

Specificația tehnică

	Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1637327903323 , din: 29 nov 2021, 10:00 - 21 dec 2021, 10:00
	Denumirea licitației: Achiziționarea consumabilelor costisitoare pentru cabinetul de cardiologie intervențională, conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” și IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie pentru anul 2022

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

			RS+B50N10MQ RS+B60N10MQ RS+B70N10MQ RS+B80N10MQ RS*B90N10MQ RS*B10N10MQ RS*B11N10MQ RS*B40K10MRD RS*B50N10MRD RS*B60N10MRD RS*B70N10MRD RS*B80N10MRD RS*B90N10MRD RS*B10N10MRD RS*B11N10MRD RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ					
2	33000000-0	Set introductor pentru punctie arteriala radial	Radifocus® Introducer II Transradial Kit, Standard Kit R RT-R40A07PQ RT-R50A07PQ RT-R60A07PQ RT-R40D07PQ* RT-R40G07PQ RT-R50G07PQ RT-R60G07PQ RT-R40A10PQ RT-R50A10PQ RT-R60A10PQ RT-R40D10PQ RT-R50D10PQ RT-R60D10PQ RT-R70D10PQ RT-R40G10PQ RT-R50G10PQ RT-R60G10PQ RS+R40K10MQ RS+R50N10MQ RS+R60N10MQ RS+R70N10MQ RS+R80N10MQ RS+R90N10MQ RM*RF5F16PQ RM*RF5F25PQ RM*RF5J16PQ RM*RF5J25PQ RM*RF6F16PQ RM*RF6F25PQ RM*RF6J16PQ RM*RF6J25PQ	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"Sa contina: teaca. dilalator, mini-ghid, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 21G scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6,7 F, si L: 11 si 23 cm Sa aiba valva hemostatica din slilicon, design ""cross-cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.021"", lungime 45 cm pentru teaca de 11 cm, si 70 cm pentru teaca 23 cm Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	"Sa contina: teaca. dilalator, mini-ghid, ac de punctie arteriala (single sau double-wall) 21G scalpel Teaca din PTFE, cu D: 4, 5, 6,7 F, si L: 11 si 23 cm Sa aiba valva hemostatica din slilicon, design ""cross-cut"" pentru prevenirea hemoragiei Dilatator ascutit, conic din polipropilena, netraumatic Mini ghid: 0.021"", lungime 45 cm pentru teaca de 11 cm, si 70 cm pentru teaca 23 cm Sa fie prevazute cu marcator radioopac - Pt/Ir pentru o mai buna vizualizare Sa aiba inel de suturare pentru o mai buna securizare a tecii Sa aiba brat lateral prevazut cu robinet cu 3 cai cu indicarea pozitionarii corecte printr-un clic, pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor si colectare de sange Cu sau obturator Produs ""latex-free"" Rezistenta la kinking Toate componentele sa fie incluse intr-o tavita de plastic. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

3	33100000-1	Catetere de diagnostic femurale și radiale	Radifocus® Optitorque™ / Outlook Angiographic catheter RH-4AL1000M RH-4AL2000M RH-4AL3000M RH-5AL1000M RH-5AL2000M RH-5AL3000M RH-6AL1000M RH-6AL2000M RH-6AL3000M RH-4CL3500M RH-4CL4000M RH-4CL5000M RH-5CL3500M RH-5CL4000M RH-5CL5000M RH-5CL6000M RH-5CL2508M* RH-5CL4001M* RH-5CL4500M* RH-5CL5001M* RH-5CL6000M RH-5CL6001M* RH-6CL3500M RH-6CL4000M RH-6CL5000M RH-6CL2508M* RH-6CL2500M* RH-6CL4020M* RH-6CL4500M* RH-6CL6000M RH-4CR3500M RH-4CR4000M RH-4CR5000M RH-5CR3500M RH-5CR3521M RH-5CR3528M RH-5CR4000M RH-5CR5000M RH-5CR4500M* RH-6CR2508M* RH-6CR2500M* RH-6CR3500M RH-6CR4000M RH-6JR4000M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	"Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic si radioopac, construite conform tehnologiei ce asigura un flux continuu de substanta de contrast la injectare; Invelis din material antitrombotic; Virful distal din poliuretan, usor radioopac, atraumatic, compatibil cu ghid 0,035 si 0,038. Presiune de lucru 1200 PSI. Diametre : 4 F, 5F si 6 F. Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm; Control optim al torsiunii, rezistenta la rasucire; Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM; JR 3.5; JR 4.0; JR 4.5; JR 5.0; JL 3.5; JL 4.0; JL 5.0; TIG II; Cobra; Simmons II; Vertebral; Pigtail; MP A2; Amplatz Right; Amplatz left; Head hunter; VTK; LIMA. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	"Fabricate din nylon - elastomer sau nylon - poliuretan, cu varf atraumatic si radioopac, construite conform tehnologiei ce asigura un flux continuu de substanta de contrast la injectare; Invelis din material antitrombotic; Virful distal din poliuretan, usor radioopac, atraumatic, compatibil cu ghid 0,035 si 0,038. Presiune de lucru 1200 PSI. Diametre : 4 F, 5F si 6 F. Lungimi: 65 cm, 80 cm, 90 cm, 100 cm, 110 cm; Control optim al torsiunii, rezistenta la rasucire; Formele uzuale plus urmatoarele forme speciale: IM; JR 3.5; JR 4.0; JR 4.5; JR 5.0; JL 3.5; JL 4.0; JL 5.0; TIG II; Cobra; Simmons II; Vertebral; Pigtail; MP A2; Amplatz Right; Amplatz left; Head hunter; VTK; LIMA. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

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

4	33000000-0	Cateter de suport periferic	NaviCross® Support Catheter WS*NS350G3HM WS*NS35093HM WS*NS350N3HM WS*NS35153HM WS*NA350G3HM WS*NA35093HM WS*NA350N3HM WS*NA35153HM	Belgia	TERUMO EUROPE N.V. "Cateter suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala. Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035"" catre varful cateterului. Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm. Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Compatibilitate teaca: 4 Fr 3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm. Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%) Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm Presiunea maxima: 750 psi O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). "	"Cateter suport periferie - OTW; recomandat pentru acces la vascularizatie, schimbare ghiduri; livrare substanta contrast sau solutie salina. Destinate cazurilor de ocluzie cronica totala (CTO) in vasculatura periferica si/sau angioplastie subintimala. Shaft- Otel inoxidabil, impletitura dubla Varf conic- drept sau angulat 30°. Lungimea partii conice a varfului de 12 mm pentru tranzitie usoara a ghidului de 0,035"" catre varful cateterului. Lungimi disponibile: 65cm; 90cm; 135cm; 150cm. Compatibilitate ghid: 0.035"" (0.89 mm) Compatibilitate teaca: 4 Fr 3 markeri radioopaci: 1 marker incastrat in shaft pozitionat la 1 mm de varf; 1 marker la 40 mm; 1 marker la 60mm. Material Markeri: Platinum(90%), Iridium (10%) Invelis Hidrofilic cu proprietati similare mucoasei: 40cm Presiunea maxima: 750 psi O.D.: proximal 1.39mm; Distal:0.95mm I.D.: proximal 1.05mm; distal 0.92mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). "	CE/ISO
5	33000000-0	Teacă ghid scurt	Destination® Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501	Japonia	TERUMO CORPORATIO N "Concepata pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr; Lungimea - 45cm; Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke. Marcaj radioopac la vârful distal al tecii"	"Concepata pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală Diametre: 5, 6, 7 si 8 Fr; Lungimea - 45cm; Valva "cross-cut" pentru asigurarea hemostazei Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke. Marcaj radioopac la vârful distal al tecii	CE/ISO

			GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006					
6	33000000-0	Teacă ghid lung	Destination® Guiding Sheath GS*F5ST1C45 GS*F5HS1C45 GS*F5MP1C45 GS*F5RDCC45 GS*F5LIMC45 RSR01 RSR02 RSR03 RSR13 RSR14 RSR04 RSR05 RSR06 RSR15 RSR16 54-84501 RSP01 RSP02 54-86501 GS*K5ST1T90B GS*K5MP1T90B GS*K5ST1C90B GS*K5MP1C90B RSC01 RSC03 RSC05 RSC07 RSC02 RSC04 RSC06 RSC08 54-89001 54-89006	Japonia	TERUMO CORPORATIO N	"Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală Diametre: 6, 7 si 8 Fr; Lungimi - 65 cm si 90 cm; Valva “cross-cut” pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm. Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke Marcaj radioopac la vârful distal al tecii. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	"Conceputa pentru a funcționa atât ca un cateter de ghidaj cat si ca teaca introductoare Armare spiralata în interiorul tecii Acoperire hidrofilica distală Diametre: 6, 7 si 8 Fr; Lungimi - 65 cm si 90 cm; Valva “cross-cut” pentru asigurarea hemostazei sau TBV (Tuohy-Borst Valve) pentru lungime de 90 cm. Strat interior din PTFE 5 configurații diferite ale vârfului: Renal double curve; Hokeystik; Contralateral; Multipurpose; Straight; Modified cerebral Burke Marcaj radioopac la vârful distal al tecii. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
9	33000000-0	Arc ghid de diagnostic standard	Radifocus® Guidewire M Standard Type	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofobic din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1	Componente: : nitinol superelastice acoperite cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofobic din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque- control 1:1	CE/ISO

			Guide Wire RF-GS18153M RF-GA18153M RF-GS18183M RF-GA18183M RF-GA18223M RF-GA18263M RF-GS18263M RF-GS25123M RF-GA25123M RF-GS25153M RF-GA25153M RF-GS25183M RF-GA25183M RF-GS25263M RF-GA25263M RF-GS32123M RF-GA32123M RF-GS32153M RF-GA32153M RF-GS32183M RF-GA32183M RF-GS32263M RF-GA32263M RF-GA35053M RF-GA35083M RF-GS35123M RF-GA35123M RF-GS35151M RF+GS35153M RF-GS35155M RF-GS35158M RF-GA35151M RF+GA35153M RF-GA35155M RF-GA35158M RF*GR35183M RF*GB35153M RF-GS35181M RF-GS35183M RF-GA35181M RF+GA35183M RF*GE35185M RF*GE35188M RF-GS35223M RF-GA35223M RF-GS35261M RF-GS35263M RF-GA35261M RF+GA35263M RF-GA35303M RF-GS38151M RF-GS38153M RF-GA38151M RF+GA38153M RF-GS38183M RF-GA38183M		Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30, 50, 80 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J 1.5 sau 3 mm / dublu angulata(Bolia). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan Diametre : 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 50 cm, 80 cm, 120 cm, 150 cm, 180 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30, 50, 80 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J 1.5 sau 3 mm / dublu angulata(Bolia). 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
--	--	--	---	--	---	---	--

			RF-GA38223M RF-GS38263M RF-GA38263M					
10	33000000-0	Arc ghid de diagnostic lung	Radifocus® Guidewire M Standard Type Guide Wire RF-GS18153M RF-GA18153M RF-GS18183M RF-GA18183M RF-GA18223M RF-GA18263M RF-GS18263M RF-GS25123M RF-GA25123M RF-GS25153M RF-GA25153M RF-GS25183M RF-GA25183M RF-GS25263M RF-GA25263M RF-GS32123M RF-GA32123M RF-GS32153M RF-GA32153M RF-GS32183M RF-GA32183M RF-GS32263M RF-GA32263M RF-GA35053M RF-GA35083M RF-GS35123M RF-GA35123M RF-GS35151M RF+GS35153M RF-GS35155M RF-GS35158M RF-GA35151M RF+GA35153M RF-GA35155M RF-GA35158M RF*GR35183M RF*GB35153M RF-GS35181M RF-GS35183M RF-GA35181M RF+GA35183M RF*GE35185M RF*GE35188M RF-GS35223M RF-GA35223M RF-GS35261M RF-GS35263M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan Diametre : 0,018”; 0,025”; 0,032”; 0,035”; 0,038” Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu din polimer “M” Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan Diametre : 0,018”; 0,025”; 0,032”; 0,035”; 0,038” Lungimi disponibile : 220, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

			RF-GA35261M RF+GA35263M RF-GA35303M RF-GS38151M RF-GS38153M RF-GA38151M RF+GA38153M RF-GS38183M RF-GA38183M RF-GA38223M RF-GS38263M RF-GA38263M					
11	33000000-0	Arc ghid de diagnostic stiff	Radifocus® Guidewire M Stiff Type Guide Wire RF-PA18153M RF-PA18263M RF-PS25153M RF-PA25153M RF-PA25183M RF-PS25263M RF-PA25263M RF-PS35083M RF-PA35083M RF-PS35153M RF-PA35151M RF+PA35153M RF-PS35183M RF+PA35183M RF*PA35188M RF*HR35183M RF*HR35303M RF*HN35183M RF-PS35263M RF-PA35263M RF-PS38083M RF-PS38153M RF-PA38153M RF-PS38183M RF-PA38183M RF-PA38263M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu din polimer "M" Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan. Rigiditatea in varianta "stiff" de 3 ori mai ridicata fata de cea standard si de 1.5 ori mai ridicata in varianta "half-stiff" fata de cea standard. Diametre : 0,020"; 0,025"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J de 1.5 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Componente: : nitinol superelastic acoperit cu o "jacheta" din poliuretan si apoi cu un strat extrahidrofiliu din polimer "M" Constructie dintr-o singura piesa, permitand torque-control 1:1 Varf usor conic, netraumatic Radioopacitate crescuta datorita tungsten-ului aflat in "jacheta" de poliuretan. Rigiditatea in varianta "stiff" de 3 ori mai ridicata fata de cea standard si de 1.5 ori mai ridicata in varianta "half-stiff" fata de cea standard. Diametre : 0,020"; 0,025"; 0,035"; 0,038" Lungimi disponibile : 150, 180, 260, 300 cm Lungimea partii flexibile : 10, 30 mm Curbura distala : dreapta / angulata / curbura in J de 1.5 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
12	33000000-0	Arc ghid hidrofilic pentru proceduri periferice	Radifocus® Glidewire Advantage™ Peripheral Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM	Japonia	TERUMO CORPORATIO N	Constructia hibrida din fir de nitinol, care in partea distala de 25 cm este fabricata din nitinol acoperit cu poliuretan cu continut de tungsten si un strat hidrofilic cu proprietatile similare mucoasei, partea proximala din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabila dintre aceste doua parti datorit tehnologiei de fusiune. Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelenta a formei (shape memory) Structura hibrida duala care sa permita efectuarea a doua	Constructia hibrida din fir de nitinol, care in partea distala de 25 cm este fabricata din nitinol acoperit cu poliuretan cu continut de tungsten si un strat hidrofilic cu proprietatile similare mucoasei, partea proximala din nitinol extra rigid acoperit cu PTFE. Conexiunea inobservabila dintre aceste doua parti datorit tehnologiei de fusiune. Miez super elastic din nitinol: cu memorie excelenta a formei (shape memory) Structura hibrida duala care sa permita efectuarea a doua	CE/ISO

			RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM			operatiuni cu un singur ghid: navigarea in artere, trecerea leziunilor si suport pentru livrare a instrumentelor interventionale. Constructie dintr-o singura piesa Tija proximala: 155 cm sau 235 cm Jacheta radioopaca: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm) Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm Lungime flexibila distala: conică, 10 mm / 50 mm Partea distala: angulata 45° sau dreapta. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	operatiuni cu un singur ghid: navigarea in artere, trecerea leziunilor si suport pentru livrare a instrumentelor interventionale. Constructie dintr-o singura piesa Tija proximala: 155 cm sau 235 cm Jacheta radioopaca: 25 cm strat de poliuretan care încorporează săruri de tungsten Diametrul: 0.014 ", 0.018 ", 0.035 "(0,89 mm) Lungimi: 180 cm / 260 cm / 300 cm Lungime flexibila distala: conică, 10 mm / 50 mm Partea distala: angulata 45° sau dreapta. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
13	33000000-0	Ghid pentru angioplastie tip floppy	Runthrough® NS Floppy TW-AS418XA TW-AS418FA TW-DS418FH TW-DS418IA	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Corewire puternic cu virf de nitinol moale si modelabil, acoperire hidrofilica, diametru de 0,014” , drept sau in forma de J cu lungimi disponibile de 190 si 300cm; marker distal nu mai mic de 3 cm . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Corewire puternic cu virf de nitinol moale si modelabil, acoperire hidrofilica, diametru de 0,014” , drept sau in forma de J cu lungimi disponibile de 190 si 300cm; marker distal nu mai mic de 3 cm . 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
14	33000000-0	Ghid cu varf moale acoperit cu polimer	Radifocus® Glidewire Advantage™ Guide Wire RA*FA14181CM RA*FA14301CM RA*FS14301CM RA*FA18181CM RA*FA18301CM RA*FS18301CM RA*CA35185CM RA*CA35265CM RA*CS35185CM RA*CS35265CM	Japonia	TERUMO CORPORATIO N	Ghid 0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rasucire. Radioopacitate 3 cm ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast. Lungimi 180 si 300 cm cu virf drept modelabil. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	Ghid 0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic. Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rasucire. Radioopacitate 3 cm ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast. Lungimi 180 si 300 cm cu virf drept modelabil. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	CE/ISO

15	33000000-0	Ghid 0.014” cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Virful remodelabil. Lungimea ghidului 205 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara cu suport sporit pentru diverse sisteme cu destinatie endovasculara intracerebrala. Capat distal din platina radiopaca cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Virful remodelabil. Lungimea ghidului 205 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
16	33000000-0	Balon pentru pre și postdilatate periferică	Metacross RX/OTW PTA dilatation catheter BD-L30020CR BD-L30040CR BD-L40020CR BD-L50020CR BD-L60020CR BD-L70020CR BD-L80020CR BD-L90020CR BD-LX0020CR BD-LX2020CR BD-L30060CR BD-L40040CR BD-L50040CR BD-L60040CR BD-L70040CR BD-L80040CR BD-L90040CR BD-LX0040CR BD-LX2040CR BD-L30080CR BD-L40060CR BD-L50060CR BD-L60060CR BD-L70060CR BD-L80060CR BD-L90060CR BD-LX0060CR BD-L30100CR BD-L40080CR BD-L50080CR BD-L60080CR BD-L70080CR BD-L80080CR BD-L90080CR BD-LX0080CR BD-L30120CR BD-L40100CR	Japonia	Kaneka Corporation.	Balon Semicompliant RX/OTW din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale, la fel si fistulelor de hemodializa; Markeri Radioopaci vizibili la adincimea de 90 si 100 cm Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100; 120;150;200 mm Diametre disponibile balon:3.0mm;4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm ;12mm Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm) Lungime utila shaft:90cm(OTW) si 135cm(RX) Core wire din otel inoxidabil incorporat in shaft sporeste crosabilitatea prin leziune. Compatibilitate introducător: 6 Fr. presiune nominala= 8-10atm presiune RBP= 12atm- 20atm .1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon Semicompliant RX/OTW din poliamida (NYLON) recomandat pre si post dilatare a leziunilor stenotice sau ocluzive ale arterelor iliace, femuro-popliteale, renale, la fel si fistulelor de hemodializa; Markeri Radioopaci vizibili la adincimea de 90 si 100 cm Lungimi balon: 20; 40; 60; 80; 100; 120;150;200 mm Diametre disponibile balon:3.0mm;4.0mm; 5.0mm; 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm ;12mm Compatibilitate ghid: 0.035" (0.89 mm) Lungime utila shaft:90cm(OTW) si 135cm(RX) Core wire din otel inoxidabil incorporat in shaft sporeste crosabilitatea prin leziune. Compatibilitate introducător: 6 Fr. presiune nominala= 8-10atm presiune RBP= 12atm- 20atm .1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

			BD-L50100CR BD-L60100CR BD-L70100CR BD-L30150CR BD-L40120CR BD-L50120CR BD-L60120CR BD-L70120CR BD-L30200CR BD-L40150CR BD-L50150CR BD-L60150CR BD-L70150CR BD-L40200CR BD-L50200CR BD-L60200CR BD-L70200CR BD-L30020SW BD-L30040SW BD-L40020SW BD-L50020SW BD-L60020SW BD-L70020SW BD-L80020SW BD-L90020SW BD-LX0020SW BD-LX2020SW BD-L30060SW BD-L40040SW BD-L50040SW BD-L60040SW BD-L70040SW BD-L80040SW BD-L90040SW BD-LX0040SW BD-LX2040SW BD-L30080SW BD-L40060SW BD-L50060SW BD-L60060SW BD-L70060SW BD-L80060SW BD-L90060SW BD-LX0060SW BD-L30100SW BD-L40080SW BD-L50080SW BD-L60080SW BD-L70080SW BD-L80080SW BD-L90080SW BD-LX0080SW BD-L30120SW BD-L40100SW BD-L50100SW BD-L60100SW BD-L70100SW BD-L30150SW BD-L40120SW BD-L50120SW BD-L60120SW BD-L70120SW BD-L30200SW BD-L40150SW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L50150SW BD-L60150SW BD-L70150SW BD-L40200SW BD-L50200SW BD-L60200SW BD-L70200SW BD-L30020MW BD-L30040MW BD-L40020MW BD-L50020MW BD-L60020MW BD-L70020MW BD-L80020MW BD-L90020MW BD-LX0020MW BD-LX2020MW BD-L30060MW BD-L40040MW BD-L50040MW BD-L60040MW BD-L70040MW BD-L80040MW BD-L90040MW BD-LX0040MW BD-LX2040MW BD-L30080MW BD-L40060MW BD-L50060MW BD-L60060MW BD-L70060MW BD-L80060MW BD-L90060MW BD-LX0060MW BD-L30100MW BD-L40080MW BD-L50080MW BD-L60080MW BD-L70080MW BD-L80080MW BD-L90080MW BD-LX0080MW BD-L30120MW BD-L40100MW BD-L50100MW BD-L60100MW BD-L70100MW BD-L30150MW BD-L40120MW BD-L50120MW BD-L60120MW BD-L70120MW BD-L30200MW BD-L40150MW BD-L50150MW BD-L60150MW BD-L70150MW BD-L40200MW BD-L50200MW BD-L60200MW BD-L70200MW BD-L30020CW BD-L30040CW BD-L40020CW				
--	--	--	--	--	--	--	--

			BD-L50020CW BD-L60020CW BD-L70020CW BD-L80020CW BD-L90020CW BD-LX0020CW BD-LX2020CW BD-L30060CW BD-L40040CW BD-L50040CW BD-L60040CW BD-L70040CW BD-L80040CW BD-L90040CW BD-LX0040CW BD-LX2040CW BD-L30080CW BD-L40060CW BD-L50060CW BD-L60060CW BD-L70060CW BD-L80060CW BD-L90060CW BD-LX0060CW BD-L30100CW BD-L40080CW BD-L50080CW BD-L60080CW BD-L70080CW BD-L80080CW BD-L90080CW BD-LX0080CW BD-L30120CW BD-L40100CW BD-L50100CW BD-L60100CW BD-L70100CW BD-L30150CW BD-L40120CW BD-L50120CW BD-L60120CW BD-L70120CW BD-L30200CW BD-L40150CW BD-L50150CW BD-L60150CW BD-L70150CW BD-L40200CW BD-L50200CW BD-L60200CW BD-L70200CW					
17	33000000-0	Balon semicompliant pentru angioplastie periferică	Senri RX Baloon dilatation catheter BD-S2040L BD-S2060L BD-S3040L BD-S4040L BD-S5040L BD-S6040L BD-S7040L BD-S8040L	Japonia	Kaneka Corporation.	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerale și cardiace Compatibilitate ghid: 0,018” Lungime utilă: 150 cm Materialul bașonului: Polyamide Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm	Baloane de tip RX. Balon semicompliant recomandat pentru pre- și postdilatare a leziunilor stenotice arteriale, venoase sau în vasele artificiale (grafts) din regiunile periferice, cu excepția celor cefalice, viscerale și cardiace Compatibilitate ghid: 0,018” Lungime utilă: 150 cm Materialul bașonului: Polyamide Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei: 45 cm partea distală Diametre balon: 2,00 – 8,00 mm	CE/ISO

			BD-S2080L BD-S3060L BD-S4060L BD-S5060L BD-S6060L BD-S7060L BD-S8060L BD-S20100L BD-S3080L BD-S4080L BD-S5080L BD-S6080L BD-S7080L BD-S20120L BD-S30100L BD-S40100L BD-S50100L BD-S60100LH BD-S20150L BD-S30120L BD-S40120L BD-S50120L BD-S60120LH BD-S30150L BD-S40150L BD-S50150L BD-S60150LH		Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm Marker radiopaci: 2 PtIr Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm Diametru shaftului: Distal: 3,8 Fr (1,27 mm) Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm) Diametru vârf: 0,024” (0,6 mm) Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer Presiune nominală: 8 atm Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Lungimi balon: 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm Marker radiopaci: 2 PtIr Plierea balonului: 3 pliuri pentru D 2,00 – 6,00 mm și 4 pliuri pentru D 7,00 – 8,00 mm Diametru shaftului: Distal: 3,8 Fr (1,27 mm) Proximal: 3,4 Fr (1,12 mm) Diametru vârf: 0,024” (0,6 mm) Construcția shaftului: hibrid hipotub din oțel inoxidabil și polimer Presiune nominală: 8 atm Presiune RBP: 12 - 14 atm în funcție de diametrul balonului Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 2,00 – 3,00 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 – 6 Fr în funcție de diametru. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
18	33000000-0	Balon noncompliant angioplastie periferică BTK	Tercross OTW Balloon dilatation catheter BD-T1520P4E BD-T2040P4E BD-T2540P4E BD-T3040P4E BD-T3540P4E BD-T4040P4E BD-T2080P4E BD-T2580P4E BD-T3080P4E BD-T3580P4E BD-T4080P4E BD-T20120P4E BD-T25120P4E BD-T30120P4E BD-T35120P4E BD-T40120P4E BD-T20150P4E BD-T25150P4E BD-T30150P4E BD-T35150P4E BD-T40150P4E BD-T20200P4E BD-T25200P4E BD-T30200P4E	Belgia	TERUMO EUROPE N.V. Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant Compatibilitate ghid: 0,014” Lungime shaft: 100 sau 148 cm Materialul balonului: Nylon Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei Diametre balon: 1,25;1,50;2,0;2,5;3,0;3,5; 4,00 mm Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm Marker radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din PtIr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm Diametru shaftului: Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului Presiune nominală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonului	Baloane de tip OTW, semi- sau noncompliant Compatibilitate ghid: 0,014” Lungime shaft: 100 sau 148 cm Materialul balonului: Nylon Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei Diametre balon: 1,25;1,50;2,0;2,5;3,0;3,5; 4,00 mm Lungimi balon: 20, 40, 80, 120, 150, 200 mm Marker radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 – 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 – 4,00 mm din PtIr Plierea balonului: 2 pliuri pentru Ø1,25 – 1,50 mm și 3 pliuri pentru Ø 2,00 – 4,00 mm Diametru shaftului: Distal: 2,5 – 3,00 Fr în funcție de diametru Proximal: 3,2 – 3,6 Fr în funcție de diametru Diametru vârf: 0,43 – 0,45 mm în funcție de diametrul balonului Diametru de trecere: 0,66 – 1,40 mm în funcție de diametrul balonului Presiune nominală: 6 – 8 atm în funcție de diametrul balonului Presiune RBP: 14 – 20 atm în funcție de diametrul balonului	CE/ISO

			BD-T35200P4E BD-T40200P4E BD-T1220Q4E BD-T1520Q4E BD-T2040Q4E BD-T2540Q4E BD-T3040Q4E BD-T3540Q4E BD-T4040Q4E BD-T2080Q4E BD-T2580Q4E BD-T3080Q4E BD-T3580Q4E BD-T4080Q4E BD-T20120Q4E BD-T25120Q4E BD-T30120Q4E BD-T35120Q4E BD-T40120Q4E BD-T20150Q4E BD-T25150Q4E BD-T30150Q4E BD-T35150Q4E BD-T40150Q4E BD-T20200Q4E BD-T25200Q4E BD-T30200Q4E BD-T35200Q4E BD-T40200Q4E			Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 Fr Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Timpul de disumflare: 1 sec pentru baloane de 1,25 – 1,50 mm și 4 – 28 sec restul dimensiunilor Compatibilitate introducător: 4 Fr Forma balonului: brațul distal al balonului de forma conică lungă pentru trecerea ușoară prin leziunile stenotice, brațul proximal – scurt. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
32	33000000-0	Stent pentru artere carotide	Roadsaver® Carotid Artery Stent RDS-0520-143RX RDS-0530-143RX RDS-0540-143RX RDS-0616-143RX RDS-0625-143RX RDS-0630-143RX RDS-0718-143RX RDS-0725-143RX RDS-0730-143RX RDS-0820-143RX RDS-0825-143RX RDS-0830-143RX RDS-0840-143RX RDS-0920-143RX RDS-0930-143RX RDS-1020-143RX RDS-1030-143RX	Franta	MICROVENTI ON EUROPE S.A.R.L.	Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Micromesa cu dimensiuni intre 20 si 40 mm. Sistem de livrare 5F pentru toate dimensiunile din nomenclator. Flexibilitate superioara si apozitie excelenta fata de perertele vasului, cu pana la 50% repositionabil si retractabil, dedicat pentru stenoze si disectii carotidiene. Sistemul de livrare: RX. Lungimea utila: 143 cm. Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr (pentru toate marimile ale stentului). Diametre: 5 - 10 mm sau 10 - 50 mm. Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent din nitinol, construit din doua straturi de mesa: macro-mesa externa si micro-mesa interna, care divizeaza celule mari in 16 celule mici, aria unei microcelule constituie 0.0381 mm2. Micromesa cu dimensiuni intre 20 si 40 mm. Sistem de livrare 5F pentru toate dimensiunile din nomenclator. Flexibilitate superioara si apozitie excelenta fata de perertele vasului, cu pana la 50% repositionabil si retractabil, dedicat pentru stenoze si disectii carotidiene. Sistemul de livrare: RX. Lungimea utila: 143 cm. Compatibilitate: arc ghid 0.014" si toate sisteme de protectie anti-emboli, teaca de 5 Fr sau cateter de ghidare de 7 Fr (pentru toate marimile ale stentului). Diametre: 5 - 10 mm sau 10 - 50 mm. Structura din mese impletite, care permite autoajustare in artere. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

36	33000000-0	Sistem de inchidere percutana a orificiului de punctie	Angio-Seal™ VIP Vascular Closure Device 610132 610133	SUA	TERUMO MEDICAL CORPORATION	Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala -dop din collagen -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. -Inchidere mecanică activa -Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile -procedura rapida -ușor de utilizat -confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min -dispozitiv compatibil 6 si 8 F -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta -complicatii reduse -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv activ pentru inchiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala -dop din collagen -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. -Inchidere mecanică activa -Componente complet bioabsorbabile in maxim 90 de zile -procedura rapida -ușor de utilizat -confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min -dispozitiv compatibil 6 si 8 F -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta -complicatii reduse -Marcaj CE. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
37	33000000-0	Dispozitiv recuperare corp strain	AndraSnare AS-5 AS-10 AS-15 AS-20 AS-25 AS-25/65 AS-25/150 AS-30 AS-35 ASM-2 ASM-4 ASM-7 ASL-25	Germania	AndraMed GmbH	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima Marker radioopac din platina Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform	CE/ISO

							catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	
40	33000000-0	Filtru distal pentru protecție embolică	EmPro EP4514C-190 EP6514C-190	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Filtru distal pentru protecție embolică Utilizabil pentru arterele carotide, coronare și ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018") • 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatibilă • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare încorporat (disponibil de 190cm sau 320cm) • 5 Markeri de vizibilitate • Ac pentru irigare inclus • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil în 5 variante de mărime: 3, 4, 5, 6, 7mm • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm și 210 µm • Hipotub conector flexibil pentru maximă performanță în zonele tortuoase • Filtrul are libertate de mișcare longitudinală și rotațională pe ghid (filtrul rămâne pe loc în timp ce ghidul avansează, pentru a evita manipulări ce pot induce vasospasm) • Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 și CE de la producător5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Filtru distal pentru protecție embolică Utilizabil pentru arterele carotide, coronare și ale membrelor inferioare • Compatibilitate ghid: la alegere (0.014" - 0.018") • 6Fr Ghid/5Fr Teaca compatibilă • Dispozitiv tip „Rapid exchange” • Fir de capturare încorporat (disponibil de 190cm sau 320cm) • 5 Markeri de vizibilitate • Ac pentru irigare inclus • Filtru conic din nitinol cu fibre dispuse sub forma de plasa, disponibil în 5 variante de mărime: 3, 4, 5, 6, 7mm • 3 zone de filtrare; 80µm, 160 µm și 210 µm • Hipotub conector flexibil pentru maximă performanță în zonele tortuoase • Filtrul are libertate de mișcare longitudinală și rotațională pe ghid (filtrul rămâne pe loc în timp ce ghidul avansează, pentru a evita manipulări ce pot induce vasospasm) • Diametru ghid 0,014, Lungime OTW/RX: 320/90 cm. 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 și CE de la producător5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO
41	33000000-0	Dispozitiv de control a ghidului	Torquer XX*RF02M	Japonia	TERUMO CORPORATIO N	Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm). 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 și CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Dispozitiv de control a ghidului, compatibil cu conductorii de pe 0,010 "(0,26 mm) până la 0,038" (0,97 mm). 1.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătură electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată semnătură electronică 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.În oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 și CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	CE/ISO

42	33000000-0	Cateter hidrofilic	Radifocus® Angiographic Catheter RF-FG1500GM RF-FG15008M RF*FG15011M RF-FK1500GM RF-FK15008M RF*DI15008M RF-DA15008M RF-DA25008M RF-DAC5008M RF-DB1500GM RF-DB4500GM RF-DB45008M RF-DB2500GM RF-DB5500GM RF-DB55008M RF-DB3500GM RF-DB6500GM RF-DB65008M RF-DC3500GM RF-DC4500GM RF-DD4500GM RF-DD5500GM RF-DD6500GM RF-EA15010M RF-EA25010M RF-EA35010M RF-EB15010M RF-EB25010M RF-EE25010M RF-EG15010M RF-EH1500GM RF*EH15010M RF-EJ15010M	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), lungimea 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm, configurari ale virfului: Vertebral, Headhunter, VTK, Simmons II. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter hidrofilic, 5Fr - 0.038" (0.97 mm), lungimea 125 cm, "side port" 0, lungimea acoperirii hidrofilice 40 cm, configurari ale virfului: Vertebral, Headhunter, VTK, Simmons II. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Certificat ISO 9001 si CE de la producător 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
50	33000000-0	Spirale (coiluri periferice)	AZUR® Framing Coil / Peripheral Hydrocoil / CX 45-680820 45-681026 45-681434 45-682050 45-480202 45-480204 45-480302 45-480305 45-480405 45-480310 45-480410 45-480610 45-480810 45-481010	S.U.A.	MicroVention, Inc.	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/impingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu impingere pe ghid 0.018/0.035: spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Cresterea volumului dupa activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi	CE/ISO

			45-480420 45-480620 45-480820 45-481020 45-481220 45-481520 45-482020 45-480415 45-480615 45-480815 45-481015 45-481215 45-481515 45-450305 45-450405 45-450505 45-481530 45-482030 45-450410 45-450510 45-450610 45-450415 45-450515 45-450615 45-450815 45-451015 45-451215 45-450620 45-450820 45-451020 45-451220 45-451520 45-452020 45-451230 45-451530 45-452030 45-280202 45-280302 45-280402 45-280304 45-280404 45-280504 45-280406 45-280506 45-280606 45-280510 45-280610 45-280810 45-250404 45-280514 45-280614 45-280814 45-281014 45-250406 45-250506 45-280620 45-280820 45-281020		identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
--	--	--	--	--	---	---	--

			45-250510 45-250610 45-250810 45-250614 45-250814 45-251014 45-251514 45-250820 45-251020 45-251520 45-251620 45-780413 45-780516 45-780620 45-780724 45-780828 45-780928 45-781032 45-781238 45-781434 45-781639 45-781836 45-782040 45-750407 45-750511 45-750609 45-750617 45-750812 45-750824 45-751019 45-751324 45-751632 45-752039					
53	33000000-0	Cateter suport intracranial	Sofia DA5115ST DA5125ST DA6115ST DA6125ST DA6131ST	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor. Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu Dimensiuni cateter 5F Diametru intern 0.058” Lungimi disponibile 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept Dimensiuni cateter 6F Diametru intern 0.072” , diametru extern 6F Lungimi disponibile 95 , 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept sau angulat 25°. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-	Compozitie : nitinol coil – pentru mentinerea integritatii lumenului si rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitate distala , iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor. Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu Dimensiuni cateter 5F Diametru intern 0.058” Lungimi disponibile 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept Dimensiuni cateter 6F Diametru intern 0.072” , diametru extern 6F Lungimi disponibile 95 , 105 , 115 , 125 , 130mm Varf drept sau angulat 25°. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu	CE/ISO

						copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
65	33000000-0	Agent embolic	PHIL LEN10250 LEN10300 LEN10350	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel putin doua variante de viscozitati. Nivel minim de artefacte la Angio-CT. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Agent lichid embolic utilizat pentru malformatii arterio-venoase cerebrale. Cel putin doua variante de viscozitati. Nivel minim de artefacte la Angio-CT. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
66	33000000-0	Ocludere pentru CAP (Canal arterial patent)	MemoPart TM Patent Ductus Arteriosus (PDA) Occluder WBFDQ-I 04 WBFDQ-I 05 WBFDQ-I 06 WBFDQ-I 07 WBFDQ-I 08 WBFDQ-I 09 WBFDQ-I 10 WBFDQ-I 11 WBFDQ-I 12 WBFDQ-I 13 WBFDQ-I 14 WBFDQ-I 16 WBFDQ-I 18 WBFDQ-I 20 WBFDQ-I 22 WTWBFDQ-I 04 WTWBFDQ-I 05 WTWBFDQ-I 06 WTWBFDQ-I 07 WTWBFDQ-I 08 WTWBFDQ-I 09 WTWBFDQ-I 10 WTWBFDQ-I 11 WTWBFDQ-I 12 WTWBFDQ-I 13	China	Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd	Ocluder format din doua discuri simetrice articulate intre ele, dintr-o plasa multistratificata. Design simetric permitind abord din partea aortala sau pulmonara; Permite livrarea prin teci cu profil redus. Diametre ductale 2,5-5,5mm; Lungime duct- 5 - 12mm; 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Ocluder format din doua discuri simetrice articulate intre ele, dintr-o plasa multistratificata. Design simetric permitind abord din partea aortala sau pulmonara; Permite livrarea prin teci cu profil redus. Diametre ductale 2,5-5,5mm; Lungime duct- 5 - 12mm; 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronica; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnatura electronica 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

			WTWBFDQ-I 14 WTWBFDQ-I 16 WTWBFDQ-I 18 WTWBFDQ-I 20 WTWBFDQ-I 22 WBFDQ-II 06 WBFDQ-II 08 WBFDQ-II 10 WBFDQ-II 12 WBFDQ-II 14 WBFDQ-II 16 WBFDQ-II 18 WBFDQ-II 20 WBFDQ-II 22 WTWBFDQ-II 06 WTWBFDQ-II 08 WTWBFDQ-II 10 WTWBFDQ-II 12 WTWBFDQ-II 14 WTWBFDQ-II 16 WTWBFDQ-II 18 WTWBFDQ-II 20 WTWBFDQ-II 22					
67	33000000-0	Ocludere pentru DSA (Defect septal atrial)	MemoPart™ Atrial Septal Defect (ASD) Occluder FQFDQ-I 06 FQFDQ-I 07 FQFDQ-I 08 FQFDQ-I 09 FQFDQ-I 10 FQFDQ-I 11 FQFDQ-I 12 FQFDQ-I 13 FQFDQ-I 14 FQFDQ-I 15 FQFDQ-I 16 FQFDQ-I 17 FQFDQ-I 18 FQFDQ-I 19 FQFDQ-I 20 FQFDQ-I 22 FQFDQ-I 24 FQFDQ-I 26 FQFDQ-I 28 FQFDQ-I 30 FQFDQ-I 32 FQFDQ-I 34 FQFDQ-I 36 FQFDQ-I 38 FQFDQ-I 40 FQFDQ-I 42 FQFDQ-I 44 FQFDQ-I 46 FQFDQ-I 48 FQFDQ-I 50 WTFQFDQ-I 06 WTFQFDQ-I 07 WTFQFDQ-I 08 WTFQFDQ-I 09 WTFQFDQ-I 10 WTFQFDQ-I 11 WTFQFDQ-I 12 WTFQFDQ-I 13 WTFQFDQ-I 14 WTFQFDQ-I 15 WTFQFDQ-I 16 WTFQFDQ-I 17	China	Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd	Design asimetric cu doua discuri (disc mai mic pentru atriu sting), confectionat din plasa din nitinol intrețesut cu fir din poliester. Trombogenitate zero. Posibilitatea de recuperare deplina si repoziționare completa, pana la deploimentul dispozitivului. Dimensiuni: Diametre Disc atrial drept - 18,25,35mm; Diametre disc atrial sting - 18,18,25mm; Teaca recomandata - min 8F cu curba 45 grade pentru diametre disc atriu drept 18 si 25 si 9F cu curba 45 grade pentru diametrul 35mm. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. ferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	Design asimetric cu doua discuri (disc mai mic pentru atriu sting), confectionat din plasa din nitinol intrețesut cu fir din poliester. Trombogenitate zero. Posibilitatea de recuperare deplina si repoziționare completa, pana la deploimentul dispozitivului. Dimensiuni: Diametre Disc atrial drept - 18,25,35mm; Diametre disc atrial sting - 18,18,25mm; Teaca recomandata - min 8F cu curba 45 grade pentru diametre disc atriu drept 18 si 25 si 9F cu curba 45 grade pentru diametrul 35mm. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. ferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite.	CE/ISO

			WTFQFDQ-I 18 WTFQFDQ-I 19 WTFQFDQ-I 20 WTFQFDQ-I 22 WTFQFDQ-I 24					
67	33000000-0	Ghid stiff pentru livrarea ocluderelor CAP	Balancium PTCA Guide Wire GW B185-0 GW B185-0J GW B300-0 GW B300-0J GW B185-1 GW B185-1J GW B300-1 GW B300-1J GW B185-2 GW B185-2J GW B300-2 GW B300-2J GW B185-S0 GW B185-S0J GW B300-S0 GW B300-S0J GW B185-S1 GW B185-S1J GW B300-S1 GW B300-S1J GW B185-S2 GW B185-S2J GW B300-S2 GW B300-S2J	China	Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd	"Ghid ce conține un miez de metal inoxidabil, și acoperire PTFE, ce redă suport și pushabilitate sporită, fiind dedicat intervențiilor de radiologie intervențională cardiacă. Vârf atraumatic “J-tip”, torcabilitate sporită. Proprietăți antitrombotice ale stratului extern. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferitate. "	"Ghid ce conține un miez de metal inoxidabil, și acoperire PTFE, ce redă suport și pushabilitate sporită, fiind dedicat intervențiilor de radiologie intervențională cardiacă. Vârf atraumatic “J-tip”, torcabilitate sporită. Proprietăți antitrombotice ale stratului extern. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferitate. "	
67	33000000-0	Sistem de livrare p/u ocluder CAP	MemoPart™ Delivery System ODS-A-I-5F ODS-A-I-6F ODS-A-I-7F ODS-A-I-8F ODS-A-I-9F ODS-A-I-10F ODS-A-I-12F ODS-A-I-14F ODS-P/V-II-5F ODS-P/V-II-6F ODS-P/V-II-7F ODS-P/V-II-8F ODS-P/V-II-9F ODS-P/V-II-10F ODS-P/V-II-12F ODS-P/V-II-14F ODS-A-III-5F ODS-A-III-6F ODS-A-III-7F ODS-A-III-8F ODS-A-III-9F ODS-A-III-10F ODS-A-III-12F ODS-A-III-14F ODS-P/V-IV-5F ODS-P/V-IV-6F ODS-P/V-IV-7F ODS-P/V-IV-8F ODS-P/V-IV-9F ODS-P/V-IV-10F ODS-P/V-IV-12F ODS-P/V-IV-14F	China	Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd	Sistemul de livrare obligator sa conțină 1. Teaca de livrare, acoperită cu material ce să reducă fricțiunea, să conțină un strat de spirală metalică pentru rezistentă, și radioopacitate, conector proximal “feminin” pentru conectarea cu dilatatorul sau cu încărcătorul. Lungimi obligatorii- 80, 110 cm, diametre - 6,7,8,9,10,11,12,14 F, Unghiuri de 45 și 180 grade; 2. Dilatator, confecționat din material cu coeficient de fricțiune scăzut, radioopac, compatibil cu ghid 0,035’’; 3. Încărcător transparent; 4. Y-conector cu valvă hemostatică. Compatibilitate cu ocludere “oclutech”. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferitate.	Sistemul de livrare obligator sa conțină 1. Teaca de livrare, acoperită cu material ce să reducă fricțiunea, să conțină un strat de spirală metalică pentru rezistentă, și radioopacitate, conector proximal “feminin” pentru conectarea cu dilatatorul sau cu încărcătorul. Lungimi obligatorii- 80, 110 cm, diametre - 6,7,8,9,10,11,12,14 F, Unghiuri de 45 și 180 grade; 2. Dilatator, confecționat din material cu coeficient de fricțiune scăzut, radioopac, compatibil cu ghid 0,035’’; 3. Încărcător transparent; 4. Y-conector cu valvă hemostatică. Compatibilitate cu ocludere “oclutech”. Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485, valabil - copie confirmată prin semnătura electronică. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 9001, valabil - copie confirmată prin semnătura electronica. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferitate.	CE/ISO

68	33000000-0	Microcateter 0.017"	Headway MC212156S MC272156S MC162156S MC162167S	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Cerințe tehnice:Diametru intern 0.027", 0.021" , 0.017" ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirdrofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cerințe tehnice:Diametru intern 0.027", 0.021" , 0.017" ,Varf drept sau preformat,Lungime de lucru 150cm ,Suprafata externa a microcateterului sa fie acoperita cu strat hirdrofilic tip Pebax pentru lubricitate sporita,Corpul microcateterului sa fie construit din otel inoxidabil si sa prezinte multiple zone de tranzitie : zona proximala filament impletire tripla (triple braid) , zona mediana - filament impletire dubla si coil (double braid / coil), zona mediana tranzitie - filament si coil (braid / coil) si zona distala – coil (coil),Lungimea segmentului distal al microcateterului sa fie de 15cm si sa prezinte minim 1 marker distal, radioopac din platina/iridiu. 1. Certificatul de calitate CE; 2. Certificatul EC Design Examination pentru produsele oferite (pentru Clasa de risc III); 3. Catalogul electronic unde pot fi regasite produsele oferite. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
72	33000000-0	Microghid 0.008"	ASAHI Chikai 008 WAIN-CKI-008-200	Japonia	ASAHI INTECC CO., LTD.	Cerințe tehnice: Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer si introducer 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cerințe tehnice: Microghid compatibil 0.008" : hidrofilic, vârf radioopac formatabil extra soft, torquer si introducer 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
73	33000000-0	Microghid 0.014"	Traxcess GW1420040 GW1420040S GW1420040X	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirdofila. Lungimea ghidului 205 cm lungimea capatului distal (coil) este 5 cm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirdofila. Lungimea ghidului 205 cm lungimea capatului distal (coil) este 5 cm 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/	CE/ISO

						; 4. In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	documente tehnice ; 4. In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	
74	33000000-0	Ghid 0.010”	ASAHI Chikai 10 WAIN-CKI-10-200 WAIN-CKI-10-300	Japonia	ASAHI INTECC CO., LTD.	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirdofila. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 10 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cerințe tehnice: Ghid hidrofil cu destinatie pentru interventie neuroendovasculara din otel inoxidabil cu capat distal cu spirala (coil) din platina radiopaca. Portiunea distala aghidului este hirdofila. Lungimea ghidului 200 cm lungimea capatului distal (coil) este 10 cm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
80	33000000-0	Stent pentru artere coronare	Ultimaster Tansei™ Sirolimus Eluting Coronary Stent System DE-RQ2209KSM DE-RQ2212KSM DE-RQ2215KSM DE-RQ2218KSM DE-RQ2221KSM DE-RQ2224KSM DE-RQ2228KSM DE-RQ2233KSM DE-RQ2238KSM DE-RQ2509KSM DE-RQ2512KSM DE-RQ2515KSM DE-RQ2518KSM DE-RQ2521KSM DE-RQ2524KSM DE-RQ2528KSM DE-RQ2533KSM DE-RQ2538KSM DE-RQ2709KSM DE-RQ2712KSM DE-RQ2715KSM DE-RQ2718KSM DE-RQ2721KSM DE-RQ2724KSM DE-RQ2728KSM DE-RQ2733KSM DE-RQ2738KSM DE-RQ3009KSM DE-RQ3012KSM DE-RQ3015KSM DE-RQ3018KSM DE-RQ3021KSM DE-RQ3024KSM	Belgia	TERUMO EUROPE N.V.	Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporită și apozitie maximală față de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil în perioada optimă de 3-4 luni. Balonul de o compleanță joasă ce permite apozitia optimă a stentului față de peretele vasului. Balonul trebuie să aibă marcheri radioopaci cu vizibilitate optimală. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominală optimală 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofilă, lungime minimă 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014’’. Crossabilitate și pushabilitate sporită pentru negocierea arterelor tortuase. Diametre stent obligatorii: 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00. Lungimi obligatorii: 9, 12,15,18,24,28, 33, 38 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent medicamentos (Sirolimus) destinat arterelor coronare, din cobalt crom, montat pe balon, cu flexibilitate sporită și apozitie maximală față de peretele vasului, Celule deschise suficient de largi ce permit accesul ramurilor laterale. Polimer biodegradabil în perioada optimă de 3-4 luni. Balonul de o compleanță joasă ce permite apozitia optimă a stentului față de peretele vasului. Balonul trebuie să aibă marcheri radioopaci cu vizibilitate optimală. Materialul balonului - nylon. Presiunea nominală optimală 9 atm, presiune de spargere minim 14 atm. Shaftul cu acoperire hidrofilă, lungime minimă 144 cm, RX (rapid exchange) compatibil cu ghid 0,014’’. Crossabilitate și pushabilitate sporită pentru negocierea arterelor tortuase. Diametre stent obligatorii: 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00. Lungimi obligatorii: 9, 12,15,18,24,28, 33, 38 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO

			DE-RQ3028KSM DE-RQ3033KSM DE-RQ3038KSM DE-RQ3509KSM DE-RQ3512KSM DE-RQ3515KSM DE-RQ3518KSM DE-RQ3521KSM DE-RQ3524KSM DE-RQ3528KSM DE-RQ3533KSM DE-RQ3538KSM DE-RQ4009KSM DE-RQ4012KSM DE-RQ4015KSM DE-RQ4018KSM DE-RQ4021KSM DE-RQ4024KSM DE-RQ4028KSM DE-RQ4033KSM DE-RQ4038KSM					
81	33000000-0	Cateter pentru trombaspirație	Eliminate™ Aspiration Catheter EG1602 EG1652 EG1401	Japonia	TERUMO CLINICAL SUPPLY CO., LTD.	Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluoroscopică sporită. Pushabilitate sporită și rezistență la kinking. Crosabilitate sporită în vase torturate. Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului. Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014’’). Acoperire hidrofilă a capătului distal minim 40 cm. Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite. Lungime shaft minim 140 cm, RX (rapid exchange). Diametre shaft: 6F,7F,8F cu diametre capăt distal de aspirare de 1.0, 1,25 și 1.42 mm respectiv. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter pentru trombaspirație dedicat, cu vizibilitate fluoroscopică sporită. Pushabilitate sporită și rezistență la kinking. Crosabilitate sporită în vase torturate. Aspirație eficientă fără ovalizarea sau colapsul lumenului. Lumen dublu (shaft pentru aspirație și altul pentru ghid 0,014’’). Acoperire hidrofilă a capătului distal minim 40 cm. Prezența stiletului metalic pentru oferirea unei pushabilități sporite. Lungime shaft minim 140 cm, RX (rapid exchange). Diametre shaft: 6F,7F,8F cu diametre capăt distal de aspirare de 1.0, 1,25 și 1.42 mm respectiv. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata semnătură electronică 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice ; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5. prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	CE/ISO
84	33000000-0	Dispozitiv de embolizare neuroendovasculara	Fred & Fred Jr, Fred X FRED3507 FRED3511 FRED3516 FRED3524 FRED3536 FRED4007 FRED4012 FRED4017 FRED4026 FRED4038 FRED4508 FRED4513 FRED4518 FRED4528 FRED4539 FRED5009 FRED5014 FRED5019	Franta	MICROVENTI ON EUROPE	Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite) Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exterior Forta radiala superioara datorita impletiturii de Nitinol Marker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului Capacitate de repositionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021’’ cu capacitate sporita de navigare; Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm	Stent tip flow-diverter cu structura dublu strat integrat si profil f ingust (54 fire impletite) Stent autoexpandabil din aliaj Ni-Titanium, cu fire de ranforsare la exterior si multiple fire la interior impletite mai dens cu functia de diversie a fluxului de sange Prevazut cu acoperire de oxid de Titaniu la exterior Forta radiala superioara datorita impletiturii de Nitinol Marker radioopaci proximal, distal si pe corpul stentului, asigura o vizibilitate totala a implantului Capacitate de repositionare si recaptare (80%) in microcateterul de livrare pt a putea schimba dimensiunea la nevoie Microcateter de livrare cu diametru intern 0.021’’ cu capacitate sporita de navigare; Lungimea microcateterului de livrare: 156 cm	CE/ISO

			FRED5029 FRED5514 FRED5526 FRED3507 FRED3511 FRED3516 FRED3524 FRED3536 FRED4007 FRED4012 FRED4017 FRED4026 FRED4038 FRED4508 FRED4513 FRED4518 FRED4528 FRED4539 FRED5009 FRED5014 FRED5019 FRED5029 FRED5514 FRED5526 FREDJR2508 FREDJR2513 FREDJR2520 FREDJR2526 FREDJR3009 FREDJR3014 FREDJR3021 FREDJR3027 FREDJR2508 FREDJR2513 FREDJR2520 FREDJR2526 FREDJR3009 FREDJR3014 FREDJR3021 FREDJR3027 XFRED2508 XFRED2513 XFRED2520 XFRED2526 XFRED3009 XFRED3014 XFRED3021 XFRED3027 XFRED3507 XFRED3511 XFRED3516 XFRED3524 XFRED3536 XFRED4007 XFRED4012 XFRED4017 XFRED4026 XFRED4038 XFRED4508 XFRED4513 XFRED4518 XFRED4528 XFRED4539 XFRED5009 XFRED5014 XFRED5019 XFRED5029 XFRED5514 XFRED5526			Dedicat vaselor intracraniene cu diametre între 2 mm si 3 mm Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm. Disponibil si in varianta cu profil ingust, : (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului între 21 mm si 105 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronică; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). 2. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	Dedicat vaselor intracraniene cu diametre între 2 mm si 3 mm Dimensiunea implantului in interiorul microcateterului: 18, 20, 26, 30, 40, 46, 49, 56 mm. Disponibil si in varianta cu profil ingust, : (66 fire impletite) compatibil cu microcateter de 0.027'', ce permite tratarea vaselor cerebrale: 3 mm, 4mm si 5 mm cu lungimea implantului între 21 mm si 105 mm. 1.Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-confirmata prin semnatura electronică; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura electronică; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile). 2. Certificat ISO 9001 si CE de la producător. 3. Monstră la cerere (termen maxim 5 zile).	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-0-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 6,2 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla(definiției -unitatea de	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 6,2 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla(definiției -unitatea de	CE/ISO

						măsură a inducției cîmpului magnetic), codificate color, din titan,sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	măsură a inducției cîmpului magnetic), codificate color, din titan,sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-0-12-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 11,0 mm; deschiderea brașelor minim 7,8 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de 86înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE si declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Drepte, lungimea brașelor – 12,0 mm; deschiderea brașelor minim 8,0 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE si declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO

86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-0-18-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 17,5 mm; deschiderea brașelor minim 10,6 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Drepte, lungimea brașelor - 18 mm; deschiderea brașelor minim 11,0 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-0-18-TI	Germania	Adeor medical AG	Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 10,2 mm; deschiderea brașelor minim 7,5 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit	Ușor curbate, lungimea brașelor – 18 mm; deschiderea brașelor minim 11,0 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit	CE/ISO

						numarului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	numarului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-C-11-TI	Germania	Adeor medical AG	Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 13,7 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 7,5 mm; deschiderea brașelor minim 11,0 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-C-15-TI	Germania	Adeor medical AG	Ușor curbate, lungimea brașelor – maxim 15,3 mm; deschiderea brașelor minim 9,8 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul	Ușor curbate, lungimea brașelor – 15 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul	CE/ISO

						producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-BY-9-TI	Germania	Adeor medical AG	Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 9,0 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 200g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 9,0 mm; deschiderea brașelor minim 8,7 mm; forța de închidere minim 200g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-F-90-35-7-T	Germania	Adeor medical AG	Angulare 90 grade, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 4,5 mm; forța de închidere minim 200 g; non feromagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu	Angulare 90 grade, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 4,5 mm; forța de închidere minim 150 g; non feromagnetice, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu	CE/ISO

						anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-CC-11-TI	Germania	Adeor medical AG	Angulare, lungimea brașelor - 11,4 mm; deschiderea brașelor minim 8,0 mm; forța de închidere minim 200 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox,sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Angulare, lungimea brașelor - 11 mm; deschiderea brașelor minim 7,5 mm; forța de închidere minim 180 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox,sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-F-90-20-5-TI	Germania	Adeor medical AG	Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 5/6,5mm; deschiderea brașelor minim 5,5 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485	Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 5mm; deschiderea brașelor minim 5,0 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului	CE/ISO

						valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-F-90-20-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 7,5/6,7mm; deschiderea brașelor minim 5,5 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Angulare 90 grade, fenestrație 5,0 mm, lungimea brașelor - 7,0mm; deschiderea brașelor minim 5,0 mm; forța de închidere minim 150 g; nonferomagnetic, testate la 3Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	MN-0-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0mm; deschiderea brașelor minim 4,6mm; forța de închidere minim 70 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu	Drepte, lungimea brașelor - 7,0mm; deschiderea brașelor minim 5,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care	CE/ISO

						sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	MN-0-4-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 5,0mm; deschiderea brașelor minim 4,0mm; forța de închidere minim 70 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Drepte, lungimea brașelor - 4,0mm; deschiderea brașelor minim 4,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	MN-0-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0mm; deschiderea brașelor minim 4,6mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor	Drepte, lungimea brașelor - maxim 7,0mm; deschiderea brașelor minim 5,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a	CE/ISO

						medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	MN-20-5-TI	Germania	Adeor medical AG	Angulare, lungimea brașelor - maxim 5,0mm; deschiderea brașelor minim 3,5mm; forța de închidere 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Angulare, lungimea brașelor - maxim 5,0mm; deschiderea brașelor minim 4,0mm; forța de închidere 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	MN-20-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Curbate, lungimea brașelor - maxim 6,3mm; deschiderea brașelor minim 6,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de	Curbate, lungimea brașelor – 7,0mm; deschiderea brașelor minim 5,0mm; forța de închidere minim 110 g; nonferomagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din titan, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de	CE/ISO

						Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	
86	33000000-0	Clipuri cerebrale	ST-BY-7-TI	Germania	Adeor medical AG	Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor minim 5,7 mm; forța de închidere minim 110g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	Tip baionetă, lungimea brașelor - maxim 7,0 mm; deschiderea brașelor 7,9 mm; forța de închidere minim 180g; non-feromagnetic, testate la 3 Tesla, codificate color, din phynox, sterile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant) * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. Documente confirmative: *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. *Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare	CE/ISO

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

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