

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	u/M	cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă
1	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 27 Manjetă standart	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 27 Manjetă standart	buc	10	<p>a. Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN.</li> <li>-Inelul și discul să fie vizibile radiografic</li> <li>- Profil hemodinamic optim:</li> <li>-unghii de deschiderea <math>\geq 75-85^\circ</math></li> <li>-turbulenta de staza minima</li> <li>-regurgitarea minima in pozitia inchisa</li> <li>-valva rotabila dupa insertie</li> <li>-materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare</li> <li>-mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare.</li> <li>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</li> </ul> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
2	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 29 Manjetă standart	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 29 Manjetă standart	buc	40	<p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN.</li> <li>-Inelul și discul să fie vizibile radiografic</li> <li>- Profil hemodinamic optim:</li> <li>-unghii de deschiderea <math>\geq 75-85^\circ</math></li> <li>-turbulenta de staza minima</li> <li>-regurgitarea minima in pozitia inchisa</li> <li>-valva rotabila dupa insertie</li> <li>-materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare</li> <li>-mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare.</li> <li>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</li> </ul> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. .</p>

3	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 31 Manjetă standart</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 31 Manjetă standart</p>	buc	<p>5 Mitrale -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic - Profil hemodinamic optim: -unghii de deschiderea <math>\geq 75-85^\circ</math> -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare -mecanism de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare. -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
4	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 21</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 21</p>	buc	<p>15 b. Aortice: -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim <math>75^\circ</math> Unghi de lucru de peste <math>50^\circ</math> Valva rotabila dupa insertie Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip “balama”, spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesuturile invecinate) Performanta hemodinamica crescuta</p>

					<p>Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm<sup>2</sup>  -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate  Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *  Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
5	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica  Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N23  Manjetă standart</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica  Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N23  Manjetă standart</p>	buc	20	<p>b. Aortice:  -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic  Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim 75°  Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie  Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip “balama”, spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac  Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor  Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii  Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate  Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului  Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia  Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular  Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara  Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesuturile invecinate)  Performanta hemodinamica crescuta  Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm<sup>2</sup>  -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate  Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *  Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
6	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu</p>	buc	15	<p>b. Aortice:  -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic</p>

	<p>dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N25 Manjetă standart</p>	<p>dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N25 Manjetă standart</p>			<p>Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim 75° Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip “balama”, spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozaate Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesuturile invecinate) Performanta hemodinamica crescuta Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm<sup>2</sup> -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate Pentru dispozitivele medicale Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
7	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N27 Manjetă standart</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N27 Manjetă standart</p>	buc	4	<p>b. Aortice: -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim 75° Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip “balama”, spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozaate Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile</p>

					<p>inelului</p> <p>Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia</p> <p>Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular</p> <p>Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara</p> <p>Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesuturile invecinate)</p> <p>Performanta hemodinamica crescuta</p> <p>Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm<sup>2</sup></p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
8	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 19 Manjetă redusă</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 19 Manjetă redusă</p>	buc	5	<p>b. Aortice:</p> <p>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN.</p> <p>-Inelul și discul să fie vizibile radiografic.</p> <p>-Profil hemodinamic optim:- unghii de deschiderea <math>\geq 85^\circ</math>, arcul de lucru <math>55^\circ</math></p> <p>-turbulenta de staza minima</p> <p>-regurgitarea minima in pozitia inchisa</p> <p>-valva rotabila dupa insertie</p> <p>-materialu textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP</p> <p>-mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg</p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
9	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu</p>	<p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu</p>	buc	15	<p>b. Aortice:</p> <p>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și</p>

	prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primate cu urmatoarea transa- N 21 Manjetă redusă	prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primate cu urmatoarea transa- N 21 Manjetă redusă			RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic. -Profil hemodinamic optim:- unghii de deschiderea $\geq 85^\circ$ , arcul de lucru $55^\circ$ -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialu textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP -mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale, a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
10	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primate cu urmatoarea transa- N 23 Manjetă redusă	Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombotica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primate cu urmatoarea transa- N 23 Manjetă redusă	buc	10	b. Aortice: -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic. -Profil hemodinamic optim:- unghii de deschiderea $\geq 85^\circ$ , arcul de lucru $55^\circ$ -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialu textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP -mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale, a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
11	Proteze valvulare cardiace biologice- N 27	Proteze valvulare cardiace biologice- N 27	buc	5	c.Mitrale -tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent -tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice, controlate, publicate in reviste de specialitate

					<p>recunoscute</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-deschidere sincrona a foitelor</li> <li>-configuratie supraanulara</li> <li>-dizain radiopac</li> <li>-tratament cu glutar –aldehida</li> <li>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</li> <li>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</li> </ul>
12	Proteze valvulare cardiace biologice- N 29	Proteze valvulare cardiace biologice- N 29	buc	13	<p>c.Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</li> <li>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</li> <li>-deschidere sincrona a foitelor</li> <li>-configuratie supraanulara</li> <li>-dizain radiopac</li> <li>-tratament cu glutar –aldehida</li> <li>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</li> <li>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</li> </ul>
13	Proteze valvulare cardiace biologice- N 31	Proteze valvulare cardiace biologice- N 31	buc	3	<p>c.Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</li> <li>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</li> <li>-deschidere sincrona a foitelor</li> <li>-configuratie supraanulara</li> <li>-dizain radiopac</li> <li>-tratament cu glutar –aldehida</li> <li>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</li> <li>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în</li> </ul>

					dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
14	Valva aortica biologica constituita din pericard bovin N 21	Valva aortica biologica constituita din pericard bovin N 21	buc	3	<p>c.Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</li> <li>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</li> <li>-deschidere sincrona a foitelor</li> <li>-configuratie supraanulara</li> <li>-dizain radiopac</li> <li>-tratament cu glutar –aldehida</li> <li>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</li> <li>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</li> </ul>
15	Inel rigid pentru anuloplastie N 28	Inel rigid pentru anuloplastie N 28	buc	5	<p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă,</li> <li>-constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman</li> <li>-constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica</li> <li>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</li> <li>-sa prezinte certificat de calitate conform standartelor internationale ISO, CE. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</li> </ul>
16	Inel rigid pentru anuloplastie N 30	Inel rigid pentru anuloplastie N 30	buc	15	<p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă,</li> <li>-constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman</li> <li>-constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica</li> <li>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</li> <li>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</li> </ul>



					Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
17	Inel rigid pentru anuloplastie N 32	Inel rigid pentru anuloplastie N 32	buc	15	Mitrale -inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă, -constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman -constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
18	Inel rigid pentru anuloplastie N 34	Inel rigid pentru anuloplastie N 34	buc	5	Mitrale -inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă, -constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman -constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
19	Inel rigid pentru anuloplastie N 36	Inel rigid pentru anuloplastie N 36	buc	1	Mitrale -inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă, -constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman -constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
20	Inel incomplet pentru reconstructi e	Inel incomplet pentru reconstructi e	buc	1	Tricuspide -forma tridimensionala a inelului sa conforme cu geometria normala a inelului anular tricuspide

	tricuspida (Contour 3D) N30	tricuspida (Contour 3D) N30			uman -inel incomplet pentru nu a interfera cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus in inaltime -sa fie marcat cu trei puncte in pozitiile corespunzatoare comisurilor cuspaie -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
21	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N32	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N32	buc	3	Tricuspide -forma tridimensională a inelului să conforme cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu a interfera cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus in inaltime -sa fie marcat cu trei puncte in pozitiile corespunzatoare comisurilor cuspaie -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
22	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N34	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N34	buc	5	Tricuspide -forma tridimensională a inelului să conforme cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu a interfera cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus in inaltime -sa fie marcat cu trei puncte in pozitiile corespunzatoare comisurilor cuspaie -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
23	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N36	Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspida (Contour 3D) N36	buc	5	Tricuspide -forma tridimensională a inelului să conforme cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu a interfera cu sistemul de conducere a inimii

					<p>-inel cu profil redus in inaltime          -sa fie marcat cu trei puncte in pozitiile corespunzatoare comisurilor cuspaie          -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului          Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
24	Petic din Pericard bovin 10x10 cm	Petic din Pericard bovin 10x10 cm	buc	3	<p>țesut biologic : petic din pericard bovin          -pericard bovin de origine animala stabilizat cu solutie glutaraldehida          -perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
25	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 28 Lungimea (cm) – 12-15	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 28 Lungimea (cm) – 12-15	buc	5	<p>Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
26	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 30 Lungimea (cm) – 12-15	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) -30 Lungimea (cm) – 12-15	buc	5	<p>Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
27	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 32 Lungimea (cm) – 12-15	Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 32 Lungimea (cm) – 12-15	buc	5	<p>Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic</p>

					*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
28	Clei biologic Bioglu Siringa 2,0 ml	Clei biologic Bioglu Siringa 2,0 ml	buc	5	Lipici chirurgical (clei biologic) pentru lipirea peretilor disectiei de aorta si controlul hemostazei, Siringa preumpluta cu 2 componente Cantitatea 15 gr Conținutul: Gelatină, Resorcină, Formaldehidă Setul format din: - 1 tub cu conținutul de gelatină, resorcină - 1 flacon de 5 ml cu conținutul de formaldehidă - 1 seringă de 5 ml - 1 cateter-aplicator de 10 cm Setul să fie steril. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
29	Clei biologic Bioglu Siringa 5,0 ml	Clei biologic Bioglu Siringa 5,0 ml	buc	12	Lipici chirurgical (clei biologic) pentru lipirea peretilor disectiei de aorta si controlul hemostazei, Siringa preumpluta cu 2 componente Cantitatea 15 gr Conținutul: Gelatină, Resorcină, Formaldehidă Setul format din: - 1 tub cu conținutul de gelatină, resorcină - 1 flacon de 5 ml cu conținutul de formaldehidă - 1 seringă de 5 ml - 1 cateter-aplicator de 10 cm Setul să fie steril. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
30	Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 7 Fr	Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 7 Fr	buc	5	Lungimea canulei – 31 cm dimensiunile interne 7 Fr Introducer- da Diametrul intern -7 Fr. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

31	Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 9 FR	Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 9 FR	buc	5	Lungimea canulei – 31 cm, dimensiunile interne 9 Fr Introducer- da Diametrul intern -9 Fr *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
32	Canule aortica pentru adulti Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	Canule aortica pentru adulti Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	buc	150	Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat ( cliuv) Unghiul cliuvului , grade - 90 Cliuvul este taiat oblic -Da Flansa rotunda ce se afla deodata la sfirsitul cliuvului cu 2 urechise semilunare pentru sutura- Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient ( diferenta presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 40 Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
33	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 30 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 30 cm	buc	30	Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 30 cm Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient ( diferenta presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 30 Mărimea conectorul integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica

					codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
34	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm	buc	30	Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat ( cliuv) Unghiul cliuvului, grade - 45 Inelul bombat deodata dupa cliuv – Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 42 Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
35	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului grade- 90 Cliuvul este taiat oblic -Da Flansa rotunda ce se afla deodata la sfirsitul cliuvului cu 2 urechiuse semilunare pentru sutura- Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 30 Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
36	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 22	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 22	buc	30	Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 30,5 cm Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da

	Lungimea canulei, aprox. – 30,5 cm	Lungimea canulei, aprox. – 30,5 cm			<p>Forma canulelor - Dreaptă alungită  Materialul vârfului - Polivinilclorid  Rezistente la răsucire - Armată  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 35  Mărimea conectorul integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
37	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 21 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 21 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm	buc	10	<p>Mărimea internă (Fr) - 21  Lungimea canulei, aprox. – 36 cm  Introducător - Nu  Capac protectorul al conectorului – Da  Forma canulei - Cu vârful curbat ( cliuv)  Unghiul cliuvului, grade - 45  Inelul bombat deodată după cliuv – Da  Materialul vârfului - Polivinilclorid  Rezistente la răsucire - Armată  Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 55  Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
38	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.- 28 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.- 28 cm	buc	20	<p>Mărimea internă (Fr) - 20  Lungimea canulei ,cm aprox.- 28 cm  Introducător - Nu  Capac protectorul al conectorului – Da  Forma canulelor - cu vârful curbat ( cliuv)  Vârful este tăiat oblic -Da  Unghiul cliuvului grade- 90  Flansa rotundă ce se află deodată la sfîrșitul cliuvului cu 2 urechiuse semilunare pentru sutură- Da  Materialul vârfului - Polivinilclorid  Rezistente la răsucire - Armată  Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 45  Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și</p>

					Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
39	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.-30,5	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.-30,5	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.-30,5 Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 50 Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
40	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei ,cm aprox.-30	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei ,cm aprox.-30	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei ,cm aprox.-30 Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 70 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
41	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	Canule aortica pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm	buc	10	Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat ( cliuv) Unghiul cliuvului, grade - 45 Inelul bombat deodată după cliuv – Da



					<p>Materialul vârfului - Polivinilclorid  Rezistente la răsucire - Armată  Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 55  Mărimea conectorului integrat( nu anexat!) (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și  Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale  semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta  următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b)  ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate  obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica  codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului  prezentat.</p>
42	Canule venoase Canula venoasă în 2 etape pentru adulți	Canule venoase Canula venoasă în 2 etape pentru adulți	buc	60	<p>Mărimea internă (Fr) - 36/51  Forma canulei - Dreaptă  Lungimea canulei, aprox. Cm – 38  Introducer – Da  Rezistente la răsucire - Armată  Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 5  Mărimea conectorului incorporat( nu anexat!) (inch) - 1/2*Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și  Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale  semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta  următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b)  ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate  obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica  codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului  prezentat.</p>
43	Canule venoase Canula venoasă bilumen pentru adulți	Canule venoase Canula venoasă bilumen pentru adulți	buc	60	<p>Mărimea internă (Fr) - 34/46  Forma canulei - Dreaptă  Lungimea canulei , cm -38  Introducer – Da  Rezistente la răsucire - Armată  Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da  Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 6  Mărimea conectorului incorporat( nu anexat!) (inch) - 1/2*Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și  Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale  semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta  următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b)  ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate  obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica  codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului  prezentat.</p>

44	Canule venoase Canula venoasa bilumen pentru adulti	Canule venoase Canula venoasa bilumen pentru adulti	buc	60	Mărimea internă (Fr) - 32/40 Forma canulei - Dreaptă Lungimea canulei , cm -38,1 Introducer – Da Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat( nu anexat!) (inch) - ½*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
45	Canule venoase Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti	Canule venoase Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 32-40 Forma canulei - Dreaptă, cu lumen aplatizat Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat (inch) - ½*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
46	Canule venoase Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti	Canule venoase Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 36-46 Forma canulei - Dreaptă, cu lumen aplatizat Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat (inch) - ½*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
47	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacífico ”pentru adulti	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacífico ”pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 31 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate

					Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 20 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
48	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 28 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 25 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
49	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 24 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 25 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
50	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico ”pentru adulti	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 22 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 40 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de

					conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
51	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 36 Forma canulei - dreapta	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 36 Forma canulei - dreapta	buc	10	Mărimea internă (Fr) - 36 Forma canulei - dreapta Tipul vârfului - polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 12 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
52	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 34 Forma canulelor - Dreaptă	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 34 Forma canulelor - Dreaptă	buc	180	Mărimea internă (Fr) - 34 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 22 Mărimea conectorului incorporat (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
53	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 32 Forma canulelor - Dreaptă	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulți Mărimea internă (Fr) - 32 Forma canulelor - Dreaptă	buc	170	Mărimea internă (Fr) - 32 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 27 Mărimea conectorului incorporat (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

54	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 30 Forma canulelor - Dreaptă	Canulă venoasă monolumen dreaptă pentru adulti Mărimea internă (Fr) - 30 Forma canulelor - Dreaptă	buc	20	Mărimea internă (Fr) - 30 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient ( diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 32 Mărimea conectorului (inch) - 3/8*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
55	Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 20	Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 20	buc	40	Material tubului - Silicon Material conductorului - Polivinilclorid Rigiditatea conductorului - Minimală*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
56	Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 16	Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 16	buc	160	Material tubului - Silicon Material conductorului - Polivinilclorid Rigiditatea conductorului - Minimală*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
57	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulti 11	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulti 11	buc	120	Mărimea internă(Fr) - 11*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
58	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulti 9	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulti 9	buc	60	Mărimea internă(Fr) - 9*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență

					de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
59	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulți 7	Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulți 7	buc	40	Mărimea internă(Fr) - 7*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
60	Canule pentru cardioplegie antegradă cu vent pentru adulți	Canule pentru cardioplegie antegradă cu vent pentru adulți	buc	140	Mărimea internă(Fr) - 9*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
61	Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea automată pentru adulți	Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea automată pentru adulți	buc	10	Mărimea internă(Fr) - 10*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
62	Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea manuală (cu siringa) pentru adulți	Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea manuală (cu siringa) pentru adulți	buc	10	Mărimea internă(Fr) - 14*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
63	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3	buc	40	Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 3*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
64	Canule pentru perfuzia coronariană	Canule pentru perfuzia coronariană directă	buc	40	Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock

	directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3,5	pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3,5			Mărimea (mm) - 3,5*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
65	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 4	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 4	buc	40	Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 4*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
66	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 5	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 5	buc	40	Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 5*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
67	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3	buc	40	Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
68	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3,5	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulti Mărimea internă (mm) - 3,5	buc	40	Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în

					dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
69	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 4	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 4	buc	40	Dreaptă cu unghiul 90° - „femal”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
70	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 5	Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 5	buc	40	Dreaptă cu unghiul 90° - „femal”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
71	Adaptor cardioplegic de tip Y pentru livrarea cardioplegiei simultana în ambele coronare adulți si copii	Adaptor cardioplegic de tip Y pentru livrarea cardioplegiei simultana în ambele coronare adulți si copii	buc	100	Lungime integrală (cm) - 19,1 Lungime piciorului comun (cm) - 7,6*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
72	Adaptor cardioplegic pentru cardioplegia selectiva coronara	Adaptor cardioplegic pentru cardioplegia selectiva coronara	buc	100	Lungime piciorului comun (cm) - 8,9 Lungimea piciorului separate (cm) -25,4 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
73	Cardiac aspirator (sump) Mărimea, (Fr) - 18	Cardiac aspirator (sump) Mărimea, (Fr) - 18	buc	100	Mărimea, (Fr) - 18*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de



				conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
74	Macrosucker (aspirator cardiotoromie Diametrul intern, (Fr) – 20	Macrosucker (aspirator cardiotoromie Diametrul intern, (Fr) – 20	buc	100	Diametrul intern, (Fr) – 20*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.