

			Specificații tehnice							
			[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]							
Numărul licitației:			LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1687325974397					Data: „__” ____20__		Alternativa nr.:
Denumirea licitației:			Achiziționarea consumabilelor costisitoare (angiografice) conform necesităților conform necesităților beneficiarilor pentru anul 2023 (repetat 3)							Pagina: __ din __
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Model	Țara	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină oferită	Standarde de referință	
33100 000-1	7	Balon pentru artere renale	Balon pentru artere renale	AVIATOR™ PLUS PTA Dilatation Catheter – for carotid and renal interventions 424-4020 W 424-5020 W 424-6020 W 424-7020 W (pagina 4)	Cordis	USA	Cerinte 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 Markeri 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: între 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: între 140 si 150 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr.	Cerinte obligatorii fixe: Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Markeri Radioopaci: 2. Lungimi balon obligatorie: 20mm (+/-2mm); Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. (pag 3) Compatibilitate ghid: 0,014” .(pag 3) Lungime utila: între 142 cm. (pag 3) Compatibilitate introducător: 5 Fr. Presiune RBP: 14 - 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” . Lungime utila: între 142 cm. Compatibilitate introducător: 4-5 Fr.	CE,Declaration of conformity, Cerere Notificare; Procură	
33100 000-1	17	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	pRESET Thrombectomy Device PRE-4-20 PRE-6-30 PRES-5-40 PRES-6-50 PRE-LUX-4-20 PRE-LT-3-20 PRE-LT-4-20	PHENOX	Germany	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 pacientii 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 introducatoare, fir de impingere si marcaj de siguranta pentru fluoroscopie. Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru utilizarea in refacerea circulației la pacientii 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.	Cerinte obligatorii fixe: Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru refacerea circulației sanguine prin indepartarea trombilor la pacientii 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 introducatoare, fir de impingere si marcaj de siguranta pentru fluoroscopie. Dispozitivul de revascularizare este destinat pentru utilizarea in refacerea circulației la pacientii 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.	CE,Declaratie de conformitate, Cerere Notificare,Procură	

							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 contine suplimentare la cerintele 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 radioopace distal vs proximal: 3-1, 4-1 • Distanta dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.	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 contine suplimentare la cerintele minime obligatorii și alte dimensiuni) Dimensiuni: • Diametru: 3 mm, 4 mm, 6 mm. Suplimentar : 5 mm • Lungime: 20 mm, 30 mm, 40 mm Suplimentar : 50 mm • Lungime de la varful distal la marcajul de siguranta pentru fluoroscopie: <130 cm • Lungime stent: 30 mm, 48 mm, 52 mm, 50 mm Suplimentar: 64 mm • Lungime fir de impingere: 200 cm • Marcaje radioopace distal vs proximal: 3-1, 4-1 • Distanta dintre marcajele radioopace ale stentului: 5 mm, 6 mm, 10 mm.	
33100 000-1	22	Manifold cu 3 robineti	Manifold cu 3 robineti	Merit® Manifolds 203HF-R, 203HN-R, 503HF-R, 503HN-R	Merit Medical	USA	Confectionat din polycarbonat. Presiune de 200 si 500 psi. Cu 3 porturi.	Confectionat din polycarbonat. Presiune de 200 si 500 psi. Cu 3 porturi.	CE,Declaration of Conformity, Cerere Notificare, Procură
33100 000-1	29	Micro-ghid cateter	Micro-ghid cateter	MERIT MAESTRO MICROCATHETER 28MC21110ST, 28MC21130ST, 28MC21150ST, 28MC2111045 ,28MC2113045 , 28MC2115045 28MC21110SN , 28MC21130SN L, 28MC21150SN 28MC24110ST, 28MC24130ST, 28MC24150ST 28MC2411045, 28MC2413045 , 28MC2415045 28MC24110SN, 28MC24130SN, 28MC24150SN 28MC28110ST, 28MC28130ST , 28MC28150ST 28MC2811045 , 28MC2813045 , 28MC2815045, 28MC28110SN, 28MC28130SN,28MC28150SN 29MC29110ST , 29MC29130ST , 29MC29150ST 29MC2911045, 29MC2913045, 29MC2915045 29MC29110SN, 29MC29130SN, 29MC29150SN			Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Construcție împletitură cu panglică din nylon, acoperire hidrofilica. "; compatibilitate cu microparticule și microsfele de embolizare de până la 900 microni (2.9 F). Presiune maximă de injectare – 800 psi. Lungimi utile disponibile: 110, 130 și 150 cm. Curburi disponibile: drept, 45°, Swan. Acoperire hidrofilica 80 cm. Marker radiopac situat la 1.3 mm de la vârf. Cerinte minime obligatorii: (oferta poate conține suplimentare la cerințele minime obligatorii și alte dimensiuni)Dimensiuni obligatorii: Dimensiuni disponibile: catetere conice 2.8 F - 2.1 F; 2.8 F - 2.4 F și non-conice 2.8 F - 2.8 F; 2.9 F - 2.9 F. Compatibilitate cu spirale de embolizare de până 0,018	Cerinte obligatorii fixe: Construcție împletitură cu panglică din nylon, acoperire hidrofilica. "; compatibilitate cu microparticule și microsfele de embolizare de până la 900 microni (2.9 F)pagina 6. Presiune maximă de injectare – 800 psi (pagina 6). Lungimi utile disponibile: 110, 130 și 150 cm (pagina 9,10,11). Curburi disponibile: drept, 45°, Swan (pagina 9,10,11). Acoperire hidrofilica 80 cm (pagina 9,10,11). Marker radiopac situat la 1.3 mm de la vârff(pagina 9,10,11) . Cerinte minime obligatorii: Dimensiuni obligatorii: Dimensiuni disponibile: catetere conice 2.8 F - 2.1 F (pagina 9); 2.8 F - 2.4 F (pagina 9) și non conice 2.8 F - 2.8 F(pag 10) ; 2.9 F - 2.9 F(pagina 10). Compatibilitate cu spirale de embolizare de până 0,018 (pagina 6)	CE,Declaration of conformity, Cerere Notificare; Pocură
33100 000-1	42	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie din 2 componente	EXOSEAL™ Vascular Closure Device EX500CE, EX600CE, EX700CE (PAGINA 12 CATALOGULUI)	Cordis	USA	Dispozitivul de închidere vasculară indicat pentru închiderea locului de puncție a arterei femurale, reducând timpul până la hemostază și ambulație la pacienții care au fost supuși procedurilor de cateterizare diagnostic sau intervenții folosind un introducător de teacă vasculară standard 5F, 6F sau 7F cu până la 12 cm lungimea de lucru. Nu rămâne nici o ancoră în interiorul arterei • Doi indicatori vizuali unici permit poziționarea precisă • Ușor de manipulat și ajută la obținerea eficiență a succesului procedural • Procedură simplă în 3 pași • Disponibil în 3 dimensiuni.	Dispozitivul de închidere vasculară indicat pentru închiderea locului de puncție a arterei femurale, reducând timpul până la hemostază și ambulație la pacienții care au fost supuși procedurilor de cateterizare diagnostic sau intervenții folosind un introducător de teacă vasculară standard 5F, 6F sau 7F cu până la 12 cm lungimea de lucru. Nu rămâne nici o ancoră în interiorul arterei • Doi indicatori vizuali unici permit poziționarea precisă • Ușor de manipulat și ajută la obținerea eficiență a succesului procedural • Procedură simplă în 3 pași • Disponibil în 3 dimensiuni.	CE,Declaration of conformity, Cerere Notificare; Pocură
33100 000-1	49	Tub injectare substanță de contrast	Tub injectare substanță de contrast	Contrast Injection Tubing (clear) HPT100E,HPT200E, HPT300E,HPT480E(pagina catalog 4)	Merit Medical	USA	Cerinte obligatorii fixe: (Oferta va fi respinsă dacă va conține bunuri cu coduri suplimentare diferite decât cerințelor obligatorii fixe) Transparent rigid rezistent la presiune 1200 psi adaptor rotativ Conector male – female Lungimi 25 cm, 51 cm, 76 cm, 122 cm. Aviz de compatibilitate emis de producatorul sistemului "Medrad Mare V Pro Vis".	Cerinte obligatorii fixe: Transparent rigid rezistent la presiune 1200 psi adaptor rotativ Conector male – female Lungimi 25 cm, 51 cm, 76 cm, 122 cm. Aviz de compatibilitate emis de producatorul sistemului "Medrad Mare V Pro Vis".	DM000528691, DM000528700, DM000528703, DM000528702
33100 000-1	52	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate	pORTAL 14 Steerable Hydrophilic Guidewire PORT-14-200-1 PORT-14-115-1-EX	PHENOX	Germany	Ghid cu construcție hibridă din nitinol și oțel inoxidabil, ce redă control, torqabilitate și pushabilitate dar și un vârf atraumatic, moale. Acoperire hidrofilă. Durabilitate, rezistență la kink. Destinat anatomiiilor vasculare tortuoase, în special vasele intracraniene. Lungime -minim 200 cm. Acoperire hidrofilică distală minim 40 cm. Vârf radioopac minim 3 cm. Diametru 0.014".	Ghid cu construcție hibridă din nitinol și oțel inoxidabil, ce redă control, torqabilitate și pushabilitate dar și un vârf atraumatic, moale. Acoperire hidrofilă. Durabilitate, rezistență la kink. Destinat anatomiiilor vasculare tortuoase, în special vasele intracraniene. Lungime 205 cm si 318 cm. Acoperire hidrofilică distală 38 cm. Vârf radioopac 5 cm. Diametru 0.014".	CE,Declaratie de conformitate, Cerere Notificare,Procură

33100 000-1	53			AVIATOR™ PLUS PTA Dilatation Catheter – for carotid and renal interventions 424-4020 W 424-5020 W 424-6020 W 424-7020 W (pagina 4)	Cordis	USA	Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Markeri 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: între 140 si 150 cm. Compatibilitate introducător: 5 Fr. Presiune RBP: minim - 12 atm.	Balon Semicompliant RX recomandat pentru pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive Markeri Radioopaci: 2. Lungimi balon obligatorie: 20mm (+/-2mm); Diametre disponibile balon: 4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm. Compatibilitate ghid: 0,014” . Lungime utila: între 142 cm. Compatibilitate introducător:4- 5 Fr. Presiune RBP: 14 - 12 atm.	CE,Declaratie de conformitate, Cerere Notificare,Procură
				Semnat: _____ Numele, Prenumele: Ostapci Alexandr_ În calitate de: Administrator					
				Ofertantul: Tribestar Farm SRL Adresa: com. Stauceni					