

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 3.2.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE **privind valabilitatea ofertei**

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN **SANATATE**

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și
intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină
Urgentă pentru anul 2022 "

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1637668384540 din 04.02.2022

pentru o durată de 160 (una sută șaiszeci) zile, respectiv până la data
de 14.07.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 3.2.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022		
Obiectul achiziției:						Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
5	Cateter pentru suport	Cateter pentru suport	TrailBlazer SC-0xx-xxx	SUA	Medtronic	Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal, compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " . Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor . Cateter proiectat pentru trecerea prin occluziile cronice. Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasați între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasați pe suprafața cateterului nu vor fi acceptați). Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent și sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen. Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. Markeri situate :primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful , ulterioră distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 "). Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu. Forma mâiner "guppy" pentru control ergonomic. Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0.018 " - 2,2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F. Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal, compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " . Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor . Cateter proiectat pentru trecerea prin occluziile cronice. Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasați între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasați pe suprafața cateterului nu vor fi acceptați). Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent și sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen. Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. Markeri situate :primul marker cu distanța de 2,5 mm de la vârful , ulterioră distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 "). Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu. Forma mâiner "guppy" pentru control ergonomic. Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0.018 " - 2,2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F. Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
17	Cateter cu balon	Cateter cu balon	Evercross AB35W0xxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markerii radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. Lungime shaft 40,80 și 135 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoză. Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametri=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm.Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markerii radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. Lungime shaft 40,80 și 135 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoză. Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametri=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm.Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

18	Cateter periferic cu balon	Cateter periferic cu balon	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 80-150cm. Rezistenți la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoză (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1.5-2.0-2.5-3.0-3.5-4.0 mm. lungimi=20-40-60-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominal pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. Capacitatea pliuilelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflata rapidă a balonului Possibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F. Diametru virfului distal nu mai mult de 0.016 in. Diametru partii proximale a staffului nu mai mult de 1,24 mm Diametru partii distale a staffului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 80-150cm. Rezistenți la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoză (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1.5-2.0-2.5-3.0-3.5-4.0 mm. lungimi=20-40-60-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominal pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. Capacitatea pliuilelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflata rapidă a balonului Possibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F. Diametru virfului distal nu mai mult de 0.016 in. Diametru partii proximale a staffului nu mai mult de 1,24 mm Diametru partii distale a staffului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE
19	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ". • Diametre : 2.0-2.5-3.0-3.5-4.0-5.0-5.5-6.0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizin co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Capacitatea pliuilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflata rapidă a balonului. • Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markeri radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F și 5F în dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul partii distale a staffului nu mai mult 0,99 mm. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ". • Diametre : 2.0-2.5-3.0-3.5-4.0-5.0-5.5-6.0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizin co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Capacitatea pliuilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflata rapidă a balonului. • Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markeri radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F și 5F în dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul partii proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul partii distale a staffului nu mai mult 0,99 mm. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE

20	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Admiral Extreme SB1xxxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru infatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0-12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, infolat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 80, 130cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0.035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtin, cu pereti supli, fixibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta sa va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru infatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0-12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, infolat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 80, 130cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0.035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtin, cu pereti supli, fixibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta sa va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
21	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Inpact Admiral	SUA	Medtronic	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - diametre necesare: 4-7 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala: 8 atm - RPB.unica pentru toate diametrele si lungimi ale balonului (ex:14 atm) - compatibilitate pentru laci introdusoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0.0359 Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Pacitaxel in concentratie recomandat de peste 3.2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantiei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic Distributie uniforma a substantiei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficile terapiei pe o perioada de 2 ani Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta sa va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - diametre necesare: 4-7 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala: 8 atm - RPB.unica pentru toate diametrele si lungimi ale balonului (ex:14 atm) - compatibilitate pentru laci introdusoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0.0359 Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Pacitaxel in concentratie recomandat de peste 3.2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantiei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic Distributie uniforma a substantiei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficile terapiei pe o perioada de 2 ani Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta sa va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

23	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4.0 FrAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4.0 FrAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
24	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mmAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mmAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

26	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	Amphirion Deep AMDxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat treceri frului de ghidare iar celalalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru frul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilată. Portul de acces al frului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al frului de ghidare este de 0.014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului frului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Lungimea utilă a cateterului, 120cm si 150 cm. Acoperire hidrofilica a balonului si a shaftului in portiunea distala Diametru: proximal 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (120 mm shaft); proximal 3.9 Fr, mijloc 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (150 mm shaft) Compatibilitate introducător: 4Fr Balon forma tronconica cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm Presiune nominala: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianța inclusa in ambalaj Dimensiunea și presiunea inscrite pe record 2 markere radiopace distal și proximal de balon Vârful cu profil de 0,017. Autorizate de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat treceri frului de ghidare iar celalalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru frul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilată. Portul de acces al frului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al frului de ghidare este de 0.014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului frului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Lungimea utilă a cateterului, 120cm si 150 cm. Acoperire hidrofilica a balonului si a shaftului in portiunea distala Diametru: proximal 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (120 mm shaft); proximal 3.9 Fr, mijloc 3.3 Fr, distal 2.8 Fr (150 mm shaft) Compatibilitate introducător: 4Fr Balon forma tronconica cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm Presiune nominala: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianța inclusa in ambalaj Dimensiunea și presiunea inscrite pe record 2 markere radiopace distal și proximal de balon Vârful cu profil de 0,017. Autorizate de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
27	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	VisiPro PXP35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celulile deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6,7-8-9-10 mm Markeri tarziu la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3,5, 3,6, 3,75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Vîrf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stiff flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemiei 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pluri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si comune. Studiul sa evalueze pastrearea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocizie. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celulile deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6,7-8-9-10 mm Markeri tarziu la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3,5, 3,6, 3,75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Vîrf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stiff flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemiei 0.079, 0.081, 0.083, 0.088, 0.092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pluri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si comune. Studiul sa evalueze pastrearea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocizie. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

28	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Evervlex Entrust EVX35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035" Particularitat: Stent produs dintr-un singur tub prin tiere cu laser, finisaj electrolic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor în spirală (tip comutare) pentru distribuția mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenul vasului. Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea pereților stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Marker din tantal la fiecare 3 varfuri ale coranet stentului , numărul markerilor varind în funcție de mărimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia . Sistem de siguranță pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea parțială sau totală a acestuia . Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea fricțiunii și precizia manevrari. Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii în timpul aplicării stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila în maner si control auditiv la deschiderea stentului. Valva hemostatica. Performantele stentului în timp (la 3 ani) sa fie evidentiata de cel puțin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm si lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035" Particularitat: Stent produs dintr-un singur tub prin tiere cu laser, finisaj electrolic al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor în spirală (tip comutare) pentru distribuția mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenul vasului. Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea pereților stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Markerii din tantal la fiecare 3 varfuri ale coranet stentului , numărul markerilor varind în funcție de mărimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia . Sistem de siguranță pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea parțială sau totală a acestuia . Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea fricțiunii și precizia manevrari. Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii în timpul aplicării stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila în maner si control auditiv la deschiderea stentului. Valva hemostatica. Performantele stentului în timp (la 3 ani) sa fie evidentiata de cel puțin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
30	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Pretege Everflex PRP35XXXXXXX	SUA	Medtronic	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuie mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Grosimea perețului stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10,55 g/mm. Putere de dezvăluire nu mai mul de 6,3. g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capețele stentului nu se extins la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Capătatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capăt în funcție de mărime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare. În timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părți proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare OBLIGATORIU Varful este atașat la cateterul interior, la dezvăluire stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemiei de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiflul are mai multe zone de mare flexibilitate Capătul proximal rigid al sistemiei de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin tiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuie mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radiala înalta, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înalta a stentului. Grosimea perețului stentului nu mai puțin de 0,0088 mm. Presiunea radiala nu mai puțin de 10,55 g/mm. Putere de dezvăluire nu mai mul de 6,3. g/mm. Lustruire electrolică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capețele stentului nu se extins la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Capătatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capăt în funcție de mărime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare. În timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părți proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare OBLIGATORIU Varful este atașat la cateterul interior, la dezvăluire stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemiei de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiflul are mai multe zone de mare flexibilitate Capătul proximal rigid al sistemiei de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introducător 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

32	Stent Venos Autoexpandabil	Stent Venos Autoexpandabil	Abre Venous Self-expanding Stent System AB9GXXXXXX90	SUA	Medtronic	Stent Venos Autoexpandabil pentru tratamentul simptomatic al disfuncționalităților de curgere prin venele iliofemorale Stent autoexpandabil din nitinol ce conferă o bună apozitie la nivelul vaselor fără a sacrifica rezistența radială. Forța radială este uniformă și oferă o rezistență constantă la compresia de-a lungul stentului Sistemul de livrare prin cateter de 9Fr, este disponibil în diverse dimensiuni ce se potrivesc anatomiei venelor iliofemorale Lungimea cateterului este de 90 cm Dimensiuni disponibile: Lungimea 40-150 mm, Diametru 10-20	Stent Venos Autoexpandabil pentru tratamentul simptomatic al disfuncționalităților de curgere prin venele iliofemorale Stent autoexpandabil din nitinol ce conferă o bună apozitie la nivelul vaselor fără a sacrifica rezistența radială. Forța radială este uniformă și oferă o rezistență constantă la compresia de-a lungul stentului Sistemul de livrare prin cateter de 9Fr, este disponibil în diverse dimensiuni ce se potrivesc anatomiei venelor iliofemorale Lungimea cateterului este de 90 cm Dimensiuni disponibile: Lungimea 40-150 mm, Diametru 10-20	ISO, CE
34	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Conține - Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valvă în "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3.Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice 1, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Conține - Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valvă în "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3.Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice 1, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE

35	Set inflator cu manometru tip "B"	Set inflator cu manometru tip "B"	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston" , valvă hemostatică cu sistem "bleedback" cu arc metalic Indeflator cu presiune de pana la 30 atm Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm Varianta cu doua valve pe sistem pentru proceduri cu multiple dispozitive. Setul sa contina si torquerul si introducerul. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston" , valvă hemostatică cu sistem "bleedback" cu arc metalic Indeflator cu presiune de pana la 30 atm Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm Varianta cu doua valve pe sistem pentru proceduri cu multiple dispozitive. Setul sa contina si torquerul si introducerul. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
42	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	Cragg-McNamara 410xx-01	SUA	Medtronic	Cateter cu lumen unic Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obtuare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrarii solutiilor de infuzie. Solutiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. Utilizarea fara ghid care imbunatatestea diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare. Portiune de infuzie, cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica. Diametru: 4Fr si 5Fr Lungimi cateter: 40cm, 65cm , 100cm, 135cm Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038" Lungimi ale portiunii de infuzie: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter cu lumen unic Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obtuare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrarii solutiilor de infuzie. Solutiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. Utilizarea fara ghid care imbunatatestea diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare. Portiune de infuzie, cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica. Diametru: 4Fr si 5Fr Lungimi cateter: 40cm, 65cm, 100cm, 135cm Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038" Lungimi ale portiunii de infuzie: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

48	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	Concerto™ Helix/3D NVxxxxxxxx/PVxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/împingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu împingere pe ghid 0.018/0.035; spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Creșterea volumului după activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/împingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu împingere pe ghid 0.018/0.035; spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Creșterea volumului după activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
49	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Contine: siringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu arpișoare. Infuzie/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub cu lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi. Steril, jetabil. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Contine: siringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu arpișoare. Infuzie/deflație rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub cu lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi. Steril, jetabil. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

50	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA	Medtronic	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrari stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm Suprafata stentului sa prezinte marcate din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radioscopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrari stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm Suprafata stentului sa prezinte marcate din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radioscopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
51	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cateter ghid prevazut cu balon de olcuzie	Cello 16100x0	SUA	Medtronic	Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Construcie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Construcie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

52	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
53	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	Navien RFXxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Vari drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Vari drept sau angulat 25 grade. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Vari drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Vari drept sau angulat 25 grade. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

54	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Avigo 103-0606-200	SUA	Medtronic	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară cu suport sport pentru diverse sisteme cu destinație endovasculară intracerebrală. Capat distal din platina radiopacă cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabili-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară cu suport sport pentru diverse sisteme cu destinație endovasculară intracerebrală. Capat distal din platina radiopacă cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabili-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
----	--	--	--------------------	-----	-----------	---	---	---------

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

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

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:			ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022									
Obiectul achiziției:			Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022									
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
5	Cateter pentru suport	Cateter pentru suport	10	Buc	2 272.40	2 454.19	22 724.00	24 541.90	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
17	Cateter cu balon	Cateter cu balon	20	Buc	2 010.20	2 171.02	40 204.00	43 420.40	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
18	Cateter periferic cu balon	Cateter periferic cu balon	20	Buc	2 622.00	2 831.76	52 440.00	56 635.20	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
19	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	20	Buc	2 496.60	2 696.33	49 932.00	53 926.60	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
20	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstruative cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstruative cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	10	Buc	1 835.40	1 982.23	18 354.00	19 822.30	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
21	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	1	Buc	7 101.25	7 669.35	7 101.25	7 669.35	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
23	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	5	Buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
24	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	5	Buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
26	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	30	Buc	3 277.50	3 539.70	98 325.00	106 191.00	DDP (Franco destinație vâmut) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-

27	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	5	Buc	6 993.00	7 552.44	34 965.00	37 762.20	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
28	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	10	Buc	9 013.20	9 734.26	90 132.00	97 342.60	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
30	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	20	Buc	8 169.60	8 823.17	163 392.00	176 463.40	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
32	Stent Venos Autoexpandabil	Stent Venos Autoexpandabil	2	Buc	28 500.00	30 780.00	57 000.00	61 560.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
34	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	50	Buc	574.75	620.73	28 737.50	31 036.50	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
35	Set inflator cu manometru tip "B"	Set inflator cu manometru tip "B"	50	Buc	574.75	620.73	28 737.50	31 036.50	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
42	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	1	Buc	2 420.60	2 614.25	2 420.60	2 614.25	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
48	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	2	Buc	7 558.20	8 162.86	15 116.40	16 325.72	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
49	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	20	Buc	574.75	620.73	11 495.00	12 414.60	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
50	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	35	Buc	30 685.00	33 139.80	1 073 975.00	1 159 893.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
51	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	35	Buc	12 918.10	13 951.55	452 133.50	488 304.25	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
52	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	35	Buc	5 508.00	5 948.64	192 780.00	208 202.40	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-

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

OXIVIT MED

Anexa nr. 23
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

53	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	35	Buc	12 210.00	13 186.80	427 350.00	461 538.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
54	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	35	Buc	5 718.35	6 175.82	200 142.25	216 153.70	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							3 092 423.00	3 339 817.17				

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

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

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 3.2.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE **privind valabilitatea ofertei**

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN **SANATATE**

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

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:
"Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și
intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină
Urgentă pentru anul 2022 "

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-
1637668384540 din 04.02.2022

pentru o durată de 160 (una sută șaizeci) zile, respectiv până la data
de 14.07.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 3.2.2022

Cu stimă,

Ofertant/candidat

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

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022		
Obiectul achiziției:						Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
5	Cateter pentru suport	Cateter pentru suport	TrailBlazer SC-0xx-xxx	SUA	Medtronic	Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal, compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " . Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor . Cateter proiectat pentru trecerea prin oclozile cronice. Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasați între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasați pe suprafața cateterului nu vor fi acceptate). Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent și sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen. Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. Markeri situate :primul marker cu distanța de 2.5 mm de la vârful , ulterioră distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 "). Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu. Forma mâiner "guppy" pentru control ergonomic. Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0.018 " - 2,2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F. Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Microcatheter să fie transparent cu un orificiu la capătul distal, compatibil cu ghidul de 0.014 " , 0.018 " , 0.035 " . Capătul proximal să conțină un adapter standard pentru conectarea ușoară a accesoriilor . Cateter proiectat pentru trecerea prin oclozile cronice. Să conțină nu mai puțin de trei markeri plasați între straturile cateterului – obligatoriu (markeri plasați pe suprafața cateterului nu vor fi acceptate). Format din două straturi : superficial - realizat dintr-un material foarte rezistent și sa aibă o acoperire hidrofilă la capătul distal , pe o lungime de 40 cm , stratul interior hidrofil produs din polietilen. Cateterul trebuie să fie cu vârf conic. Markeri situate :primul marker cu distanța de 2.5 mm de la vârful , ulterioră distanță de 15 mm una de alta (pentru 0.014 " și 0.018 ") și o distanță de 50 mm pentru (0,035 "). Lungimea markerilor nu mai puțin de 1,5 mm – obligatoriu. Forma mâiner "guppy" pentru control ergonomic. Profilul distal : pentru 0.014 " - 2F , 0.018 " - 2,2F , 0,035 " - 3.8F profilul proximal : . 0.014 " - 3,0 F ; 0,018 " - 3,4 F ; 0,035 " - 4.8F. Lungime 65 , 90 , 135 sau 150 cm. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
17	Cateter cu balon	Cateter cu balon	Evercross AB35W0xxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markerii radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. Lungime shaft 40,80 și 135 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoză. Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametru=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm.Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon periferic din Nylon-12, tip OTW cu compatibilitate cu ghidul 0.035 ". Acoperire hidrofilă pe toată suprafața. Markerii radioopace dublu. Presiune RBP 10-20 atm în dependență de dimensiunile balonului. Lungime shaft 40,80 și 135 cm. Rezistent la răsuciri și ridare. Vârful moale 360 de grade conic să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârf cu trecere bună prin stenoză. Compatibil cu introducător 5F pentru balon cu diametru 3-7 mm, 6F pentru balon 8-10 mm, 7F pentru balon 12 mm. diametru=3-4-5-6-7-8-9-10-11-12 mm lungimi=20-30-40-60-80-100- 120-150-200 mm.Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

18	Cateter periferic cu balon	Cateter periferic cu balon	Nanocross AB14W0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 80-150cm. Rezistenți la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoză (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1.5-2.0-2.5-3.0-3.5-4.0 mm. lungimi=20-40-60-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominal pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. Capacitatea pliuilelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflata rapidă a balonului Possibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F. Diametrul virfului distal nu mai mult de 0.016 in. Diametrul parti proximale a stafului nu mai mult de 1,24 mm Diametrul partii distale a stafului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Balon dublu-lumen din Nylon-12, tip OTW compatibil cu gidul de marimea nu mai mult de 0.014 ". Markeri radioopaci dublu (nu mai puțin de patru pentru balonul 210 mm) Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. Lungime shaft 80-150cm. Rezistenți la răsuciri și ridare. Vârful conic pe toată circumferința, forma conică să ofere ultra tranziție lină de la fir la vârful cu trecere bună prin stenoză (pentru toate lungimile a balonului inclusiv 210mm). diametre=1.5-2.0-2.5-3.0-3.5-4.0 mm. lungimi=20-40-60-120-150-210 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). Forma conica a balonului 210 mm obligatoriu. Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". Cresterea geometrică a balonului de la presiunea nominal pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. Capacitatea pliuilelor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm Deflata rapidă a balonului Possibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. Compatibil cu introducător nu mai mult de 4F. Diametrul virfului distal nu mai mult de 0.016 in. Diametrul parti proximale a stafului nu mai mult de 1,24 mm Diametrul partii distale a stafului nu mai mult 0,99 mm Ghid compatibil 0,014 Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE
19	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ". • Diametre : 2.0-2.5-3.0-3.5-4.0-5.0-5.5-6.0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizin co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Capacitatea pliuilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflata rapidă a balonului. • Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markeri radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F și 5F în dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul parti proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul parti distale a stafului nu mai mult 0,99 mm. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	• Balon dublu-lumen, tip OTW, compatibil cu gid de marimea nu mai mare de 0.018 ". • Diametre : 2.0-2.5-3.0-3.5-4.0-5.0-5.5-6.0 mm. • Lungimi : 20-40-60-80-100-120-150-180-200 mm (Lungimea de 20 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu). • Presiune nominală - 7-10 atm., presiune RBP – 14-18 atm. • Dizin co-axial pentru posibilitatea ridicata a balonului si torcabilitatea sporita a ghidului. • Cresterea geometrica a balonului de la presiunea nominala pîna la presiunea de spargere nu mai mult de 7%. • Capacitatea pliuilor pentru micșorarea profilului nu mai puțin de 3 mm. • Deflata rapidă a balonului. • Posibilitatea de re-pliere a balonului și repositionarea repetată în cateter. • Markeri radioopaci pe cateter la capetele balonului, care indica sectiunea de dilatare a balonului si permite amplasarea exacta a lui fata de leziune. • Markeri radioopaci sa fie obligatoriu flexibili pentru a se conforma complet anatomiei vasculare tortuoase. • Virf conic pe toata circumferinta, low-profile, pentru crosabilitate inalta prin leziunile complexe. • Acoperire hidrofilă pe toată suprafața (și a balonului și a cateterului) – obligatoriu. • Lungime shaft 90-150cm. • Rezistent la răsuciri și ridare(pentru toate lungimile a balonului inclusiv 200mm). • Partea proximală 1.24 ", distală - 0.99". • Compatibil cu introducător de 4F și 5F în dependenta de diametru. • Diametrul virfului distal nu mai mult de 0,016 in. • Diametrul parti proximale a shaftului nu mai mult de 1,24 mm. • Diametrul parti distale a stafului nu mai mult 0,99 mm. Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnatura participantului; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4 în oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE

20	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Admiral Extreme SBxxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru infatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0-12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, infolat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 80, 130cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0.035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtin, cu pereti supli, fixibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexeale corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru infatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 3.0-12.0 mm Lungimi balon : 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, infolat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala in functie de dimensiuni, conform specificatiei producatorului Diametru shaft 5-7Fr Dublu lumen pentru imbunatatirea manevrabilitatii, flexibilitatii, penetrabilitatii si reducerea colabarii. Lungime utilizabila: 80, 130cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile maximum 0.035" Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtin, cu pereti supli, fixibili, rezistenti la zgarieturi. Profil minimalizat prin foldarea balonului in 6 pliuri. Shaftul si umerii balonului acoperiti hidrofilic pentru stabilitate la parcurgerea leziunii si in timpul inflatarii. 2 Marker radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexeale corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
21	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Inpact Admiral SBxxxxxxxP	SUA	Medtronic	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - diametre necesare: 4-7 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala: 8 atm - RPB.unica pentru toate diametrele si lungimi ale balonului (ex:14 atm) - compatibilitate pentru leci introdusoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0.0359 Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Pacitaxel in concentratie recomandat de peste 3.2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantiei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic Distributie uniforma a substantiei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficile terapiei pe o perioada de 2 ani Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexeale corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV Balon OTW - diametre necesare: 4-7 mm - lungimi necesare: 40, 60, 80, 120 mm - presiune nominala: 8 atm - RPB.unica pentru toate diametrele si lungimi ale balonului (ex:14 atm) - compatibilitate pentru leci introdusoare de 5Fr, 6Fr si 7 Fr (in functie de diametrele balonului) - markeri radioopaci (platina-iridiu) pentru vizualizarea si pozitionarea balonului in zona de leziune sub control fluoroscopic Lungimi necesare pentru cateter: 80cm si 130 cm Port pentru fir ghid si port pentru balon Compatibilitate cu ghid 0.0359 Substanta activa pentru inhibitie neointimala: Pacitaxel in concentratie recomandat de peste 3.2 µg/mm² (in caz de deviatie participantul trebuie sa prezinte studii clinice de eficienta a dozei) Excipientul pentru absorbtia substantiei active: excipient natural pur in proportie de 100%, hidrofilic si netoxic Distributie uniforma a substantiei active si a excipientului pe balon care sa confere eliberarea uniforma a dozei terapeutice in peretele vasului Doza terapeutica sa se mentina pe o durata de peste 6 luni si sa fie nedetectabila dupa 11-12 luni Produsul sa beneficieze de studii clinice de nivel 1, care sa demonstreze eficacitatea si cost beneficile terapiei pe o perioada de 2 ani Autorizatie de la producator: Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexeale corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t: 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

23	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4.0 FrAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 20, 40, 60, 80, 120, 150 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 8atm, RPB 22 atm Diametru shaft 4Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4.0 FrAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
24	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Pacific Plus PCE 0xxxxxxx	SUA	Medtronic	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mmAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Balon OTW Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie si deflatie rapida si repetata Diametre necesare pentru balon: 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm Lungimi balon: 150, 200, 250, 300 mm Tip balon: complianta scazuta, acoperit hidrofilic, trifoliat, 2 markeri platina-iridium Presiune nominala 16atm, RPB 14 atm Diametru shaft 3.9 Fr-4.2 Fr Lungime utilizabila: 90, 130, 180 cm Partea distala shaft acoperita hidrofilic Ghiduri compatibile: 0.014" si 0.018" Diametru intern pentru introductor: 4 Fr: 4.0-5.0 x 200 mm si 5 Fr: 5.0-7.0 x 250 mmAutorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

26	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	Amphirion Deep AMDxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat treceri frului de ghidare iar celalalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru frul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilată. Portul de acces al frului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al frului de ghidare este de 0.014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului frului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Lungimea utilă a cateterului, 120cm si 150 cm. Acoperire hidrofilica a balonului si a shaftului in portiunea distala Diametru: proximal 3,3 Fr, distal 2,8 Fr (120 mm shaft); proximal 3,9 Fr, mijloc 3,3 Fr, distal 2,8 Fr (150 mm shaft) Compatibilitate introducător: 4Fr Balon forma tronconica cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm Presiune nominala: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianța inclusa in ambalaj Dimensiunea și presiunea inscrite pe record 2 markere radiopace distal și proximal de balon Vârful cu profil de 0,017. Autorizate de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter de dilatare OTW cu balon și schimb rapid tip (RX) Cu un ax proximal cu un singur lumen, un ax distal cu două lumene și un balon aproape de vârful cateterului. Axul proximal sa fie un hipotub din oțel inoxidabil cu un conector luer-lock la capătul proximal (racord), pentru umflarea balonului. Pe latura opusă, o construcție de trecere ce va garanta transmiterea optimă a cuplului de împingere pe întreaga lungime a cateterului. Primul lumen al axului distal este dedicat treceri frului de ghidare iar celalalt lumen, care sa se continue pe întreaga lungime a axului proximal până la racord, este dedicat umflării balonului. Lumenul pentru frul de ghidare sa permita utilizarea de fire de ghidare pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza ce trebuie dilată. Portul de acces al frului de ghidare se sa fie la vârful cateterului, iar portul de ieșire la aprox. 28-30 cm de vârf. Diametrul maxim al frului de ghidare este de 0.014" (0,36 mm). Ambalajul steril sa conțină un ac cu port pentru luer, pentru facilitarea spălării lumenului frului de ghidare de 0,014", clemă pentru facilitarea manevrării cateterului și menținerea acestuia în câmpul steril. Lungimea utilă a cateterului, 120cm si 150 cm. Acoperire hidrofilica a balonului si a shaftului in portiunea distala Diametru: proximal 3,3 Fr, distal 2,8 Fr (120 mm shaft); proximal 3,9 Fr, mijloc 3,3 Fr, distal 2,8 Fr (150 mm shaft) Compatibilitate introducător: 4Fr Balon forma tronconica cu lungimi: 20, 40, 80, 120, 150, 210 mm Presiune nominala: 7 atm BRP: 14 atm Diagrama de complianța inclusa in ambalaj Dimensiunea și presiunea inscrite pe record 2 markere radiopace distal și proximal de balon Vârful cu profil de 0,017. Autorizate de la producător. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
27	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	VisiPro PXP35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celule deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm Markeri tarant la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3,5, 3,6, 3,75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Vîrf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stiff flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemiei 0,079, 0,081, 0,083, 0,088, 0,092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pluri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si comune. Studiul sa evalueze pastrearea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocizie. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent montat pe balon prin sertizare Stent matrice cu celule deschise Rezistență radială înaltă Lungimea stentului 12,17,27,37,57 mm (lungimea de 12 mm trebuie sa fie disponibila in mod obligatoriu) Diametrele 5-6-7-8-9-10 mm Markeri tarant la fiecare capăt al stentului – obligatoriu pentru efectuarea controlului efectiv a stentului dupa instalare Scurtarea dimensiuni stentului este zero sau minimala - obligatoriu Lungimea celulelor in mm: 3,5, 3,6, 3,75 Lungimea sistemului de livrare :80cm si 135cm Vîrf flexibil de forma conica Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru pozitionarea precisa a locului de deschidere a stentului Stiff flexibil Cateter de profil scazut Profulul transversal al sistemiei 0,079, 0,081, 0,083, 0,088, 0,092 inch. Balon semicompliant Creșterea procentuală a volumului balonului dintre presiunea nominală și presiunea de spargere 5% Lungimea balonului 15,20,30,40,60 mm Presiunea nominala, nu mai mult de 8 atm Diametru la presiunea nominala 5,6,7,8,9,10 mm Presiunea de spargere, nu mai mult de 12 atm Minim 5 pluri de impachetare ale balonului, pentru micșorarea profilului Compatibilitatea cu introducător de 6 Fr si 7Fr Compatibilitate cu ghid de 0,035 Sa existe cel puțin un studiu clinic relevant privind eficienta tratamentului leziunilor arterelor iliace externe si comune. Studiul sa evalueze pastrearea permeabilitatii de minim 90% dupa mai mult de 6 luni de la implant. Leziunile incluse in studiu sa fie de tip complex ca lungime , grad de stenoza sau restenoza si ocizie. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

28	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Evervlex Entrust EVX35-xxxxxxx	SUA	Medtronic	Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm și lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035" Particularități: Stent produs dintr-un singur tub prin țiere cu laser, finiaș electroplitat al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor în spirală (tip comutare) pentru distribuirea mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenul vasului. Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Marker din tantal la fiecare 3 varfuri ale coranet stentului , numărul markerilor varind în funcție de mărimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia . Sistem de siguranță pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea parțială sau totală a acestuia . Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea fricțiunii și precizia manevrari. Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii în timpul aplicării stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila în maner si control auditiv la deschiderea stentului. Valva hemostatica. Performantele stentului în timp (la 3 ani) sa fie evidetiate de cel puțin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent periferic autoexpandabil cu profil 5 Fr Stent din nitinol cu diametre disponibile de: 5,6,7,8 mm și lungimi de: 20,40,60,80, 100,120,150 mm. Toate dimensiunile sa fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035" Particularități: Stent produs dintr-un singur tub prin țiere cu laser, finiaș electroplit al stentului pentru micșorarea proprietăților adezive. Conectarea vârfurilor celulelor în spirală (tip comutare) pentru distribuirea mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenul vasului. Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Markeri din tantal la fiecare 3 varfuri ale coranet stentului , numărul markerilor varind în funcție de mărimea stentului. Sa nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia . Sistem de siguranță pentru prevenirea săriturii stentului din sistemul de livrare la deschiderea parțială sau totală a acestuia . Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului. Sistemul sa fie de tip triaxial, cu strat sau teaca izolatoare pentru eliminarea fricțiunii și precizia manevrari. Sistem de livrare ergonomic adaptat pentru utilizarea cu o singura mana, fara schimbarea pozitiei mainii în timpul aplicării stentului, pentru reducerea riscului de elongatie, compresie sau modificarea pozitiei acestuia. Sensibilitate tactila în maner si control auditiv la deschiderea stentului. Valva hemostatica. Performantele stentului în timp (la 3 ani) sa fie evidetiate de cel puțin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate) Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
30	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Pretege Everflex PRP35XXXXXXX	SUA	Medtronic	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin țiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înaltă a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai mult de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Putere de dezvăluire nu mai mul de 6,3. g/mm. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capelele stentului nu se extinde la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Capătatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capăt în funcție de mărime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare. În timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părți proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare OBLIGATORIU Varful este atașat la cateterul interior, la dezvăluire stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemiei de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiflul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemiei de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introdutor 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent autoexpandabil din nitinol. Deschiderea stentului de efectuează prin contracția învelișul exterior al cateterului din spate. Stentul direct este produs dintr-un singur tub prin țiere cu laser. Conectarea vârfurilor celulelor prin spirală (tip comutare) pentru distribuire mai bună a sarcinii și îmbunătățirea durabilității. Conectarea nodurilor celulelor 1 vârf prin 3 pentru flexibilitatea sporită. Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoire stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului vasului.Stabilitatea radială înaltă, constantă pe întreaga lungime a stentului. Flexibilitatea înaltă a stentului. Grosimea peretelui stentului nu mai puțin de 0,0088 mm. Presiunea radială nu mai puțin de 10,55 g/mm. Putere de dezvăluire nu mai mul de 6,3. g/mm. Lustruire electrolitică a stentului pentru micșorarea proprietăților adezive.Capelele stentului nu se extinde la deschiderea OBLIGATORIU. Diametrul stentului 5,6,7,8 mm Lungimea stentului 20,30,40,60,80,100,120,150,200 mm Markeri din tantal la fiecare capăt al stentului - OBLIGATORIU Capătatea markerilor nu mai puțin de 4,5,6 din fiecare capăt în funcție de mărime. Scurtarea dimensiuni stentului la deschiderea este zero OBLIGATORIU. Sistem de prevenire săriturii stentului din sistem de livrare. În timpul divulgării și divulgării precoce. Fixarea părți proximale a stentului la cateter până la îndepărtarea completă a teacii exterioare OBLIGATORIU Varful este atașat la cateterul interior, la dezvăluire stentului vârful și partea interioară a cateterului trece prin stent OBLIGATORIU Lungimea sistemiei de livrare, nu mai puțin de 80 – 120 cm Stiflul are mai multe zone de mare flexibilitate Capatul proximal rigid al sistemiei de livrare pentru îmbunătățirea împingerii Varful flexibil traumatic în forma de conus. Marker distal pe virful cateterului de livrare pentru poziționarea precisă la locului de deschidere a stentului Sensibilitatea tactilă la deschiderea stentului Miner ergonomic la system de livrare pentru deschiderea stentului Valva hemostatica Compatibilitatea cu gidurile nu mai mult de 0,035 inch Toate dimensiunile stentului sunt compatibile cu introdutor 6 Fr Profilul transversal al stentului nu mai mult 0,079" Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu aneele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

32	Stent Venos Autoexpandabil	Stent Venos Autoexpandabil	Abre Venous Self-expanding Stent System AB9GXXXXXX90	SUA	Medtronic	Stent Venos Autoexpandabil pentru tratamentul simptomatic al disfuncționalităților de curgere prin venele iliofemorale Stent autoexpandabil din nitinol ce conferă o bună apozitie la nivelul vaselor fără a sacrifica rezistența radială. Forța radială este uniformă și oferă o rezistență constantă la compresia dealungul stentului Sistemul de livrare prin cateter de 9Fr, este disponibil în diverse dimensiuni ce se potrivesc anatomiei venelor iliofemorale Lungimea cateterului este de 90 cm Dimensiuni disponibile: Lungimea 40-150 mm, Diametru 10-20	Stent Venos Autoexpandabil pentru tratamentul simptomatic al disfuncționalităților de curgere prin venele iliofemorale Stent autoexpandabil din nitinol ce conferă o bună apozitie la nivelul vaselor fără a sacrifica rezistența radială. Forța radială este uniformă și oferă o rezistență constantă la compresia dealungul stentului Sistemul de livrare prin cateter de 9Fr, este disponibil în diverse dimensiuni ce se potrivesc anatomiei venelor iliofemorale Lungimea cateterului este de 90 cm Dimensiuni disponibile: Lungimea 40-150 mm, Diametru 10-20	ISO, CE
34	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Conține - Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valvă în "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3.Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice 1, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	Conține - Conține: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, de 20 atm. - un robinet cu trei cai - maner tip "pistol" - valvă în "Y" - "steering handle" dispozitiv de ghidare introducer pentru ghid de angioplastie 0.014" Autorizație de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmată prin semnătura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmată prin semnătura participantului; 3.Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice 1, 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibilă prezentarea mostrei la cerere (în termen de 5 zile).	ISO, CE

35	Set inflator cu manometru tip "B"	Set inflator cu manometru tip "B"	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston" , valva hemostatică cu sistem "bleedback" cu arc metalic Indeflator cu presiune de pana la 30 atm Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm Varianta cu doua valve pe sistem pentru proceduri cu multiple dispozitive. Setul sa contina si torquerul si introducerul. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston" , valva hemostatică cu sistem "bleedback" cu arc metalic Indeflator cu presiune de pana la 30 atm Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm Varianta cu doua valve pe sistem pentru proceduri cu multiple dispozitive. Setul sa contina si torquerul si introducerul. Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
42	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	Cragg-McNamara 410xx-01	SUA	Medtronic	Cateter cu lumen unic Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obtuare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrarii solutiilor de infuzie. Solutiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. Utilizarea fara ghid care imbunatateste diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare. Portiune de infuzie, cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica. Diametru: 4Fr si 5Fr Lungimi cateter: 40cm, 65cm , 100cm, 135cm Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038" Lungimi are portiunii de infuzie: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter cu lumen unic Valva distala care sa permita folosirea si fara ghid de obtuare al varfului, pentru eliminarea riscului de deplasare a ghidului pe durata administrarii solutiilor de infuzie. Solutiile de infuzie sa poata fi administrate prin adaptor uzual tip luer-lock conectat la capatul distal al cateterului. Utilizarea fara ghid care imbunatateste diametrul intern intraluminal, sa permita infuzia prin picurare sau pulverizare. Portiune de infuzie, cu marcaje radioopace la capatul distal si proximal pentru vizualizare fluoroscopica. Diametru: 4Fr si 5Fr Lungimi cateter: 40cm, 65cm, 100cm, 135cm Ghiduri maxim admise: 0.035" si 0.038" Lungimi are portiunii de infuzie: 5cm, 10cm, 20cm, 30cm, 40cm, 50cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

48	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	Concerto™ Helix/3D NVxxxxxxxx/PVxxxxxxxx	SUA	Medtronic	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/împingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu împingere pe ghid 0.018/0.035; spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Creşterea volumului după activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizație de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospectul/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Spire din platina acoperite cu polimer hidrogel expandabil. 2 tipuri de sisteme: detasare/împingere pe ghid. Sistemul cu detasare 0.018/0.035 spire de 3-4-6-8-10-12-15-20 mm si lungimi de 5-10-15-20-30 cm; se ofera cu sistemul de detasare a spirelor. Sistemul cu împingere pe ghid 0.018/0.035; spire de 2-3-4-6-8-10-15 mm si lungimi de 2-4-6-10-14 cm. Creşterea volumului după activarea hidrogelului : pentru spire de 0.018 - de 5 ori, cele de 0.035 - de 4 ori. Autorizație de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil- copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospectul/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
49	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Everest ACxxxxx	SUA	Medtronic	Contine: siringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu arpiroare. Infuzie/deflataje rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub cu lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi. Steril, jetabil. Autorizație de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospectul/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Contine: siringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, minim 30 atm. Mecanism cu arpiroare. Infuzie/deflataje rapidă, recipient minim 25 ml, transparent, tub cu lungimea minim 30 cm cu robinet 3-căi. Steril, jetabil. Autorizație de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/prospectul/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

50	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Solitaire X Stent SFR4-X-XX-XX	SUA	Medtronic	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrari stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm Suprafata stentului sa prezinte marcate din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Stent intracranian recuperare autoexpandabil si recuperabil La deschidere stentul sa aibe un design parametric (intrepatrundere) ce permite fixarea trombului in minim 2 planuri. Acest design trebuie sa mentina uniforma dimensiunea celei de inglobare a trombului si , de asemenea , sa limite elongatia sau scurtarea in timpul livrari stentului prin microcatheter. Sa fie disponibil in minim 2 variante cu diametru de 4 si 6mm la deschidere si lungime de 20 pana la 40mm Suprafata stentului sa prezinte marcate din platina pe suprafata acestuia , pozionate din 10 in 10mm pentru o identificare facila sub control radiosopic. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
51	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cello 16100x0	SUA	Medtronic	Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Cateter ghid cu doua lumene, prevazut cu balon pentru ocluzie proximala a fluxului sangvin. Prezinta 2 markeri radiopaci proximal si distal balonului de ocluzie pentru pozitionare optima. Constructie cateterului sa fie de tip dual-braid pe toata lungimea acestuia pentru a oferi suport sport la livrare si rezistenta la ovalizare / kinking. Sa fie disponibil in minim 4 variante cu diametre de 6+ (ID 0.051”) / 7+ (ID 0.067”) / 8F (ID 0.075”) si 9F (ID 0.085”) si lungime efectiva (de lucru) de 92 pana la 95cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitati cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

52	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Rebar 105-50xx-xxx	SUA	Medtronic	Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape. Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular - Sa fie compatibil DMSO - Suprafata externa trebuie sa fie hidrofila - Suprafata interna sa fie acoperita cu un strat PTFE - Realizat din oţel inoxidabil ranforsat - Constructia proximala a cateterului sa fie semi-rigida , iar cea distala sa fie flexibila pentru a permite un bun control si navigabilitate in sistemul vascular - Sa prezinte 1 sau 2 markeri distali radio-opaci pentru o buna vizibilitate - Constructia varfului cateterului sa permita modificarea formei acestuia in prezenta aburului – steam-shape Microcateter diametru intern 0.017" , diametru extern proximal 2.4F / distal 1.9F , lungime totala 158cm Microcateter diametru intern 0.021" , diametru extern proximal 2.4F / distal 2.7F , lungime totala 135 sau 158cm Microcateter diametru intern 0.027" , diametru extern proximal 2.8F / distal 2.8F , lungime totala 115 /135 sau 158cm Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
53	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	Navien RFXxxx-xxx-xx	SUA	Medtronic	Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Vari drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Vari drept sau angulat 25 grade. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Compozitie: nitinol coil- pentru mentinerea integritatii lumenului rezistenta la ovalizare. Suprafata externa sa prezinte un invelis de polyester pentru stabilitate proximala si flexibilitatea distala, iar suprafata interna sa prezinte un invelis PTFE pentru o manipulare facila a microcateterelor.Prezinta la capatul distal o zona flexibila de minim 8cm. Prezinta minim 1 marker radioopac distal din platina/iridiu. Dimensiuni cateter 5F. Diametru intern 0.058". Lungimi disponibile 105,115,125,130mm. Vari drept. Dimensiuni cateter 6F. Diametru intern 0.072", diametru extern 6F. Lungimi disponibile 95,105,115,125,130mm. Vari drept sau angulat 25 grade. Autorizatie de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabil-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t. 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE

54	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Avigo 103-0606-200	SUA	Medtronic	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară cu suport sport pentru diverse sisteme cu destinație endovasculară intracerebrală. Capat distal din platina radiopacă cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabili-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	Ghid hidrofil cu destinație pentru intervenție neuroendovasculară cu suport sport pentru diverse sisteme cu destinație endovasculară intracerebrală. Capat distal din platina radiopacă cu virf drept (coil) de lungime 5 cm. Lungimea ghidului 205 cm Autorizate de la producator. Certificat CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit -valabili-copie confirmata prin semnatura participantului; 2.Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil - copie confirmata prin semnatura participantului; 3.Catalogul producatorului/ prospecte/ documente tehnice t; 4.In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 5.A fi posibila prezentarea mostrei la cerere (in termen de 5 zile).	ISO, CE
----	--	--	--------------------	-----	-----------	---	---	---------

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

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

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:			ocds-b3wdp1-MD-1637668384540 din 04.02.2022									
Obiectul achiziției:			Achiziționarea consumabilelor pentru chirurgia endovasculară și intervențională conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2022									
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
5	Cateter pentru suport	Cateter pentru suport	10	Buc	2 272.40	2 454.19	22 724.00	24 541.90	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
17	Cateter cu balon	Cateter cu balon	20	Buc	2 010.20	2 171.02	40 204.00	43 420.40	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
18	Cateter periferic cu balon	Cateter periferic cu balon	20	Buc	2 622.00	2 831.76	52 440.00	56 635.20	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
19	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	Cateter periferic cu balon utilizat în CTO	20	Buc	2 496.60	2 696.33	49 932.00	53 926.60	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
20	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor obstructive cu lungimi extreme si manevrabilitate contralaterala	10	Buc	1 835.40	1 982.23	18 354.00	19 822.30	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
21	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	Balon farmacologic activ pentru interventii periferice femoropopliteale si AV	1	Buc	7 101.25	7 669.35	7 101.25	7 669.35	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
23	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor cu abord anatomic dificil	5	Buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
24	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	Balon angioplastie periferica pentru tratamentul leziunilor extinse	5	Buc	2 496.60	2 696.33	12 483.00	13 481.65	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
26	Balon angioplastie periferica BTK	Balon angioplastie periferica BTK	30	Buc	3 277.50	3 539.70	98 325.00	106 191.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vanzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-

27	Stent expandabil pe balon	Stent expandabil pe balon	5	Buc	6 993.00	7 552.44	34 965.00	37 762.20	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
28	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	Stent periferic autoexpandabil cu profil de 5 Fr	10	Buc	9 013.20	9 734.26	90 132.00	97 342.60	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
30	Stent periferic cu flexibilitate crescută	Stent periferic cu flexibilitate crescută	20	Buc	8 169.60	8 823.17	163 392.00	176 463.40	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
32	Stent Venos Autoexpandabil	Stent Venos Autoexpandabil	2	Buc	28 500.00	30 780.00	57 000.00	61 560.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
34	Set inflator cu manometru tip A	Set inflator cu manometru tip A	50	Buc	574.75	620.73	28 737.50	31 036.50	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
35	Set inflator cu manometru tip "B"	Set inflator cu manometru tip "B"	50	Buc	574.75	620.73	28 737.50	31 036.50	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
42	Cateter de infuzie cu valva	Cateter de infuzie cu valva	1	Buc	2 420.60	2 614.25	2 420.60	2 614.25	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
48	Spirale (coiluri periferice)	Spirale (coiluri periferice)	2	Buc	7 558.20	8 162.86	15 116.40	16 325.72	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
49	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	Set inflator cu manometru de presiune înaltă	20	Buc	574.75	620.73	11 495.00	12 414.60	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
50	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	Dispozitiv revascularizare / recuperare trombi – stent retriever	35	Buc	30 685.00	33 139.80	1 073 975.00	1 159 893.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
51	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	Cateter ghid prevazut cu balon de ocluzie	35	Buc	12 918.10	13 951.55	452 133.50	488 304.25	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
52	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	Microcateter : Destinat livrării materialelor / substantelor de diagnostic si tratament in sistemul vascular	35	Buc	5 508.00	5 948.64	192 780.00	208 202.40	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-

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

OXIVIT MED

Anexa nr. 23
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

53	Cateter suport intracranial	Cateter suport intracranial	35	Buc	12 210.00	13 186.80	427 350.00	461 538.00	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
54	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	Ghid 0.014" cu acoperire hidrofila si insert de platina pt vizibilitate.	35	Buc	5 718.35	6 175.82	200 142.25	216 153.70	DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, începând cu data de 01.01.2022 în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	33100000-1	-	-
TOTAL Oferta							3 092 423.00	3 339 817.17				

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

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