (0.067"); 8F (0.075"); 9F (0.085") • lungime efectivă: 6F+ (95 cm); 7F+ (95 cm); 8F (95 cm); 9F (92 cm) • lungime totală: 6F+ (103 cm); 7F+ (103 cm); 8F (103 cm); 9F (100 cm)	Vezi anexa CELLO	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000203072, DM000203072, DM000203070, DM000203069
4	Agent embolic	Agent embolic	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	SUA	Medtronic	Agent embolizare : 1 flacon, 1,5 ml, pudră Ta micronizată, 1 flacon, 1,5 ml DMSO, « 1 seringă lcc, compatibil solvent DMSO, 2 seringi lcc pentru pudră, 2 adaptatoare, seringă. Întregul compus are o bună stabilitate și se reduce la minim riscul de precipitare și blocare a cateterului, prezintă o omogenitate ridicată și în prezența radiației X, asigură o vizibilitate foarte bună chiar și după un timp îndelungat de la injectare, permite o foarte bună ocluzie a vaselor. Disponibil în două versiuni de vâscozitate.	Vezi anexa ONYX	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000371504, DM000371503, DM000371500, DM000371501

5	Agent embolic	Agent embolic	Onyx™ Liquid Embolic System 105-7000-0xx	SUA	Medtronic	Agent lichid embolic utilizat pentru malformații arterio-venoase cerebrale. Cel puțin două variante de viscozități. Se conține Tantal pentru sporirea vizibilității.	Vezi anexa ONYX	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000371504,DM000371503,DM000371500,DM000371502
7	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	PRVxxxxxRX PREVAIL	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon farmacologic activ, Rx, impregnat cu Pacitaxel. Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Acțiune antiestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: Disponibil pe cateter cu lungime de minim 140 cm. Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pînă la 4.00 mm; Lungime de la 15 la 30 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta și alte dimensiuni).	Vezi anexa Inpact Prevail	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000399055,DM000399011,DM000399054,DM000399033,DM000399008,DM000399034,DM000399005,DM000399047,DM000399063,DM000399012,DM000399043,DM000399037,DM000399020,DM000399022,DM000399030,DM000399059,DM000399058,DM000399023,DM000399016,DM000399061,DM000399057,DM000399036,DM000399027,DM000399009,DM000399035,DM000399025,DM000399049,DM000399019,DM000399029,DM000399056,DM000399024,DM000399028,DM000399018,DM000399053,DM000399031,DM000399050,DM000399051,DM000399038,DM000399042,DM000399021,DM000399044,DM000399060,DM000399045,DM000399015,DM000399006,DM000399052,DM000399040,DM000399010,DM000399032,DM000399048,DM000399007,DM000399046,DM000399039,DM000399014,DM000399026,DM000399062,DM000399041,DM000399017,DM000399013

8	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Impact Admiral SBIXXXXXXXP	SUA	Medtronic	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - RPB:unica pentru toate diametrele si lungimile ale balonului (ex:14 atm) - markeri radiopaci (platina-indiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Port pentru fir ghid si port pentru balon Substantia activa pentru inhibitie neointimala: Pacitaxel in concentratie recomandat de peste 3,2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantiei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic. Distributie uniforma a substantiei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficile terapiei pe o perioada de 2 ani Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) diametere necesare: 4-7 mm -lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala: 8 atm; - compatibilitate pentru teci introductoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm; Compatibilitate cu ghid 0.0359	Vezi anexa Impact Admiral Impact	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000366139;DM000366114;DM000366186;DM000366150;DM000366159;DM000366183;D M000366115;DM000366184;DM000366127;DM000366131;DM000366094;DM000366151;D M000366080;DM000366178;DM000366072;DM000366059;DM000366136;DM000366110;D M000366065;DM000366148;DM000366102;DM000366195;DM000366121;DM000366112;D M000366124;DM000366092;DM000366158;DM000366193;DM000366059;DM000366134;D M000366083;DM000366166;DM000366168;DM000366196;DM000366128;DM000366149;D M000366122;DM000366061;DM000366126;DM000366129;DM000366182;DM000366078;D M000366198;DM000366147;DM000366145;DM000366105;DM000366180;DM000366116;D M000366076;DM000366085;DM000366095;DM000366118;DM000366197;DM000366201;D M000366091;DM000366093;DM000366089;DM000366164;DM000366153;DM000366146;D M000366135;DM000366125;DM000366143;DM000366138;DM000366190;DM000366098;D M000366189;DM000366199;DM000366071;DM000366198;DM000366194;DM000366088;D M000366154;DM000366103;DM000366152;DM000366084;DM000366191;DM000366168;D M000366133;DM000366111;DM000366140;DM000366167;DM000366142;DM000366099;D M000366100;DM000366202;DM000366130;DM000366165;DM000366086;DM000366097;D M000366077;DM000366179;DM000366082;DM000366181;DM000366187;DM000366090;D M000366170;DM000366171;DM000366066;DM000366132;DM000366070;DM000366104;D M000366073;DM000366097;DM000366117;DM000366123;DM000366174;DM000366161;D M000366076;DM000366067;DM000366156;DM000366083;DM000366157;DM000366064;D M000366173;DM000366141;DM000366172;DM000366099;DM000366162;DM000366074;D M000366155;DM000366109;DM000366106;DM000366177;DM000366160;DM000366165;D M000366144;DM000366069;DM000366062;DM000366115;DM000366079;DM000366107;D M000366163;DM000366113;DM000366080;DM000366120;DM000366175;DM000366107;D M000366200;DM000366088;DM000366101;DM000366162;DM000366176;DM000366091;D
9	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	PRVXXXXRX PREVAIL	SUA	Medtronic	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon RX, impregnat cu Pacitaxel; excipient natural Uree cu actiune hidrofilica - obligatoriu pentru evitarea reactiilor alergice si toxice.Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde; Actiune antrestenoza dupa angioplastie- nu mai puțin de 28 zile (se confirma cu analize de laborator). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Disponibil pe cateter cu lungime de 140-150 cm. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm	Vezi anexa Impact Prevail	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000399055;DM000399011;DM000399054;DM000399033;DM000399008;DM000399034;DM000399005;DM000399047;DM000399063;DM000399012;DM000399043;DM000399037;DM000399020;DM000399022;D M000399030;DM000399059;DM000399058;DM000399023;DM000399016;DM000399061;DM000399057;DM000399036;DM000399027;DM000399009;DM000399035;DM000399025;DM000399049;DM000399019;D M000399029;DM000399056;DM000399024;DM000399028;DM000399018;DM000399053;DM000399031;DM000399050;DM000399051;DM000399038;DM000399042;DM000399021;DM000399044;DM000399060;D M000399045;DM000399015;DM000399006;DM000399052;DM000399040;DM000399010;DM000399032;DM000399048;DM000399007;DM000399046;DM000399039;DM000399014;DM000399026;DM000399062;D M000399041;DM000399017;DM000399013

10	Balon farmacologic coronarian	Balon farmacologic coronarian	PRVxxxxxRX PREVAIL	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon farmacologic activ pt aa. coronare, impregnat cu Sirolimus în doză de 3 µg/mm². Presiune nominală 7 atm, RBP 14-16 atm. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Lungime utilă cateter de 142 cm. Rx, compatibil cu ghid de 0.014". Compatibil cate-ghid 5F. Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pînă la 4.5 mm; lungime de la 9 la 30 mm.	Vezi anexa Inpact Prevail	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000399055;DM000399011;DM000399054;DM000399033;DM000399008;DM000399034;DM000399005;DM000399047;DM000399063;DM000399012;DM000399043;DM000399037;DM000399020;DM000399022;DM000399030;DM000399059;DM000399056;DM000399023;DM000399016;DM000399061;DM000399057;DM000399036;DM000399027;DM000399009;DM000399035;DM000399025;DM000399049;DM000399019;DM000399029;DM000399056;DM000399024;DM000399028;DM000399018;DM000399053;DM000399031;DM000399050;DM000399051;DM000399038;DM000399042;DM000399021;DM000399044;DM000399060;DM000399045;DM000399015;DM000399006;DM000399052;DM000399040;DM000399010;DM000399032;DM000399048;DM000399007;DM000399046;DM000399039;DM000399014;DM000399026;DM000399062;DM000399041;DM000399017;DM000399013
12	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): • Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu ghid de marimeea nu mai mare de 0.014 ". • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP - 14-18 atm. • Distan co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sportiva a ghidului. • Deflata rapida a balonului. • Markerii radiopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • 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 minim două lungimi: 90 (+5cm), si minim 150cm. • Rezistenți la răsuciri și ridare; • Compatibil cu introducător de 4F, 5F și 6F în dependenta de diametru. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Diametre:1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) Lungimi: 20-40-60-80-100-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni)	Vezi anexa Inpact Nanocross	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM000400008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400036;DM000400000;DM000399972;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399965;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400009;DM000399993;DM000400032;DM000399956;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM000399947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000399973;DM000400020;DM000400014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400045;DM000399990;DM00039992;DM000400037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;DM000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012;DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;

14	Balon pentru artere renale	Balon pentru artere renale	AVIATOR PLUS	SUA	Cordis	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Marker Radioopaci: 2 Lungimi balon obligatorie: 20mm (+/-2mm); Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014" sau 0,018" . Lungime utila: Intra 140 si 150 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr. Presiune RBP: minim - 12 atm. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimi balon obligatorie: 20mm (+/-2mm); Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014" sau 0,018" . Lungime utila: Intra 140 si 150 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr.	Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Marker Radioopaci: 2 Lungimi balon : 20mm ; Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014" . Lungime utila: 142 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr. Presiune RBP: minim - 12 atm. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimi balon obligatorie: 20mm Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014 . Lungime utila: 142 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr.	ISO, CE
15	Balon pentru arterele carotide	Balon pentru arterele carotide	AVIATOR PLUS	SUA	Cordis	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Marker Radioopaci: 2 Presiune RBP: minim - 12 atm. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Lungimi balon obligatorie: 20mm (+/-2mm); Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014" sau 0,018" . Lungime utila: Intra 140 si 150 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr.	Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Marker Radioopaci: 2 Lungimi balon : 20mm ; Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014" . Lungime utila: 142 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr. Presiune RBP: minim - 12 atm. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimesiuni obligatorii Lungimi balon obligatorie: 20mm Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014 . Lungime utila: 142 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr.	ISO, CE

16	Balon pentru pre si postdilatare	Balon pentru pre si postdilatare	Solarice Rx	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2; Presiunea nominală - 12 atm, presiune de explozie - 20 atm; Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F; Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	Balon de tip RX compatibil cu ghid de 0.014 inch. Material balon - Fulcrum Plus, markeri din aur - 2; Presiunea nominală - 12 atm, presiune de explozie - 20 atm; Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii: dimensiunile shaftului pentru diametre 2-3.75mm - proximal 1.9F, distal 2.4/2.6F; pentru diametrele 4.0-5.0 - proximal 1.9F, distal 3.0F; Diametre ale balonului 2.0-5.0mm din 0.5 in 0.5mm; lungimi disponibile 6, 9, 12, 15, 21, 27 mm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000399055;DM000399069;DM000399087;DM000399088;DM000399113;DM000399078;DM000399110;DM000399067;DM000399071;DM000399126;DM000399084;DM000399090;DM000399106;DM000399074;DM000399093;DM000399107;DM000399076;DM000399066;DM000399099;DM000399064;DM000399098;DM000399095;DM000399111;DM000399122;DM000399087;DM000399117;DM000399105;DM000399096;DM000399068;DM000399109;DM000399077;DM000399073;DM000399091;DM000399116;DM000399101;DM000399089;DM000399120;DM000399065;DM000399085;DM000399094;DM000399108;DM000399075;DM000399118;DM000399123;DM000399100;DM000399072;DM000399119;DM000399127;DM000399080;DM000399112;DM000399124;DM000399070;DM000399079;DM000399125;DM000399063;DM000399102;DM000399103;DM000399086;DM000399121;DM000399082;DM000399104;DM000399115;DM000399092;DM000399081;DM000399114;
23	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): • Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ". • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP - 14-18 atm. • Distan co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sportiva a ghidului. • Deflata rapida a balonului. • Markerii radiopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • 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 minim două lungimi: 90 (+/-5cm), si minim 150cm. • Rezistenți la răsuciri și ridare; • Compatibil cu introducător de 4F, 5F și 6F în dependenta de diametru. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Dimensiuni obligatorii Diametre:1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) • Lungimi: 20-40-60-80-100-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). (suplimentar la cele obligatorii se va accepta si alte dimensiuni)	Vexi anexa Nanocross	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000400033;DM000399969;DM000399940;DM000400023;DM00040008;DM000400017;DM000399967;DM000399981;DM000399991;DM000399977;DM000400040;DM000400039;DM000399980;DM000400019;DM000400027;DM000400038;DM000400000;DM000399972;DM000399937;DM000400047;DM000400010;DM000399965;DM000400036;DM000399978;DM000400021;DM000399979;DM000399971;DM000399982;DM000400005;DM000399975;DM000399935;DM000400031;DM000399939;DM000400007;DM000399998;DM000400009;DM000399993;DM000400032;DM000399966;DM000400002;DM000399986;DM000400030;DM000399941;DM000399994;DM000399947;DM000399996;DM000399965;DM000399942;DM000399963;DM000399946;DM000399944;DM000399973;DM000400020;DM000400014;DM000400016;DM000399955;DM000399976;DM000399995;DM000400045;DM000399990;DM000399992;DM000400037;DM000400041;DM000399999;DM000399954;DM000399948;DM000399961;DM000399949;DM000399953;DM000399962;DM000400048;DM000400004;DM000399936;DM000400029;DM000399938;DM000399970;DM000399989;DM000399945;DM000400003;DM000399952;DM000400028;DM000400049;DM000399987;DM000400001;DM000399964;DM000399951;DM000399957;DM000399997;DM000399988;DM000399968;DM000400022;DM000400046;DM000400035;DM000400013;DM000400006;DM000399959;DM000399966;DM000399974;DM000399985;DM000400011;DM000400018;DM000399984;DM000400044;DM000400043;DM000400042;DM000400015;DM000400012;DM000399983;DM000400026;DM000400050;DM000400034;DM000400025;DM000400024;DM000399960;DM000399943;DM000399950;

30	Dispozitiv de inchidere vasculara	Dispozitiv de inchidere vasculara	Obtura	India	Meril Life Sciences Pvt. Ltd.	Dispozitiv de inchiderea vasculara activ pentru hemostaza eficienta, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Permite introducerea dispozitivului de ocludere prin teaca introductoare existentă si nu necesita schimbarea acesteia. Toate componentele complet resorbabile. Dimensiuni disponibile: 6, 8 F.	Dispozitiv de inchiderea vasculara activ pentru hemostaza eficienta, prin ligaturarea unei ancore și a unui dop din collagen. Permite introducerea dispozitivului de ocludere prin teaca introductoare existentă si nu necesita schimbarea acesteia. Toate componentele complet resorbabile. Dimensiuni disponibile: 6, 8 F. Vezi Obtura Closure device.pdf	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000392788
33	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA	Medtronic	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru refacerea circulației sanguine prin indepartarea trombilor la pacienții care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Dispozitivul este destinat pentru utilizare in aparatul neurovascular precum artera carotida interna, in segmentele M1 si M2 ale arterei cerebrale medii, in artera bazilara si in arterele vertebrale. Dispozitivul are pentru o orientare si o vizibilitate mai buna intraoperator: marcaj proximal, marcaje distale, teaca introductoare, fir de impingere si marcaj de siguranta pentru fluoroscopie. Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru utilizarea in refacerea circulației la pacienții care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Pacienții care nu sunt eligibili pentru administrarea intravenoasa de activator tisular al plasminogenului (t-PA i.v.) sau la care terapia cu t-PA i.v. nu da rezultate sunt candidati pentru tratament. Dispozitivul de revascularizare este proiectat cu un sistem optimizat de livrare generand mai putina forta de livrare pentru imbunatatirea eficientei procedurale si navigare lina prin cea mai complicata anatomie. Impingatorul dispozitivului este mai mare, avand un diametru de 0.018" si o lungime de 200 cm. In combinatie cu un microcateter de 0.021", dispozitivul de revascularizare asigura o livrare adaptata si usoara cu un profil discret de angajare a trombului. Dispozitivul are un design parametric pentru o integrare dinamica a trombului. Dispozitivul poate fi utilizat pentru vase de sange al caror diametru este cuprins intre: 1.5 mm - 5.5 mm. Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) si 0.021" (0.53 mm). Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni: • Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm • Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm • Lungime de la varful distal la marcajul de siguranta pentru fluoroscopie: <130 cm • Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm • Lungime fir de impingere: 200 cm • Marcaje radiopace distal vs proximal: 3-1, 4-1 • Distanța dintre marcajele radiopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.	Vezi anexa Solitaire X	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000371838 DM000371839

34	Electrocardiostimulator extern monocameral temporar	Electrocardiostimulator extern monocameral temporar	53401	SUA	Medtronic	Stimulator cardiac extern monocameral pentru managementul temporar al bradiaritiilor. Display digital. Moduri de ritm AAI, AOO, VVI, VOO. Rata de bază 30-200 ppm, rata înaltă 80-800 ppm. Amplitudine (A) 0.1-25 mA. Amplitudine (V) 0.1-20 mV. Sensibilitate (V) 0.4-20 mV. Durata impulsului 1-1.5 ms. Indicator de alarma acustic. Greutatea <700 g. Alimentare baterii tip AA 1.5V alcaline cu autonomie de aprox 20 zile. Indicator de baterie descarcata. Capac de protecție pentru a preveni manipularea accidentală a butoanelor de control. Funcție de blocare. Funcție de autotestare. Electrode lungimea min 125 cm, tip J-curve - 5 buc incluse in set.	Stimulator cardiac extern monocameral pentru managementul temporar al bradiaritiilor. Display digital. Moduri de ritm AAI, AOO, VVI, VOO. Rata de bază 30-200 ppm, rata înaltă 80-800 ppm. Amplitudine (A) 0.1-25 mA. Amplitudine (V) 0.1-20 mV. Sensibilitate (V) 0.4-20 mV. Durata impulsului 1-1.5 ms. Indicator de alarma acustic. Greutatea <700 g. Alimentare baterii tip AA 1.5V alcaline cu autonomie de aprox 20 zile. Indicator de baterie descarcata. Capac de protecție pentru a preveni manipularea accidentală a butoanelor de control. Funcție de blocare. Funcție de autotestare. Electrode lungimea min 125 cm, tip J-curve - 5 buc incluse in set. Vezi Product catalog_2021	ISO, CE
42	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microcateterul este un cateter cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat sa fie introdus peste un fir de ghidaj orientabil in vasele de sange.Să fie compatibil DMSO. Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila. Suprafata internă sa fie acoperita cu un strat PTFE. Realizat din oțel inoxidabil ranforsat. Construcția proximală a cateterului sa fie semi-rigidă, iar cea distală sa fie flexibilă pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular. Sa prezinte 1sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate. Construcția varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului- steam-shape. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimensiuni: Microcateter diametru intern 0.018",diametru extern proximal 2.7F/distal 2.4F, lungime totală 158 cm. Microcateter diametru intern 0.021",diametru extern proximal 2.8F/distal 2.8F, lungime totală 135 cm	Vezi anexa Rebar	ISO, CE Cod inregistrare ANDM: DM000371730 DM000371731 DM000371732 DM000371734

44	Microcateter cu virf detasabil	Microcateter cu virf detasabil	Apollo 105-509x-000	SUA	Medtronic	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): Directionabil de flux., Virf detașabil în câteva lungimi disponibile. Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru intern obligatoriu: 0.013" (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). Diametrul extern virf obligatoriu: 1.5F (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni). Lungime totala obligatorie: minim 165 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni);	Vezi anexa Apollo	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000371419 DM000371418 DM000371420
46	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	Excelsior XT -17	USA	Stryker	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): - din otel ranforsat in 3 straturi - împletitura din fir plat cu helix cross - faciliteaza mentinerea formei - învelis hidrofil pe 100 cm distal - lumen interior acoperit PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor și materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - ax transparent - permite vizualizarea și verificarea materialelor embolice în timpul avansării - 2 markeri radioopaci distal - distanta dintre markerii radioopaci : 3,00+/- 0.05 cm - vârf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J) - ambalajul steril contine dom pentru modelare varf la aburi si introducător Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): Diametru extern proximal 2.4F distal 1.7F cu diametru intern uniform 0.017 - compatibil cu fir ghid cu diametru extern maxim 0,014 inch - lungime shaft: 150 cm - 142 cm conic de la 2,4F până la 1,7F - varf de 7.5 sau 15 cm drept : 1.7F	- din otel ranforsat in 3 straturi - împletitura din fir plat cu helix cross - faciliteaza mentinerea formei - învelis hidrofil pe 100 cm distal - lumen interior acoperit PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor și materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - ax transparent - permite vizualizarea și verificarea materialelor embolice în timpul avansării - 2 markeri radioopaci distal - distanta dintre markerii radioopaci : 3,00+/- 0.05 cm - vârf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J) - ambalajul steril contine dom pentru modelare varf la aburi si introducător Diametru extern proximal 2.4F distal 1.7F cu diametru intern uniform 0.017 - compatibil cu fir ghid cu diametru extern maxim 0,014 inch - lungime shaft 150 cm - 142 cm conic de la 2,4F până la 1,7F - varf de 7.5 sau 15 cm drept : 1.7F	ISO, CE

47	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	Excelsior SL10	USA	Stryker	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe): - din otel inoxidabil , rigiditate gradata a axului variind de la un varf foarte flexibil pana la o sectiune proximala semi- rigida - invels hidrofil pe suprafata exterioara pe 100 cm (vezi eticheta) - lumen interior din PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor si materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - 2 markeri radioopaci situati distal - varf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J, C , S) Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni): - Diametru extern proximal 2.4F, distal 1.7F -diametru intern uniform, 0.0165" (0.42mm) - compatibil fir ghid cu diametru extern maxim 0.014" - lungime shaft 150 cm : 142 cm conic de la 2.4F până la 1.7F, 6 cm distal drept : 1.7F	- din otel inoxidabil , rigiditate gradata a axului variind de la un varf foarte flexibil pana la o sectiune proximala semi- rigida - invels hidrofil pe suprafata exterioara pe 100 cm (vezi eticheta) - lumen interior din PTFE - faciliteaza trecerea ghidurilor si materialelor embolice si creste fluxul din interiorul microcateterului - 2 markeri radioopaci situati distal - varf drept sau pre-modelat (45 de grade, 90 de grade, tip J, C , S) - ambalajul steril contine mandren pentru modelare varf la aburi Diametru extern proximal 2.4F, distal 1.7F - diametru intern uniform, 0.0165" (0.42mm) - compatibil fir ghid cu diametru extern maxim 0.014" - lungime shaft 150 cm : 142 cm conic de la 2.4F până la 1.7F, 6 cm distal drept : 1.7F	ISO, CE
48	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Phenom FGxxxx-xxxx-xx	SUA	Medtronic	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Caracteristici pentru produsul de 017: diametru extern: 2.2F>1.8F; lungime segment distal: 6 cm; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; forma varf: drept, J, 45°, 90°; compatibilitate ghid: max 0.014". Caracteristici pentru produsul de 021: diametru extern: 2.6F>2.3F; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm, 30 cm; forma varf: drept; compatibilitate ghid: max 0.025". Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimensiuni obligatorii: lungime de lucru: 150 cm; lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; lungime segment distal: 6 cm; lungime segment flexibil tip coil: 15 cm; forma varf: drept; compatibilitate ghid: max 0.018". Caracteristici pentru produsul de 027: diametru extern: 3.1F>2.8F; lungime de lucru: 150 cm, 160 cm; lungime segment distal: 6 cm; (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni)	Vezi anexa Phenom	ISO, CE Cod inregistrare AMDM: DM000371832;DM000371836;DM000371835;DM000371830;DM000371834;DM000371829;DM000371837;DM000371831;DM000371833;DM000371828;

52	Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian	Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian	Synchro Select	USA	Stryker	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian destinat uzului intravascular general, inclusiv vascularizațiilor neurovasculare navigare distala controlata disponibil in 3 variante soft , standard si suport, manevrabil, cu varf modelabil, drept si preformat hipotub distal microfabricat din titinol nucleu din oțel inoxidabil, confera capacitate de manevrare și susținere fiabilă varf cu 22% mai moale decat varful variantei 2 a microghidului reduce cu 28% nevoia de remodelare a firului in timpul procedurii Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Lungimi intre 215 si 300 cm. diametru 0.014" (0.36 mm)	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian destinat uzului intravascular general, inclusiv vascularizațiilor neurovasculare navigare distala controlata disponibil in 3 variante soft , standard si suport, manevrabil, cu varf modelabil, drept si preformat hipotub distal microfabricat din titinol nucleu din oțel inoxidabil, confera capacitate de manevrare și susținere fiabilă varf cu 22% mai moale decat varful variantei 2 a microghidului reduce cu 28% nevoia de remodelare a firului in timpul procedurii Lungimi intre 215 si 300 cm. diametru 0.014" (0.36 mm)	ISO, CE
53	Microghid hidrofilic cerebral 0.014"/0.010"	Microghid hidrofilic cerebral 0.014"/0.010"	Transend EX Guidewires	USA	Boston Scintific	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) cu manta din poliuretan , acoperit cu tungsten pentru vizualizare fluoroscopica, versiune cu platina are o bobina distantata de 3 cm din platina, special conceputa pentru radioopacitate secțiune distala hidrofilica ICE, strat lubrifiant pe segmentul distal proximal captusit cu PTFE construcția firului principal din aliaj Scintalium miezul ghidului este proiectat pentru a imbunatati transmisia cuplului si suportul distal permitand orientarea varfului modelat pentru selectarea precisa a vasului si pozitionare variante cu varf standard, soft, floppy si platina se livreaza in pachet cu instrument de inserție si torquer (dispozitiv de strangere) Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) diametru 0.014" /0.010" lungimi: 182, 205, 300 cm	cu manta din poliuretan , acoperit cu tungsten pentru vizualizare fluoroscopica, versiune cu platina are o bobina distantata de 3 cm din platina, special conceputa pentru radioopacitate secțiune distala hidrofilica ICE, strat lubrifiant pe segmentul distal proximal captusit cu PTFE construcția firului principal din aliaj Scintalium miezul ghidului este proiectat pentru a imbunatati transmisia cuplului si suportul distal permitand orientarea varfului modelat pentru selectarea precisa a vasului si pozitionare variante cu varf standard, soft, floppy si platina se livreaza in pachet cu instrument de inserție si torquer (dispozitiv de strangere) diametru 0.014" /0.010" lungimi: 182, 205, 300 cm	ISO, CE

57	Seringa cu precizie inalta	Seringa cu precizie inalta	Cadence precision injection cod 103-0304	SUA	Medtronic	Seringa speciala pentru injectia cu precizia inalta. Vol 1 ml	Vezi Catalog Cadence Precision Injector	ISO, CE
75	Stent cerebral auto-expandabil cu celule deschise	Stent cerebral auto-expandabil cu celule deschise	Neurofom Atlas	USA	Stryker	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsa dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) -stent din nitinol cu celula deschisa cu capete evazate - structura cu celule adaptive a stentului, cu latime variabila a barei, contine randuri cu 8 si12 coroane si este conceputa pentru a spori deschiderea si conformitatea in bifurcati si curbe stranse - capatul celular proximal inchis proximal imbunatateste stabilitatea stentului cand se retraverseaza cu un microcateter - 3 benzi de marcaj radioopace la fiecare capat distal si proximal - 4 interconexiuni intre segmentele centrale ale stentului, concepute pentru a asigura sustinerea mesei spiralei in interiorul anevrismului si pentru a minimaliza deflexiunea stentului - celulele deschise permit accesul microcatetrului de 1.7 F prin stent - scurtare maxima 6,3% in timpul montarii - firul de administrare este disponibil in 2 configuratii : cu varf distal de 8,5 si fara varf - compatibil cu IRM 1,5T Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii - lungimi : 15, 21, 24, 30 mm - diametrul nominal : 3.0, 4.0, 4.5 mm - incarcat pe fir de livrare de 185 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	-stent din nitinol cu celula deschisa cu capete evazate - structura cu celule adaptive a stentului, cu latime variabila a barei, contine randuri cu 8 si12 coroane si este conceputa pentru a spori deschiderea si conformitatea in bifurcati si curbe stranse - capatul celular proximal inchis proximal imbunatateste stabilitatea stentului cand se retraverseaza cu un microcateter - 3 benzi de marcaj radioopace la fiecare capat distal si proximal - 4 interconexiuni intre segmentele centrale ale stentului, concepute pentru a asigura sustinerea mesei spiralei in interiorul anevrismului si pentru a minimaliza deflexiunea stentului - celulele deschise permit accesul microcatetrului de 1.7 F prin stent - scurtare maxima 6,3% in timpul montarii - firul de administrare este disponibil in 2 configuratii : cu varf distal de 8,5 si fara varf - compatibil cu IRM 1,5T. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni obligatorii - lungimi : 15, 21, 24, 30 mm - diametrul nominal : 3.0, 4.0, 4.5 mm - incarcat pe fir de livrare de 185 cm (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni).	ISO, CE

76	Stent coronarian farmacologic activ	Stent coronarian farmacologic activ	ONYX ZOTAROLIMUS-ELUTING CORONARY STENT SYSTEM	SUA	Medtronic	Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus. Doza: 1,5-2 µg/mm2 pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai bună acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid deSF (min. I.D.:1.4mm/ 0.056"). Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimensiuni obligatorii: Sisteme de de livrare 140 cm. Dimensiuni: 2.0-5.0 mm cu posibilitatea de postdilatare cu pînă la 1.25 mm de la diametrul inițial, lung. 8-38 mm.	Vezi anexa Inpact Admiral	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000401363.DM000401276.DM000401358.DM000401389.DM000401360.DM000401308.D M000401325.DM000401331.DM000401364.DM000401323.DM000401369.DM000401282.D M000401284.DM000401285.DM000401309.DM000401336.DM000401356.DM000401340.D M000401286.DM000401273.DM000401359.DM000401373.DM000401317.DM000401382.D M000401382.DM000401304.DM000401285.DM000401299.DM000401339.DM000401390.D M000401295.DM000401329.DM000401319.DM000401300.DM000401335.DM000401347.D M000401374.DM000401296.DM000401343.DM000401274.DM000401376.DM000401388.D M000401392.DM000401291.DM000401278.DM000401313.DM000401288.DM000401388.D M000401387.DM000401393.DM000401308.DM000401312.DM000401349.DM000401381.D M000401324.DM000401275.DM000401301.DM000401278.DM000401379.DM000401357.D M000401346.DM000401366.DM000401338.DM000401333.DM000401277.DM000401342.D M000401387.DM000401370.DM000401380.DM000401371.DM000401353.DM000401346.D M000401386.DM000401387.DM000401293.DM000401322.DM000401310.DM000401345.D M000401377.DM000401330.DM000401351.DM000401314.DM000401271.DM000401362.D M000401316.DM000401298.DM000401315.DM000401321.DM000401297.DM000401350.D M000401391.DM000401384.DM000401292.DM000401385.DM000401334.DM000401327.D M000401285.DM000401337.DM000401341.DM000401372.DM000401332.DM000401383.D M000401283.DM000401305.DM000401294.DM000401396.DM000401272.DM000401354.D M000401287.DM000401344.DM000401318.DM000401307.DM000401320.DM000401395.D M000401326.DM000401281.DM000401365.DM000401290.DM000401311.DM000401355.D M000401303.DM000401375.DM000401352.DM000401394.DM000401381.DM000401328.D M000401378;
84	Stent-graft periferic	Stent-graft periferic	FLUENCY PLUS	SUA	BARD	Cerințe obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe). Stent-graft autoexpandabil din nitinol încapsulat cu 2 foite de PTFE tapetat la interior cu carbon (2%) ce scade gradul de tromboza la nivelul protezei prin stimularea formării unui neoendotelii, prevazut cu marcani de tental la periferie. Ambalat individual cu sistemul de plasare. Termen sterilizare 5 ani.Cerințe minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni disponibile: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm /40, 60, 80, 100, 120 mm, lungimea shaftului 80 cm, 117 cm.	Stent-graft autoexpandabil din nitinol încapsulat cu 2 foite de PTFE tapetat la interior cu carbon (2%) ce scade gradul de tromboza la nivelul protezei prin stimularea formării unui neoendotelii, prevazut cu marcani de tental la periferie. Ambalat individual cu sistemul de plasare. Termen sterilizare 5 ani. Dimensiuni disponibile: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm /40, 60, 80, 100, 120 mm, lungimea shaftului 80 cm, 117 cm.	ISO, CE

Semnat:_____Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

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

ANEXA CELLO

COD	PRODUS CELLO	CARACTERISTICI	DOCUMENT
1610060	Cello 6F+	Cateterul de ghidare cu balon Cello este utilizat pentru facilitarea insertiei si ghidarii cateterelor intravasculare in anumite vase ale sistemului periferic si neuro-vascular.	Catalog Neurovascular 2022, p. 29
1610070	Cello 7F+	Prin umflare, balonul realizeaza ocluzia vasculara temporara in timpul procedurilor angiografice.	Catalog Neurovascular 2022, p. 29
1610080	Cello 8F	Componente:	Brosura Cello
1610090	Cello 9F	• varf cateter	Brosura Cello
		• balon	Brosura Cello
		• lumen principal	Brosura Cello
		• conector aspiratie pentru balon	Brosura Cello
		Cello ofera optiuni in crestere, cu 4 marimi diferite.	Brosura Cello
		Spiralele impletite din otel inoxidabil ofera un raport echilibrat intre rezistenta mecanica si rezistenta la indoire.	Brosura Cello
		Balonul este de tip conform, din silicon cu doua marcaje (proximal si distal) pentru o pozitionare mai usoara si control al umflarii.	Brosura Cello
		Cateterul de ghidaj cu balon CELLO include cea mai ampla gama de catetere de ghidaj cu balon, de la 6F la 9F, pentru aborduri radiale pana la cele femurale.	Captura Website Cello, p. 1
		Tehnologia cateterului este conceputa pentru a obtine rezultate clinice mai bune, reducand incidenta refacerii trombilor si aparitia emboliilor distali.	Captura Website Cello, p. 1
		Cello este destinat blocarii temporare a fluxului sanguin, prin extinderea unui balon in interiorul vaselor de sange, in timpul interventiilor chirurgicale, cum ar fi: hemostaza in urgenta, hemostaza pentru interventii chirurgicale, perfuzia sangelui in vasele periferice si injectia arteriala pentru chimioterapie.	Captura Website Cello, p. 2
		Caracteristici:	Captura Website Cello, p. 1
		• maximizarea aspiratiei: lumenul amplu asigura forta superioara de aspiratie	Captura Website Cello, p. 1
		• minimizarea deteriorarii varfului: proiectat pentru a reduce ovalizarea, textura impletita a straturilor interioare si exterioare imbunatateste integritatea structurala	Captura Website Cello, p. 1
		• optimizarea livrarii dispozitivului: tuburile impletite suprapuse ofera rezistenta la indoire si un suport solid pentru livrarea dispozitivului	Captura Website Cello, p. 1
		Dimensiuni:	Catalog Neurovascular, p. 2
		• compatibilitate teaca: 7F, 8F, 9F	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• lungime varf: 3 mm	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• lungime balon: Cello 6F+ (7 mm); Cello 7F+ (7 mm); Cello 8F (10 mm); Cello 9F (10 mm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• diametru extern: Cello 6F+ (0.075"); Cello 7F+ (0.095"); Cello 8F (0.102"); Cello 9F (0.118")	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• diametru intern: Cello 6F+ (0.051"); Cello 7F+ (0.067"); Cello 8F (0.075"); Cello 9F (0.085")	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• lungime efectiva: Cello 6F+ (95 cm); Cello 7F+ (95 cm); Cello 8F (95 cm); Cello 9F (92 cm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 2
		• lungime totala: Cello 6F+ (103 cm); Cello 7F+ (103 cm); Cello 8F (103 cm); Cello 9F (100 cm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 2

ANEXA	ONYX		
COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
	ONYX		
105-7000-060	Onyx™ 18	Onyx este un agent de embolizare lichid neadeziv alcatuit dintr-un copolimer de EVOH (etilen-vinil-alcool) dizolvat in DMSO (dimetilsulfoxid) si suspensie de pulbere de tantal micronizata pentru a asigura contrastul în vederea vizualizării sub fuoroscopie.	IFU Onyx, p. 38
105-7000-080	Onyx™ 34	Sistemul lichid de embolizare Onyx consta intr-o fiola de 1,5 ml de Onyx, o fiola de 1,5 ml de DMSO, doua seringi de administrare a Onyx de câte 1 ml si o seringă de 1 ml pentru DMSO.	IFU Onyx, p. 38
103-1205-002	Mixer	Pentru a accesa locul de embolizare este indicat pentru utilizare in neurovascularizatie un microcateter de administrare compatibil cu DMSO.	IFU Onyx, p. 38
103-1207	Onyx Liquid Embolic System Syringe Catheter Interface Adapter	Onyx este administrat printr-un microcateter in malformatia arteriovenoasa sub control fuoroscopic.	IFU Onyx, p. 38
103-5095	Echelon Syringe Adapter	Solventul DMSO se disipeaza in sânge si lichidul interstitial, conducand la precipitarea in situ a copolimerului de EVOH si suspensiei de tantal pentru a forma un embolus spongios coerent.	IFU Onyx, p. 38
		Onyx formeaza imediat o pelicula in timp ce embolusul polimeric se solidifica de la exterior spre interior si se deplaseaza intr-o pozitie mai distala in vasul de sange.	IFU Onyx, p. 38
		Deoarece Onyx este neadeziv, microcateterul poate fi lasat la locul lui in timp ce se executa injectari lente si controlate.	IFU Onyx, p. 38
		Se poate efectua o angiografie post-embolizare cu microcateterul de administrare la locul lui, permitandu-i medicului sa efectueze injectii suplimentare prin acelasi microcateter, daca este necesar.	IFU Onyx, p. 38
		Onyx este indicat pentru embolizarea leziunilor vasculare periferice si neurovasculare, inclusiv a malformatiilor arteriovenoase si a tumorilor hipervascularizate.	IFU Onyx, p. 38
		Onyx este disponibil in 2 concentratii de produs:	IFU Onyx, p. 38
		• Onyx™-18 (6% EVOH)	IFU Onyx, p. 38
		• Onyx™-34 (8% EVOH)	IFU Onyx, p. 38
		Onyx 18 este recomandat atunci cand injectariile pediculilor de alimentare se vor efectua in apropierea nidusului.	IFU Onyx, p. 38
		Onyx 34 este recomandat pentru embolizarea componentelor fistulare cu debit mai mare si de dimensiuni mai mari.	IFU Onyx, p. 38
		Sistemul embolic lichid Onyx contine un copolimer de alcool etilene vinil (EVOH) care asigura umplerea completa si penetrarea distala a leziunilor periferice si neurovasculare.	Captura website Onyx, p. 1
		Proprietatile sale non-aderente permit embolizarea mai distala a nidusului fara risc semnificativ de acrosare a cateterului, in timp ce vascozitatile mai mari permit o desfasurarea controlata.	Captura website Onyx, p. 1
		Proprietati polimerice:	Captura website Onyx, p. 1
		• Precipitatul apare la contactul cu solutia apoasa (de exemplu: sange, apa, contrast)	Captura website Onyx, p. 1
		• Produsul curge ca lava si se solidifica incepand din exterior, pe masura ce solventul se difuzeaza	Captura website Onyx, p. 1
		• Se livreaza intr-un mod coeziv, formand un embolus spongios, coerent	Captura website Onyx, p. 1
		Livrare controlata:	Captura website Onyx, p. 2
		• Metoda de injectare controlata, lenta	Captura website Onyx, p. 2
		• Posibilitatea de a incepe si opri injectarea (pauzele nu trebuie sa depaseasca 2 minute)	Captura website Onyx, p. 2
		• Livrare si depunere coezive	Captura website Onyx, p. 2
		• Vizibilitate excelenta	Captura website Onyx, p. 2
		• Angiografie controlata in timpul injectiei embolice	Captura website Onyx, p. 2
		Onyx 18 LES (6% EVOH) va ajunge mai distal si va patrunde mai adanc in leziunea vizata, datorita vascozitatii sale mai mici comparativ cu Onyx 34.	Captura website Onyx, p. 2
		Onyx 34 LES (8% EVOH) are vascozitate mai mare pentru un control mai bun in fluxurile masive si in piesele fistuloase mari.	Captura website Onyx, p. 2

ANEXA COD	AdminPact PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
SBI04004008P; SBI04004008P; SBI04004008P; SBI04004013P; SBI04004013P; SBI04004013P; SBI04006008P; SBI04006008P; SBI04006008P; SBI04006013P; SBI04006013P; SBI04006013P; SBI04008008P; SBI04008008P; SBI04008008P; SBI04008013P; SBI04008013P; SBI04008013P; SBI05004008P; SBI05004008P; SBI05004008P; SBI05004013P; SBI05004013P; SBI05004013P; SBI05006008P; SBI05006008P; SBI05006008P; SBI05006013P; SBI05006013P; SBI05006013P; SBI05008008P; SBI05008008P; SBI05008008P; SBI05008013P; SBI05008013P; SBI05008013P; SBI06004008P; SBI06004008P; SBI06004008P; SBI06004013P; SBI06004013P; SBI06004013P; SBI06006008P; SBI06006008P; SBI06006008P; SBI06006013P; SBI06006013P; SBI06006013P; SBI06008008P; SBI06008008P; SBI06008008P; SBI06008013P; SBI06008013P; SBI06008013P; SBI07004008P; SBI07004008P; SBI07004008P; SBI07004013P; SBI07004013P; SBI07004013P; SBI07006008P; SBI07006008P; SBI07006008P; SBI07006013P; SBI07006013P; SBI07006013P; SBI07008008P; SBI07008008P; SBI07008008P; SBI07008013P; SBI07008013P; SBI07008013P;	Inpact Admiral	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	APV Catalog p.49-50
		Balon OTW	APV Catalog p.49
		RPB:unica pentru toate diametrele si lungimile ale balonului pentru diametrele 4-7	APV Catalog p.51
		- markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic	APV Catalog p.52
		Port pentru fir ghid si port pentru balon	APV Catalog p.51
		Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Paclitaxel in concentratie 3,5 µg/mm² (sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei)	Website capture Drug-Coated Balloons - IN.PACT Admiral _ Medtronic p 4
			website capture Clinical Review - IN.PACT Admiral Medtronic
		Excipientul pentru absorbtia substantei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic	Website capture Paclitaxel Safety - Drug-Coated Balloons Medtronic
			website capture Clinical Review - IN.PACT Admiral _ Medtronic
		Distributie uniforma a substantei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului	website capture Clinical Review - IN.PACT Admiral _ Medtronic
		Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni	website capture Clinical Review - IN.PACT Admiral Medtronic
			website capture Clinical Review - IN.PACT Admiral _ Medtronic
		Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficiile terapiei pe o perioada de 2 ani	APV Catalog p.51
		diametere necesare: 4-17 mm	APV Catalog p.51
		- lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm	
		- presiune nominala; 8 amt; - compatibilitate pentru teci introductoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm; Compatibilitate cu ghid 0,035"	APV Catalog p.51

ANEXA	Prevail		
COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
PRV020010RX; PRV022510RX; PRV025010RX; PRV027510RX; PRV030010RX; PRV035010RX; PRV040010RX; PRV020015RX; PRV022515RX; PRV025015RX; PRV027515RX; PRV030015RX; PRV035015RX; PRV040015RX; PRV020020RX; PRV022520RX; PRV025020RX; PRV027520RX; PRV030020RX; PRV035020RX; PRV040020RX; PRV020025RX; PRV022525RX; PRV025025RX; PRV027525RX; PRV030025RX; PRV035025RX; PRV040025RX; PRV020030RX; PRV025030RX; PRV030030RX; PRV035030RX; PRV040030RX;	Prevail	Balon farmacologic activ, Rx, impregnat cu Paclitaxel.	Brosura Prevail, p 1-2
		Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde.	Brosura Prevail, p 4
		Actiune antirestenoză după angioplastie - nu mai puțin de 28 zile.	Brosura IN.PACT Falcon brochure, p2.
		Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014".	IFU Prevail, p7.
		Disponibil pe cateter cu lungime 142 cm	IFU Prevail, p7.
		Dimensiuni disponibile: diametru de la 2.0 pînă la 4.00 mm;	Brosura Prevail, p1.
		Lungime de la 10 la 30 mm.	Brosura Prevail, p1.

Anexa	Nanocross		
COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
	Nanocross	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.014 ". • Presiune nominală - 80 atm., presiune RBP – 14 atm. • Dizain co-axial pentru pusabilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Deflatia rapida a balonului. • Marker radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • 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 minim două lungimi: 90 si 150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare; • Compatibil cu introducător de 4F, 5F si 6F in dependenta de diametru. Diametre: 1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0-5,0-5,5-6,0 mm. (suplimentar la cele obligatorii se accepta si alte dimensiuni) • Lungimi: 20-40-60-80-100-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu).	peripheral-product-catalog 2023 p.29
			APV Catalog p.90
			APV Catalog p.90
			PTA Balloons - NanoCross Elite _ Medtronic p.3
			APV Catalog p.90
			PTA Balloons - NanoCross Elite _ Medtronic p.3
			PTA Balloons - NanoCross Elite _ Medtronic p.3
			PTA Balloons - NanoCross Elite _ Medtronic p.3
			APV Catalog p.90
			APV Catalog p.90
			APV Catalog p.90
			APV Catalog p.90
			APV Catalog p.90

Anexa	Navien		
COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
RFXA058-105-08	Navien 5 F/105 cm	Cateterul de suport intracranian Navien este un cateter cu un singur lumen, flexibil, din compozit cu rigiditate variabila.	IFU Navien, p. 19
RFXA058-115-08	Navien 5 F/115 cm	Tubul cateterului este prevazut cu un invelis hidrofilic pentru a reduce frecarea in timpul utilizarii.	IFU Navien, p. 19
RFXA058-125-08	Navien 5 F/125 cm	Tubul cateterului de suport intracranian Navien este vizibil la fluoroscopie.	IFU Navien, p. 19
RFXA058-130-08	Navien 5 F/130 cm	Lumenul interior al cateterului de suport intracranian Navien poate fi folosit impreuna cu fire de ghidaj cu diametrul de pana la 0.038" (0,97 mm), pentru a ajuta la amplasarea sistemului cateterului.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-95-08	Navien 6 F/95 cm/drept	Capatul proximal al cateterului de suport intracranian Navien este prevazut cu un adaptor Luer pentru a permite conectarea accesoriilor si infuzarea lichidelor prin sistem.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-95-08	Navien 6 F/95 cm/25°	Cateterul de suport intracranian Navien este disponibil in diferite dimensiuni, pentru a se adapta preferintelor medicului si variatiilor anatomice.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-105-08	Navien 6 F/105 cm/drept	Cateterul este furnizat steril, non-pirogenic si este destinat numai pentru o singura utilizare.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-115-08	Navien 6 F/115 cm/drept	Cateterul de suport intracranian Navien este indicat pentru introducerea dispozitivelor interventionale/de diagnosticare in sistemul vascular periferic, sistemul vascular coronarian si sistemul neurovascular.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-125-08	Navien 6 F/125 cm/drept	Cateterul de suport intracranian Navien este, de asemenea, indicat pentru indepartarea/aspirarea embolusurilor si trombilor noi si moi din vasele sanguine selectate din sistemul arterial, inclusiv din sistemul neurovascular.	IFU Navien, p. 19
RFXA072-105-08	Navien 6 F/105 cm/25°	Cateterul de suport intracranian Navien are un design unic, robust, pentru pozitionarea versatila si controlata a dispozitivului.	Captura website Navien, p. 1
RFXA072-115-08	Navien 6 F/115 cm/25°	Cateterul este conceput pentru a oferi suport optim si ovalizare minima in procedurile de trombectomie mecanica in tratamentul anevrismului, precum si in tratamentul malformatiilor arteriovenoase/ fistulelor arteriovenoase.	Captura website Navien, p. 1
RFXA072-125-08	Navien 6 F/125 cm/25°	Designul bobinei de nitinol si pasul variabil al cateterului de suport intracranian Navien ofera stabilitate si ovalizare minima pentru controlul optim in procedurile neurovasculare.	Captura website Navien, p. 1
RFXA072-130-08	Navien 6 F/130 cm/drept	Diametrul interior mare, de 5 F sau 6 F permite manipularea usoara a dispozitivului si microcateterului atunci cand se utilizeaza combinatii diferite pentru:	Captura website Navien, p. 1
RFXA072-130-08	Navien 6 F/130 cm/25°	• sistem embolic lichid	Captura website Navien, p. 1
		• dispozitive de tip flow diverter si coiluri	Captura website Navien, p. 1
		• contrast run	Captura website Navien, p. 1
		• coiling asistat cu balon	Captura website Navien, p. 1
		• extragerea/aspirarea trombilor si emboliilor moi, recente	Captura website Navien, p. 1
		• coiling asistat cu stent	Captura website Navien, p. 2
		Caracteristici:	Captura website Navien, p. 2
		• coil din nitinol cu fir plat: asigura mentinerea diametrului interior al lumenului	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• manta din poliester: ofera stabilitate proximala si flexibilitate distala	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• adeziv polimeric - agent de lipire a straturilor	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• marker din platina pe coil - asigura radioopacitatea varfului	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• captuseala din PTFE - livrare lina a microcateterelor si a dispozitivelor de interventie/agenti terapeutici	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		Diametrul interior mai mare (5F: 0.058" - 6F: 0.072") ofera optiuni de tratament suplimentare:	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• Debitul mai mare permite injectarea mai usoara a substantei de contrast si o vizualizare superioara	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• Rata si volume superioare de aspiratie	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• Captarea unor fragmente mai mari de cheag	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• Mai multa flexibilitate, permitand utilizarea unor combinatii de dispozitive diferite	Captura website Navien, p. 2/Brosura Navien
		• Cu impletitura sa specifica, Navien este un cateter de ghidaj durabil, cu un risc redus de ovalizare	Captura website Navien, p. 2
		Cateter de suport intracranian Navien asigura o trasabilitate excelenta pe platforma de tratament optimizata:	Brosura Navien
		• Suport distal avansat	Brosura Navien
		• Asigura suportul necesar mai aproape de locul tratamentului, pentru o mai mare stabilitate in timpul plantarii si operationalizarii dispozitivului	Brosura Navien
		Cateterul de suport intracranian Navien ofera o rezistenta foarte buna pentru o performanta optima:	Brosura Navien
		• Rezistenta excelenta la indoire, mentinand potentia lumenului pentru pozitionarea optima a dispozitivului	Brosura Navien
		• Debit mare de aspiratie prin cateterul fara obturari	Brosura Navien
		Diametrul interior mai mare permite:	Brosura Navien
		• obtinerea unor trasee mai bune si livrarea mai multor catetere	Brosura Navien
		• captarea cheagurilor mari, oferind o aspiratie ampla in procedurile de trombectomie mecanica	Brosura Navien
		• manipularea usoara a dispozitivului si micro-cateterului in: embolizarea cu coiluri asistata cu balon, embolizarea asistata cu stent, embolizarea cu dispozitive de tip flow diverter si in situatiile cu scurgeri de lichid de contrast	Brosura Navien
		Cateterul de suport intracranian Navien este durabil , demonstrand o rezistenta crescuta la ovalizare, asigurand astfel:	Brosura Navien
		• potentia lumenului in cateterul de ghidare, permitand miscarea nerestrictionata a micro-cateterului	Brosura Navien
		• aspiratie superioara, chiar si in zone sinuoase: aspira picaturile scurse din cateter avand rezistenta marita la torsiune	Brosura Navien
		• potentia lumenului in anatomii sinuoase pentru o manipulare confortabila a micro-cateterului	Brosura Navien
		Cateterul de suport intracranian Navien are o trasabilitate crescuta presupunand o actionare minima la urmarire:	Brosura Navien
		• imbunatateste accesul distal, aducand punctul de sprijin mai aproape de locul de administrarea a tratamentului, crescand stabilitatea pentru livrarea si plantarea dispozitivului	Brosura Navien

		• permite accesul in imediata apropiere a trombului pentru o traversare stabila a acestuia in vederea pozitionarii dispozitivului de revascularizare si pentru aspiratie locala	Brosura Navien
		• aducerea distala a punctului de sprijin ofera stabilitate pentru manevrarea cu usurinta a cateterului si incovoierea redusa a micro-cateterului	Brosura Navien
		Dimensiuni:	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• diametru extern: 5 F/0.070" max; 6 F/0.084" max	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• diametru intern: 0.058"; 0.072"	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• lungime: Navien 5F (105 cm, 115 cm, 125 cm, 130 cm); Navien 6F (95 cm; 105 cm; 115 cm; 125 cm; 130 cm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• forma varf: Navien 5F (drept); Navien 6F (drept, 25°)	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• compatibilitate γηδ: 0.038εε μάζ	Catalog Neurovascular 2022, p. 5
		• lungime σεγμεντ δισταλ φλεξιβιλ: 8 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 5

Anexa Solitaire X

COD	CARACTERISTICI	DOCUMENT
SFR4-4-20-05	Dispozitivul de revascularizare Solitaire X este destinat pentru refacerea circulatiei sanguine prin indepartarea trombilor la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari.	IFU Solitaire X, p. 58
SFR4-4-40-10	Dispozitivul este destinat pentru utilizare in aparatul neurovascular precum artera carotida interna, in segmentele M1 si M2 ale arterei cerebrale medii, in artera bazilara si in arterele vertebrale.	IFU Solitaire X, p. 58
SFR4-6-24-06	Dispozitivul are pentru o orientare si o vizibilitate mai buna intraoperator: marcaj proximal, marcaje distale, teaca introducatoare, fir de impingere si marcaj de siguranta pentru fluoroscopie.	IFU Solitaire X, p. 58
SFR4-6-40-10	Dispozitivul de revascularizare Solitaire X este destinat pentru utilizarea in refacerea circulatiei la pacientii care prezinta accident vascular cerebral ischemic cauzat de ocluzia vaselor intracraniene mari. Pacientii care nu sunt eligibili pentru administrarea intravenoasa de activator tisular al plasminogenului (t-PA I.V.) sau la care terapia cu t-PA I.V. nu da rezultate sunt	IFU Solitaire X, p. 58
	Dispozitivul de revascularizare este proiectat cu un sistem optimizat de livrare generand mai putina forta de livrare pentru imbunatatirea eficientei procedurale si navigare lina prin cea mai complicata anatomie.	Brosura Solitaire X
	Impingatorul dispozitivului este mai mare, avand un diametru de 0.018" si o lungime de 200 cm.	Brosura Solitaire X
	In combinatie cu un microcateter de 0.021", dispozitivul de revascularizare asigura o livrare adaptata si usoara cu un profil discre	Brosura Solitaire X
	Dispozitivul are un design parametric pentru o integrare dinamica a trombului.	Brosura Solitaire X
	Dispozitivul poate fi utilizat pentru vase de sange al caror diametru este cuprins intre: 1.5 mm - 5.5 mm.	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	Se livreaza pe cateter cu un diametru intern de 0.017" (0.43 mm) si 0.021" (0.53 mm).	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	Dimensiuni:	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	• Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	• Lungime: 20 mm, 24 mm, 40 mm	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	• Lungime de la varful distal la marcajul de siguranta pentru fluoroscopie: <130 cm	IFU Solitaire X, p. 58
	• Lungime stent: 31 mm, 37 mm, 47 mm, 50 mm	IFU Solitaire X, p. 58
	• Lungime fir de impingere: 200 μ	IFU Solitaire X, p. 58
	• Marcaje radioopace distal vs proximal: 3-1, 4-1	Catalog Neurovascular 2022, p. 26
	• Distanta dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.	Catalog Neurovascular 2022, p. 26

Anexa

Rebar

COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
105-5081-153	Rebar 18	Microcateterul Rebar este un cateter cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat sa fie introdus peste un fir de ghidaj orientabil in vasele de sange.	IFU Rebar, p. 25
105-5082-130	Rebar 27	Capatul proximal al cateterului are incorporat un adaptor luer standard care permite fixarea accesoriilor.	IFU Rebar, p. 25
		Cateterul are o tija semirigida proximala care se continua cu o tija distala flexibila pentru a facilita avansarea cateterului in structura anatomica a pacientului.	IFU Rebar, p. 25
		Markerii radioopaci simpli sau dubli de la capatul distal faciliteaza vizualizarea fluoroscopica.	IFU Rebar, p. 25
		Suprafata externa a cateterului este acoperita cu un strat care mareste lubrifierea acestuia.	IFU Rebar, p. 25
		Microcateterul Rebar este destinat perfuziei selective si controlate de agenti terapeutici specificati de catre medic sau a mediului de contrast in vasele de sange ale structurilor anatomice periferice sau neurologice.	IFU Rebar, p. 25
		Dimensiuni Rebar 18:	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru extern: 2.7F > 2.4F	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru intern: .021"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime utilizabila: 153 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• compatibilitate ghid: 0.018" max	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		Dimensiuni Rebar 27:	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru extern: 2.8F > 2.8F	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru intern: .027"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime utilizabila: 130 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• compatibilitate ghid: 0.021" max	Catalog Neurovascular 2022, p. 6

COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
105-5095-000	Apollo 1.5 cm	Microcateterul de administrare Apollo Onyx este un cateter cu un singur lumen, cu orificiu terminal, destinat perfuziei superselective de agenti terapeutici precum materialele de embolizare si cele de diagnosticare precum contrast, in vasele de sange distale, cu tortuozitati.	IFU Apollo , p. 25
105-5096-000	Apollo 3 cm	Cateterul are o tija semirigida proximala si o tija distala foarte flexibila pentru a facilita avansarea cateterului in structura anatomica a pacientului.	IFU Apollo , p. 25
105-5097-000	Apollo 5 cm	Capatul proximal al cateterului are incorporat un adaptor luer standard care permite fixarea accesoriilor.	IFU Apollo , p. 25
		Suprafetele externe ale cateterului sunt acoperite cu un strat care mareste lubrifierea acestuia.	IFU Apollo , p. 25
		Cateterul Apollo este destinat facilitarii retragerii cateterului in cazul in care cateterul se blocheaza in interiorul vascularizatiei.	IFU Apollo , p. 25
		Portiunea distala a cateterului are incorporata o zona de detasare care permite detasarea varfului distal atunci cand forta necesara pentru a extrage cateterul depaseste forta pentru detasarea varfului.	IFU Apollo , p. 25
		Cateterul are 2 benzi de marcare radioopace cu scopul vizualizarii pozitiei cateterului si a zonei de detasare:	IFU Apollo , p. 25
		• proximal fata de zona de detasare	IFU Apollo , p. 25
		• la capatul distal al cateterului	IFU Apollo , p. 25
		Apollo este ambalat impreuna cu un adaptor pentru seringă (50414). Acest dispozitiv, atasat la o seringă de 1 mL umpluta cu Onyx, va reduce spatiul mort din interiorul racordului luer al microcateterului.	IFU Apollo , p. 25
		Reducerea spatiului mort din interiorul racordului este destinata minimizarii amestecarii potentiale a Onyx si DMSO in racordul cateterului in timpul conectarii si injectarii.	IFU Apollo , p. 25
		Microcateterul de administrare Apollo Onyx este destinat pentru accesul in sistemul neurovascular in scopul perfuziei selective controlate de agenti terapeutici specificati de catre medic cum ar fi materialele de embolizare si cele de diagnosticare ca de exemplu mediul de contrast.	IFU Apollo , p. 25
		Dimensiuni:	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• diametru proximal extern: 2.7 F (0.036 mm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• diametru distal extern: 1.5 F (0.020 mm)	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• diametru intern: 0.013"	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• lungime totala: 165 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• lungime varf: 1.5 cm; 3 cm; 5 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• forma varf: drept	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• compatibilitate ghid: 0.008", 0.010"	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		• spatiu mort minim: >0.023 ml	Catalog Neurovascular 2022, p. 7
		Caracteristici:	Captura Website Apollo, p. 1
		• rata mare de presiune de spargere de 170 PSI (la o ora de utilizare a tehnicii de gaurire si apasare)	Captura Website Apollo, p. 1
		• captuseala PTFE lubrifianta pe lumenul interior pentru o interactiune excelenta cu firul de ghidaj	Captura Website Apollo, p. 1
		• forta de impingere proximala cu bobina din otel inoxidabil presupune rezistenta ridicata la tractiune pentru o manipulare excelenta a cateterului in timpul navigatiei si pentru retragerea in siguranta a acestuia	Captura Website Apollo, p. 1
		• ranforsare distala cu impletitura din nitinol asigura rezistenta foarte ridicata la rasucire, iar ovalizarea minima asigura stabilitatea lumenului pentru o livrare optima a lichidului embolic Onyx™	Captura Website Apollo, p. 1
		• varful detasabil reduce foarte mult riscul critic de acrosare a cateterului in timpul embolizarii lichidului Onyx™, in timp ce refluxul este permis si monitorizat, permitand timp maxim de injectare si o penetrare mai profunda a Onyx™	Captura Website Apollo, p. 1

Anexa	Phenom		
COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
FG11150-0615-2S	Phenom 17 straight	Cateterele Phenom sunt catetere cu o rigiditate variabila, cu un singur lumen, concepute sa acceseze vasele mici si sinuoase.	IFU Phenom, p. 1
FG11150-0615-2J	Phenom 17 J Curve	Cateterele sunt disponibile intr-o diversitate de lungimi, rigiditati si diametre interioare si exterioare.	IFU Phenom, p. 1
FG11150-0615-2X	Phenom 17 45 Curve	Suprafata exterioara a cateterului este captusita, pentru a imbunatati navigarea prin vas.	IFU Phenom, p. 1
FG11150-0615-2R	Phenom 17 90 curve	Cateterul are de asemenea, un manson pentru a facilita miscarea de introducere a dispozitivelor care trec prin lumenul sau.	IFU Phenom, p. 1
FG13150-0615-S2	Phenom 21 for Pipeline	Varful distal are markeri radioopaci pentru a facilita vizualizarea si pozitionarea in cadrul fluoroscopiei.	IFU Phenom, p. 1
FG13160-0615-1S	Phenom 21 for Solitaire	Cateterele Phenom sunt destinate introducerii dispozitivelor interventionale si infuziei de agenti diagnostici sau terapeutici in vasele neuro, periferice si coronariene.	IFU Phenom, p. 1
FG15150-0615-1S	Phenom 27 for Pipeline	Familia Phenom de catetere reprezinta o solutie completa, care ofera un design progresiv unic, optimizand stabilitatea, navigabilitatea si paint-brushing-ul, oferind pacientilor un tratament cu stabilitate proximala si flexibilitate distala.	Captura Website Phenom, p. 1
FG15150-0630-1S	Phenom 27 for Pipeline	Axul proximal este conceput cu impletitura dubla. Varf distal este moale si rotunjit, pentru a spori trasabilitatea peste fir, si pentru a ajuta la recapturarea dispozitivului. Axul compozit Elite cu flexibilitate progresiva asigura o impingere superioara. Lumenul interior este proiectat pentru a preveni ovalizarea si pentru livrarea dispozitivelor cu frictiune minima.	Captura Website Phenom, p. 2
FG19105-0630-1S	Phenom Plus 105 cm	Microcateterul Phenom 017 este conceput pentru a oferi o platforma stabila la varf, ideala pentru livrarea coilurilor. Construcția sa ofera un ax proximal robust si stabil, precum si un ax flexibil care permite urmarirea fidela a anatomiei dificile si livrarea fara probleme a coilurilor si stenturilor.	Captura Website Phenom, p. 2
FG19120-1030-1S	Phenom Plus 120 cm	Microcateterele necesita o forta redusa pentru livrarea coilurilor, oferind o versatilitate optima cu un diametru interior mare si un diametru exterior proximal mic.	Captura Website Phenom, p. 2
		Dimensiuni Phenom 17:	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru extern: 2.2F>1.8F	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• διаметρου ιντρερν: 0.017"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime de lucru: 150 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment distal: 6 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment flexibil tip coil: 15 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• forma varf: drept, J, 45°, 90°	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• compatibilitate ghid: max 0.014"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		Microcatheterul Phenom 021 este disponibil in varianta de 160 cm lungime, conceput pentru procedurile de accident vascular cerebral ischemic, crescand astfel accesul pentru:	Captura Website Phenom, p. 3
		• abordare triaxiala cu cateter de acces distal	Captura Website Phenom, p. 3
		• anatomii sinuoase	Captura Website Phenom, p. 3
		• ocluzii distale pana la M2	Captura Website Phenom, p. 3
		Dimensiuni Phenom 21:	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru extern: 2.6F>2.3F	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• διаметρου ιντρερν: 0.021"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime de lucru: 150 cm, 160 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment distal: 6 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment flexibil tip coil: 15 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• forma varf: drept	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• compatibilitate ghid: max 0.018"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		Microcateterul Phenom 027 este cateterul optim pentru livrarea de flow diverter.	Captura Website Phenom, p. 4
		Lumenul cateterului este proiectat strategic, pentru a preveni ovalizarea si pentru a asigura livrarea de dispozitive terapeutice avansate, cu frictiune minima.	Captura Website Phenom, p. 4
		Varful distal rotunjit este conceput pentru a spori trasabilitatea peste fir si pentru a ajuta la recapturarea dispozitivului.	Captura Website Phenom, p. 4
		Modelele optimizate ale axului distal ale cateterului Phenom 027 sunt flexibile, dar stabile.	Captura Website Phenom, p. 4
		Dimensiuni Phenom 27:	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• diametru extern: 3.1F>2.8F	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• διаметρου ιντρερν: 0.027"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime de lucru: 150 cm, 160 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment distal: 6 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• lungime segment flexibil tip coil: 15 γμ, 30 γμ	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• forma varf: drept	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		• compatibilitate ghid: max 0.025"	Catalog Neurovascular 2022, p. 6
		Microcateterul Phenom PLUS este un cateter robust care are cea mai constanta rigiditate de la varf la capat, fiind conceput pentru a facilita accesul in diverse anatomii sinuoase din neurovasculatura.	Captura Website Phenom, p. 4
		Diametrul exterior distal de 4.2 F, il face sa fie un sistem de suport cu profil redus si usor de urmarit.	Captura Website Phenom, p. 4
		Dimensiuni Phenom PLUS:	Catalog Neurovascular 2022, p. 3
		• lungime de lucru: 120 cm	Catalog Neurovascular 2022, p. 3
		• diametru extern proximal: 0.061"	Catalog Neurovascular 2022, p. 3

		● diametru extern distal: 0.055"	Catalog Neurovascular 2022, p. 3
		● diametru intern: 0.0445"	Catalog Neurovascular 2022, p. 3
		Microcateterele sunt concepute cu 3 zone de actiune cu flexibilitate progresiva:	Brosura Phenom 17
		1. Zona distala tip coil: asigura flexibilitatea si stabilitatea varfului, ceea ce permite schimbarea tecii dispozitivului	Brosura Phenom 17
		2. Zona mediana tip coil si impletitura: permite transferul constant al fortei de impingere de la proximal catre distal	Brosura Phenom 17
		3. Zona proximala impletita: ofera profil proximal redus si impingere optima	Brosura Phenom 17
		Varful cu profil redus permite accesarea vasculaturii distale si traversarea cu usurinta prin interstitiile stentului.	Brosura Phenom 17
		Varf distal este atraumatic, moale si rotunjit.	Brosura Phenom 17
		Lumenul interior este proiectat pentru a preveni ovalizarea si livrarea dispozitivelor cu frecare minima.	Brosura Phenom 17
		Microcateterele sunt concepute cu 4 zone de tranzitie:	Brosura Phenom 27, p. 3
		● proximal: impletitura tripla din otel	Brosura Phenom 27, p. 3
		● ax median: impletitura dubla din otel si coil	Brosura Phenom 27, p. 3
		● ax median: impletitura din otel si coil	Brosura Phenom 27, p. 3
		● segment distal: coil din otel	Brosura Phenom 27, p. 3
		Corpul microcateterului este din diferite materiale. Straturile exterioare sunt din Pebax. Stratul intern este din impletitura si coil din otel, PTFE si elastomer polyolefin.	Brosura Phenom 27, p. 3
		Varful distal este rotunjit pentru a fi atraumatic. Captuseala interioara este lubrifianta. Microcateterele prezinta marker radioopac din platina/iridiu si hub din nailon.	Brosura Phenom 27, p. 3

Anexa ONYX ZOTAROLIMUS

COD	PRODUS	CARACTERISTICI	DOCUMENT
	ONYX ZOTAROLIMUS- ELUTING CORONARY STENT SYSTEM	Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN.	Resolute-Onyx-Product-Brochure, Webcapture Resolute Onyx DES - Coronary Stents _ Medtronic p.2
		Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,6 µg/mm2 pe lungimea stentului.	IFU Onyx p.5
		Design modular, premontat pe balon semicompliant. Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului)	Resolute-Onyx-Product-Brochure
		Compatibil cu cateter ghid de5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056").	IFU Onyx p.54
		Sistema de de livrare 140 cm. Dimensiuni: 2.0-5.0 mm cu posibilitatea de postdilatare cu pina la 1,25 mm de la diametrul initial, lung. 8-38 mm.	IFU Onyx p.5, Resolute-Onyx-Product-Brochure p4
		Lungime de la 8 la 38 mm.	Resolute-Onyx-Product-Brochure

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:				ocds-b3wdp1-MD-1678194360714 din 09.04.2023								
Obiectul achiziției:				Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2023 (repetat)								
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	10	Bucată	13 075.00	14 121.00	130 750.00	141 210.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
4	Agent embolic	Agent embolic	5	Bucată	15 144.00	18 172.80	75 720.00	90 864.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
5	Agent embolic	Agent embolic	20	Bucată	15 144.00	18 172.80	302 880.00	363 456.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
7	Balon farmacologic activ	Balon farmacologic activ	10	Bucată	7 700.00	8 316.00	77 000.00	83 160.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
8	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	10	Bucată	7 475.00	8 073.00	74 750.00	80 730.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
9	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	20	Bucată	7 700.00	8 316.00	154 000.00	166 320.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-

10	Balon farmacologic coronarian	Balon farmacologic coronarian	30	Bucătă	7 700.00	8 316.00	231 000.00	249 480.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
12	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	20	Bucătă	2 875.00	3 105.00	57 500.00	62 100.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
14	Balon pentru artere renale	Balon pentru artere renale	5	Bucătă	4 800.00	5 184.00	24 000.00	25 920.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
15	Balon pentru arterele carotide	Balon pentru arterele carotide	45	Bucătă	4 800.00	5 184.00	216 000.00	233 280.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
16	Balon pentru pre si postdilatare	Balon pentru pre si postdilatare	20	Bucătă	828.00	894.24	16 560.00	17 884.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
23	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	20	Bucătă	2 875.00	3 105.00	57 500.00	62 100.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
24	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	10	Bucătă	14 400.00	15 552.00	144 000.00	155 520.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
28	Cateter-ghid intracranian neurovascular	Cateter-ghid intracranian neurovascular	5	Bucătă	4 284.00	4 626.72	21 420.00	23 133.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-

30	Dispozitiv de inchidere vasculara	Dispozitiv de inchidere vasculara	30	Bucătă	2 069.55	2 483.46	62 086.50	74 503.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
33	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	10	Bucătă	32 300.00	38 760.00	323 000.00	387 600.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
34	Electrocardiostimulator extern monocameral temporar	Electrocardiostimulator extern monocameral temporar	1	Bucătă	45 360.00	54 432.00	45 360.00	54 432.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
42	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	10	Bucătă	6 120.00	6 609.60	61 200.00	66 096.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
44	Microcateter cu virf detasabil	Microcateter cu virf detasabil	5	Bucătă	10 632.00	11 482.56	53 160.00	57 412.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
46	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara	10	Bucătă	8 442.00	9 117.36	84 420.00	91 173.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
47	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	Microcateter livrare dispozitive embolizare anevrisme cerebrale si stenturi intracraniane pentru remodelare vasculara cu ID 0.0165"	10	Bucătă	8 442.00	9 117.36	84 420.00	91 173.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
48	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	Microcateter livrare stent deviator flux neurovascular sau dispozitive embolizare	5	Bucătă	15 168.00	16 381.44	75 840.00	81 907.20	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-

52	Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian	Microghid hidrofil 0.014" pentru uz intracranian	10	Bucătă	5 796.00	6 259.68	57 960.00	62 596.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
53	Microghid hidrofilic cerebral 0.014"/0.010"	Microghid hidrofilic cerebral 0.014"/0.010"	5	Bucătă	4 914.00	5 307.12	24 570.00	26 535.60	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
57	Seringa cu precizie înaltă	Seringa cu precizie înaltă	10	Bucătă	1 622.40	1 946.88	16 224.00	19 468.80	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
75	Stent cerebral auto-expandabil cu celule deschise	Stent cerebral auto-expandabil cu celule deschise	5	Bucătă	54 054.00	54 054.00	270 270.00	270 270.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
76	Stent coronarian farmacologic activ	Stent coronarian farmacologic activ	10	Bucătă	7 140.00	7 140.00	71 400.00	71 400.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
84	Stent-graft periferic	Stent-graft periferic	5	Bucătă	44 100.00	44 100.00	220 500.00	220 500.00	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în termen de până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							3 033 490.50	3 330 228.60				

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

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

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1678194360714 din 09.04.2023**

din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

DECLARAȚIE

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

- Termenul de valabilitate va fi cel puțin 80% din termenul de valabilitate inițial, de la momentul livrării
- Va prezenta mostrele, în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante
- Produsele sunt înregistrate la AMDM conform codului indicat în formularul specificațiilor tehnice, coloana "Standarde de Referință"

Data completării: 07.04.2023

Cu stimă,
Dmitrii Kojevnikov
Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____
(semnătura)