

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip LICITAȚIE PUBLICĂ
nr. 18/03832 din 24.08.2018

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Licitație publică
Obiectul achiziției: Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și materiale angiografice pentru Laboratorul de Cateterism Cardiac conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie pentru anul 2019
Cod CPV: 33000000-0

Data publicării anunțului de intenție: Nu e specificată

Această invitație la procedura de achiziție este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul Achizițiilor Publice
Nr.: 67 din 24.08.2018.

În scopul achiziționării "**Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și materiale angiografice pentru Laboratorul de Cateterism Cardiac conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie pentru anul 2019**"

conform necesităților autorității contractante (în continuare – Cumpărător), pentru perioada bugetară: 2019

este alocată suma necesară din sursa alocațiilor: CNAM

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor Bunuri:

Listă: Bunuri și specificații tehnice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Set introducător radial scurt			
1.1	33000000-0	Set introducător radial scurt	Set	1400.00	Ac angiografic de 21G și fir de ghidare mic de 0,018 "/ 0,46mm sau 0,025"/0,64mm, introducătorul, acul și ghidul vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedura. Lungimea tecii este de 11cm/23cm. Se vor livra cu miniguide wire de oțel inoxidabil sau de nitinol/platinum cu lungimi de 50cm/80cm, cu varf în J de 3mm la un capăt și dreapta în capătul opus lungimea canulei utile până în 7 cm, cu mărimi disponibile de 4-8 F.*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
2		Set introducător pentru puncție arterială radială lung			
2.1	33000000-0	Set introducător pentru puncție arterială radială lung	Set	1400.00	Set introducător pentru puncție arterială radială cu pereți subțiri conceput pentru utilizare radială fără necesitatea de a folosi teci de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
2.1	33000000-0	Set introductor pentru punctie arteriala radiala lung	Set	1400.00	<p>diametre mai mari pentru realizarea procedurilor de diagnostic si interventionale. Tehnologia patentată cu pereți subțiri reduce diametrul exterior al tecii cu 1 Fr, menținând în același timp un echivalent mai mare pentru diametrul interior.</p> <p>Conține: teacă, dilatator, mini-ghid metallic sau polimer acoperit cu PTFE sau nitinol, ac de puncție arterială (single sau double-wall) 20 G, 21 G sau 22 G și bisturiu. Teaca din ETFE, cu profil ultra subțire și reducerea diametrului extern cu 1 Fr față de diametrul intern, concepută pentru a minimiza iritația mecanică a arterei, diametre disponibile: D extern – 4 Fr cu D intern de 5 Fr; D extern – 5 Fr cu D intern de 6 Fr; D extern – 6 Fr cu D intern de 7 Fr. Lungimi: 10 sau 16 cm. Valva hemostatică din silicon design "cross-cut" pentru prevenirea hemoragiei. Dilatator ascuțit, conic din polipropilenă, netraumatic. Forma vârfului conic TIF (integrarea totală a formei). Mini ghid: 0,018", 0,021", 0,025". Acoperire hidrofilică cu proprietăți similare mucoasei ce reduce riscul spasmului vascular. Cu sau fără marcator radiopac - Pt/Ir pentru o mai bună vizualizare. Cu inel de sutare pentru o mai bună securizare a tecii. Cu braț lateral prevăzut cu robinet cu 3 căi cu indicarea poziționării corecte printr-un click, folosit pentru monitorizarea presiunii, administrarea medicamentelor, colectare probe sangvine, etc. Cu sau fără obturator. Produs "latex-free". Rezistente la kinking. Toate componentele sunt incluse într-o tăviță de plastic.*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
2.1	33000000-0	Set introducător pentru puncție arterială radială lung	Set	1400.00	
3		Set introducător pentru puncție arterială femurală lungă			
3.1	33000000-0	Set introducător pentru puncție arterială femurală lungă	Set	250.00	<p>Set introducător pentru puncție arterială femurală compus din: teacă, dilatator, mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic, valvă hemostatică, robinet tridirecțional, ac de puncție arterială. Teacă cu diametru de 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr; lungime: 23cm; acoperire hidrofilică; dilatator din polipropilenă, ascuțit, cu vârf conic pentru reducerea posibilității de traumare a vaselor sanguine; mini-ghid din oțel inoxidabil sau plastic de 0,035” sau 0,038” drept, angulat sau în forma de J; valvă hemostatică din silicon cu design cross-cut pentru prevenirea hemoragiilor; robinet tridirecțional pentru luarea probelor, injectarea substanțelor de contrast sau a agenților terapeutici, măsurareapresiunii; ac de puncție arterială de 18 G sau 20 G. Teacă conține un inel radiopac incastrat pentru vizualizare sporită și un inel de sutură pentru fixare. Tecile sunt rezistente la kinking. Toate componentele nu conțin latex. Setul este amplasat într-un suport de plastic.*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
4		Set introducător pentru puncție arterială femurală scurtă			
4.1	33000000-0	Set introducător pentru puncție arterială femurală scurtă	Set	250.00	<p>Dimensiuni: 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr, 10 Fr, 11 Fr Lungime: 7-13 cm, Ac de puncție de 21G lungime de 4-5 cm “Side port” cu robinet cu trei cai minighid de 0,018 inch și 35-40 cm lungime Toate contin valva siliconata și dilatator Teaca este rezistenta la kinking, se poate spala și steriliza ușor Introducătorul trebuie să fie dotat cu valva</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33000000-0	Set introductor pentru puncție arterială femurală scurtă	Set	250.00	hemostatică, care previne hemoragia. Introducatorul trebuie sa fie prevăzut cu marcaj color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
5		Teacă armată lungă			
5.1	33000000-0	Teacă armată lungă	Bucată	20.00	Disponibila în lungimi de 40-90cm Structura exterioara metalica Dimensiuni: 5,6,7,8,9,40,11F Introducatorul trebuie sa fie dotat cu valva hemostatică, care previne hemoragia. Introducatorul trebuie sa fie prevăzut cu marcaj color pentru diferențierea rapidă a mărimii în F. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
6		Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan			
6.1	33000000-0	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	2500.00	Fabricat din poliuretan (5,2; 6; 7F). Varf atraumatic radioopac. Diametre diferite si prin culoare Se ofera generic cateterele oferta subintelegand toate varietatile de forme folosite. Presiunea de lucru: 1200psi, la aceasta presiune de lucru , fluxurile substantei de contrast la 37 grade Celsius si la un cateter de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33000000-0	Catetere diagnostic pentru coronare din poliuretan	Bucată	2500.00	100 cm prin care se injectează 60 ml substanța de contrast vor fi în ml/s după cum urmează: pentru cateterul de 5.2F -18.5, pentru cel de 6F -25,1. Diametrele interioare vor fi după cum urmează: la cateterul de 5.2F ID=1.12mm, la cel de 6F ID=1.3mm. Lumen ce asigură un flux crescut de substanța de contrast la injecție; cateterul este construit pe o structură împletită din fire de oțel învelite într-un material antitrombotic Compatibile cu ghid de 0.038". Forme: AL, AR, JL, JR, MP, ST, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°, Tiger, BLK, Simmons*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
7		Catetere diagnostic angiografie			
7.1	33000000-0	Catetere diagnostic angiografie	Bucată	2500.00	Furnizorul va oferi toate curburile pentru diagnostic. Lungimea cateterelor va fi de: 100 și 125 cm cu diametru de 4, 5, 6, 7F Debitul pentru un cateter de 4 F –la 750 PSI și la 5 F și 6F- la 1000 PSI. Lumen ce asigură un flux crescut de substanța de contrast la injecție; cateterul este construit pe o structură împletită din fire de oțel învelite într-un material antitrombotic Compatibilitate cu ghid: 0,038". Forme: AL, AR, JL, JR, MP, ST, IM, Bypass, Pigtail drept, 145°, 155°, Tiger.*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant -

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
7.1	33000000-0	Catetere diagnostic angiografie	Bucată	2500.00	confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
8		Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J			
8.1	33000000-0	Ghid hidrofilic pentru angiografie Coronariana tip J	Bucată	150.00	Varf în "J" Lungimi 175 cm- 320 cm Diametre: 0.018", 0.021", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038", 0.045", 0.063" Acoperire PTFE (politetra-fluoroetilen) Curbura în "J" a varfului : 1.5mm; 3mm; 6mm; 15mm Miez cu dubla posibilitate de manevrare: fix sau mobil. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
9		Ghid hidrofilic pentru angiografie Cu virf drept			
9.1	33000000-0	Ghid hidrofilic pentru angiografie Cu virf drept	Bucată	150.00	Varf drept. Lungimi 175 cm- 320 cm Diametre: 0.018", 0.021", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038", 0.045", 0.063" Acoperire PTFE (politetra-fluoroetilen) Curbura în "J" a varfului : 1.5mm; 3mm; 6mm; 15mm Miez cu dubla posibilitate de manevrare: fix sau mobil. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
9.1	33000000-0	Ghid hidrofilic pentru angiografie Cu virf drept	Bucată	150.00	din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
10		Cateter ghid pentru coronare			
10.1	33000000-0	Cateter ghid pentru coronare	Bucată	350.00	<p>Cateter-ghid pentru abord radial și/sau femoral destinat livrării instrumentelor intervenționale, măsurării presiunii arteriale, livrării substanței de contrast. Material: poliuretan cu strat intern de PTFE, meșa plată 2x2 cu împletirea dublă pentru radiopacitate sportă, rezistență ridicată la kinking și răspuns optim la torsiune. Tehnologie de 6 zone cu flexibilitate diferită pentru asigurarea suportului și manipulării optime. Vârf conic atraumatic. Acoperire hidrofilică cu excepția părții distale (7 cm) și părții proximale (25 cm). Permite utilizarea tehnicii "kissing balloon". Diametre interne: 5 Fr – 0,059" (1.50 mm); 6 Fr – 0,071" (1.80 mm); 7 Fr – 0,081" (2.08 mm); 8 Fr – 0,091" (2.31 mm). Lungime: 45cm, 100 cm sau 125 cm Forme: AL, AR, JL, JR, Backup Left, Ikari Left, Ikari Right, IMA, MP, Bypass Left, Bypass Right, EBU, Tiger. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
11		Catetere ghid pentru abord radial			
11.1	33000000-0	Catetere ghid pentru abord radial	Bucată	350.00	<p>Acoperire cu nylon la exterior și teflonate în interior, armate cu 10-16 fire împletite de oțel inoxidabil, varf atraumatic, marker radioopac proximal. Diametrele interioare vor fi nu mai mici decât: la cateterul de 5F-0.056", 6F-0.070", 7F-0.080", 8F-0.090", Oferite sub toate formele uzuale mai ales cele cu back-up sporit, pentru acces radial Poate fi prevăzut și cu gauri laterale. *Certificat de la producător</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
11.1	33000000-0	Catetere ghid pentru abord radial	Bucată	350.00	ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
12		Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”			
12.1	33000000-0	Cateter ghid pentru coronare – tip “ballanced support”	Bucată	400.00	Tip “balanced support”- atat segmental distal, cat si cel proximal sunt flexibile , fiind astfel potrivit în cazul leziuni complicate cand avem nevoie de o mai mare flexibilitate Constructia “ Full Wall Technology”: cateter ghid din Teflon cu acoperire interioara si exterioara cu nylon-polimer, permitand o mai buna manevrare decat cateterele ghid numai din teflon. Dimensiuni: - I. D. 5F- 0.058”; 6F- 0.071”; 7F- 0.081”; 8F- 0.090” - lungime 90/ 100cm Curburi diferite. Poate fi prevazut si cu gauri laterale Armat, varf atraumatic, marker radioopac proximal Compatibil cu sistem tromboaspiratie de 6 si 7Fr. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
13		Ghiduri pentru angioplastie Tip soft			
13.1	33000000-0	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	500.00	Varf de tip "coil design" cu spire matisate pe un centru de elastinita cu o manevrare sporită în cazurile

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
13.1	33000000-0	Ghiduri pentru angioplastie Tip soft	Bucată	500.00	complicate, drept sau în J. Diametrul nu mai mare de 0.014". Lungimi cuprinse între : 190cm și 300cm Radioopacitate: 3 cm Distabilitatea ghidului cu manevrabilitate sporită. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
14		Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart			
14.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie coronariana tip standart	Bucată	100.00	Acoperit cu material hidrofilic care permite traversarea cu ușurință a stenozelor, sau în varianta Pro/Pel pentru situații în care nu este necesară o lubrifiere crescută Construit din Nitinol, oferă un excelent suport și rezistență la Kinking Lung. 180/300cm ; drept sau "in J" Varf atraumatic disponibil în varianta soft-pentru menținerea formei în vas. Radioopacitate: 3 cm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
15		Ghid tip extrasuport			
15.1	33000000-0	Ghid tip extrasuport	Bucată	150.00	Extra-suport , Core-ul până la varf să fie puternic, de 0,014" în diametru, acoperit cu polimer

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
15.1	33000000-0	Ghid tip extrasuport	Bucată	150.00	hidrofilic. Disponibil la lungimi de 180 si 300cm, in forma de J sau drept. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
16		Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar			
16.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Bucată	100.00	0,014” diametru cu core-ul dintr-o piesa pana la varf, acoperit cu polimer hidrofilic Ghidul sa fie drept sau in forma de J si de lungime 190 cm, Incarcatura la varf sa fie de la 1,0g pînă la 4,0 g pentru mediu suport Prin constructia sa se asigura o buna manevrare in interventii pe vase de anatomie variata. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
16.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie cu suport intermediar	Bucată	100.00	confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
17		Ghid pentru angioplastie coronariana cu suport inalt			
17.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie coronariana cu suport inalt	Bucată	50.00	Fiecare varianta este disponibila cu acoperire Pro/Pel sau hidrofilica Constructia din otel inoxidabil a miezului ofera control si rezistenta la rasucire Radioopacitate: 3 cm- ceea ce permite o buna vizualizare in timpul introducerii substantei de contrast, precum si in tehnica”buddy wire” Lungime 180/300 cm; varf drept. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
18		Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat in CTO			
18.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat in CTO	Bucată	150.00	Constructia din otel inoxidabil a miezului confere control si rezistenta la rasucire Radioopacitate:3 cm Lungime 180/300 cm; varf drept sau in J Acoperire hidrofilică de pina la 20 mm, 0,014” diametru. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant -

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
18.1	33000000-0	Ghid pentru angioplastie coronariana utilizat în CTO	Bucată	150.00	confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
19		Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport intermediar			
19.1	33000000-0	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport intermediar	Bucată	250.00	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute Diametrul nu mai mare de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport intermediar. Disponibil la lungimi de 180 și 300cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
20		Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport înalt			
20.1	33000000-0	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport înalt	Bucată	100.00	Varf drept cu spire matisate, radioopac, prevăzut pentru penetrare în ocluzii acute, subacute Diametrul nu mai mare de 0.014". Acoperire hidrofilă pe toată lungimea pentru ușurarea traversării prin vas, cu suport înalt. Disponibil la lungimi de 190 și 300cm. Extra marker peste markerul distal este obligatoriu. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant -

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
20.1	33000000-0	Ghiduri hidrofilice pentru angioplastie coronariana cu suport inalt	Bucată	100.00	confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
21		Micro-ghid cateter coronarian			
21.1	33000000-0	Micro-ghid cateter coronarian	Bucată	30.00	Compatibil categhid de 4 Fr și ghid de 0,014", lungimi de 130 si 150 cm. Diametrul distal extern 1.8 Fr (0.60 mm), diametrul distal intern 0.018" (0.45 mm). Diametrul proximal extern 2.6 Fr (0.87 mm), diametrul proximal intern 0.021" (.55 mm). Strat intern din PTFE (Politetrafluoretilen). Marker radioopac situat la 0.7 mm de la capatul distal. Acoperire hidrofilica 80 cm distal. Flexibilitate crescută în ultimii 13 de cm ai cateterului și compatibil cu sfere embolice ≤ 700 um. Impletire armata pe toata lungimea pentru o mai inalta performanta de parcurgere si suport. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
22		Baloane PTCA semicompliante			
22.1	33000000-0	Baloane PTCA semicompliante	Bucată	200.00	Baloane PTCA RX semicompliante cu acoperire hidrofilică. Permite utilizarea tehnicii "kissing balloon". Tuburi extern și intern fixate Previn încrețirea în cute pe lățimea balonului. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 140-145 cm. Acoperire hidrofilică cu proprietăți similar mucoasei. Diametre balon: 2.00 mm, 2.25 mm, 2.50 mm, 2.75 mm, 3.00 mm, 3.50 mm, 4.00 mm. Lungimi balon: 10 mm, 15 mm, 20 mm, 30 mm,. Marker radiopaci: 1 pentru Ø 1,25 - 1,50 mm și 2 pentru Ø 2,00 - 4,00 mm din PtIr. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
22.1	33000000-0	Baloane PTCA semicompliante	Bucată	200.00	2.4 Fr (0.80 mm) pentruØ 1.25 – 2.00 mm; 2.5 Fr (0.83 mm) pentruØ 2.25 – 3.00 mm; 2.6 Fr (0.87 mm) pentruØ 3.50 – 4.00 mm. Diametru de intrare în leziune: 0,40 mm pentru 1.25 mm x 10 mm și 0,42 mm pentru restul mărimilor. Presiune nominală: 6-8 atm. Presiune RPB: 20 – 22 atm în funcție de diametrul balonului. deflation time 1-3 sec. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
23		Baloane semicompliante de lungimi mari			
23.1	33000000-0	Baloane semicompliante de lungimi mari	Bucată	200.00	Tip rapid exchange semicompliant. Material: nylon 12,cu acoperire hidrofilica presiune nominala-6 atm., maximala-nu mai puțin de 18atm. Profil de intrare-max.0.016”. Timpul maximal de deflare-pana in 8 sec. Lungimea cateterului-130-140cm. Nr. de pliuri nu mai mult de 3 in. Dimensiuni: diam. disponibile - 2.0pana la 4.5 mm, lungimea. 25-49 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
24		Baloane semicompliante tip monorail			

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
24.1	33000000-0	Baloane semicompliante tip monorail	Bucată	200.00	<p>Tip monorail, prevăzut pe ghid scurt 150-190 cm, pentru a putea fi utilizat de un singur operator, Semicompliant. Presiune nominală-6 atm., maximală-nu mai puțin de 18 atm. Dimensiuni: diam. disponibile -1,5 până la 5.0 mm. Lungime . 8-40 mm; 2 markeri; posibilă tehnica de intervenții "kissing" în cateter de 6F. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
25		Baloane semicompliante pentru ocluzii cronice totale			
25.1	33000000-0	Baloane semicompliante pentru ocluzii cronice totale	Bucată	200.00	<p>Acoperire total hidrofilică a balonului pentru o penetrare mai ușoară în ocluzii cronice totale, virful balonului ascuțit. Diametru de la 1,2 mm și lungime disponibile până la 30 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
26		Baloane PTCA noncompliante			
26.1	33000000-0	Baloane PTCA noncompliante	Bucată	300.00	<p>Baloane PTCA RX noncompliante. Compatibilitate ghid: 0,014" (0,36 mm). Lungime shaft: 145 cm. Diametre balon: de la 2,0 mm la 4,0 mm. Lungimi balon: de la 6</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
26.1	33000000-0	Baloane PTCA noncompliance	Bucată	300.00	mm la 25 mm. Marker radiopaci: 2. Diametrul shaft-ului: Proximal: 2.0 Fr (0.67 mm). Distal:- 2.5 Fr (0.83 mm) pentruØ 2.25 – 3.00 mm. -2.6 Fr (0.87 mm) pentruØ 3.25 – 5.00 mm. Diametru de intrare în leziune: 0,42 mm. Presiune nominală: 10atm. Presiune RPB: 18 – 20atm în funcție de diametrul balonului. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
27		Balon non-compliant de diametre mari			
27.1	33000000-0	Balon non-compliant de diametre mari	Bucată	300.00	Balon angioplastie non-compliant. Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch. Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Diametrul balonului 4,0-5,0 mm Lungimea balonului 8-25 mm, 2 markeri incorporati Compatibil cu cateter ghid de 5 F . *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
28		Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate			
28.1	33000000-0	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	Bucată	200.00	Balon angioplastie non-compliant Accepta fir ghid de maxim 0,014 inch. Sistem cu lungime utilizabila 140-160 cm. Balon rezistent până

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
28.1	33000000-0	Baloane noncompliance pentru dilatare leziuni calcificate	Bucată	200.00	la 26 atm. Diametrul balonului 1,2-2,0 mm Lungimea balonului 8-25 mm; 2 markeri încorporati. Compatibil cu cateter ghid de 5 F. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
29		Balon „cutting” spiral			
29.1	33000000-0	Balon „cutting” spiral	Bucată	20.00	Material: spirala nitinol, cu 3 elemente, forma rectangulara. Diametru balon: 2.54,0 mm. Lungime balon: 9 - 20 mm. Cateter ghid 6F. NP de 8atm si RBP de 16-20atm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
30		Stent coronarian premontat din aliaj de Co-Cr-Ni-Mo			
30.1	33000000-0	Stent coronarian premontat din aliaj de Co-Cr-Ni-Mo	Bucată	20.00	Material de fabricatie : aliaj Co-Cr-Ni- Mo; compatibil RMN Design modular. Crimparea stentului pe balon trebuie sa confere securitate impotriva deplasarii stentului prin existenta unui sistem de siguranta proximal de tip "pernuta". Lungimea elementelor: 1.2 mm; Numar de coroane: 7/10 Numar struts: 14/20. Grosimea spirei (strut): 0.0036"; Profilul stentului neexpandat(crossing profile): max

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
30.1	33000000-0	Stent coronarian premontat din aliaj de Co-Cr-Ni-Mo	Bucată	20.00	0.040" (1.016mm) Suprafata de sectiune circulara; Aria celulei de 0.97 mm ² ; Acoperire perete vascular: 15 – 19 %; Recoil < 2.5%; Scurtare < 1% Compatibil cu cateter ghid de 6F. Premontat pe balon semicompliant. Caracteristici balon semicompliant: material "Pronto"; presiune nominala 9; presiune de spargere (RBP) = 16; dimensiuni shaft: proximal 2.2F, intermediar 3.0F, distal 2.7F Dimensiuni : diam.2.25; 2.5 2.75 mm/ lungimi 8; 12; 14; 18; 24 mm si 3.0; 3.5; 4.0; 4.5mm/ lungimi 9; 12; 14; 18; 24; 30mm. Rezultatele evaluarii clinice: In – stent loss index la 180 zile = 0.37 Binary restenosis (in stent/in lesion) la 180 zile = 15.2%, fara restenoza in marginile stentului Tromboza acuta postprocedura = 0%. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
31		Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- biolimus			
31.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- biolimus	Bucată	150.00	Stent activ farmacologic, acoperire cu Biolimus, continut in polimer bioresorbabil de PLA distribuit doar pe suprafata abluminala, degradarea polimerului până la 6 luni de la implantare, stent din oțel inoxidabil 316LMV sau aliaj cobalt-crom, grosimea strut-ului max.: 0.0047", profil de traversare la 3mm –max.0.043", diametre: 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5 mm, lungimi: 8, 14, 18, 24, 28 mm, presiunea nominala 6 atm, lungime utila balon 120-140 cm, varf balon 0.018". *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
31.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- biolimus	Bucată	150.00	corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
32		Stenturi coronariene Platinum Crom cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer			
32.1	33000000-0	Stenturi coronariene Platinum Crom cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Bucată	200.00	Material Aliaj Platinum Crom Reducerea grosimii strut-urilor cu cca. 50% vs. cele metalice. Compatibil RMN Substanta active- EVEROLIMUS polimer Limus sau echivalente cu indicatie CE pentru terapia DAPT la 3 luni Dovada clinica a ratei de tromboza tardiva foarte mica. Timp de eliminare a substantei active 120 de zile. Restenoza mica prin vindecarea neointimei Lungimi 8-38mm cu posibilitate de 48 mm Acoperirea unei cazuistici lezionale largi Diametre 2,25- 2,5-2,75-3,0-3,25- 3,5-4,0 mm Determina reducerea ratei de restenoza Aprobări de utilizare Certificat CE pentru utilizarea în infarctul miocardic acut, pacienti diabetic, ocluzii cornice totale și bifurcării. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
33		Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer			
33.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Everolimus polimer	Bucată	300.00	Material Aliaj Cobalt Crom. Compatibil RMN Substanta active- EVEROLIMUS echivalente cu indicatie CE pentru terapia. DAPT

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
33.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanța antirestenoză- Everolimus polimer	Bucată	300.00	la 3 luni Dovada clinică a ratei de tromboză tardivă foarte mică Timp de eliminare a substanței active 120 de zile. Restenoza mică prin vindecarea neointimei Lungimi 8-38mm. Diametre 2,0-4,0 mm. Aprobări de utilizare Certificat CE pentru utilizarea în infarctul miocardic acut, pacienți diabetici, ocluzii cornice totale și bifurcate. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele
34		Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS			
34.1	33000000-0	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Bucată	200.00	Material: cobalt crom L605, substanța activă – Sirolimus, materialul balonului – nailon 12. Design: cobalt crom L605, celule închise+ deschise. Grosime strat: 80 μm. Mărime celulă (pentru stent de 3 mm): 4,57 mm ² . Substanța activă: Sirolimus: Doza: 3,9 μg/mm pe lungimea stentului. Polimer: PDLA+PCL, bioresorbabil. Acoperire: abluminală, gradabilă. Lungime utilă: 144 cm. Compatibilitate cateter de ghidare: 5 Fr. Acoperire: hidrofilică – parte distală, silicon – parte proximală. Shaft: maximum – 2,6 Fr, minimum – 2,0 Fr. Profil de intrare: 0,017” (0,43 mm). Profil de trecere: 0,044” (1,12 mm). Presiune nominală: 9 atm. Presiune RPB: 14 atm – 16 atm în funcție de mărime. Compatibilitate ghid: 0,014”. Diametre: 2.25 mm- 4.00 mm. Lungime: 9 mm-38 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
34.1	33000000-0	Stent coronarian Farmacologic activ polimer SIROLIMUS	Bucată	200.00	oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
35		Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil			
35.1	33000000-0	Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil	Bucată	50.00	Material stent: Cobalt crom L605 Grosime strut: 65 micrometri sau 0.0026 " Forma stent: Design de celule hibrid cu amestec de celule închise la margini și celule deschise la mijlocul segmentului. Substanța activă: Sirolimus nu mai puțin de 1,25 μg / mm ² Absorbție substanța activă: 75% din substanța este absorbită în 15 zile și restul până la 100% în 90 de zile Polimer: Poly Lactic Acid și Poly Glycolic Acid (biodegradabil și Biocompatibil) Raport metal - artera: 14% Suprafața celulei în segment: 8 mm ² Diametru stent: 2,00-5,0 Lungimi stent în mm: 8 – 48. Presiunea nominală: 6-8 ATM RBP: 16 - 18 ATM pentru diametru. Cateter ghid: 5 F . *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
36		Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil formă conică			
36.1	33000000-0	Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil formă conică	Bucată	100.00	Forma stentului conică cu diferență dintre segmental proximal și distal de minim 0,5 mm. Material stent: Cobalt crom L605 Grosime strut: 65 micrometri sau 0.0026 "Substanța activă: Sirolimus 1,25 μg / mm ² Absorbție substanța activă: 75% din

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
36.1	33000000-0	Stent coronarian farmacologic SIROLIMUS cu polimer bioabsorbabil formă conică	Bucată	100.00	<p>substanta este absorbita in 15 zile si restul pana la 100% in 90 de zile Polimer: Poly Lactic Acid si Poly Glycolic Acid (biodegradabil si Biocompatibil) Raport metal - artera: 14% Suprafata celula in segment: 8 mm² Diametru stent: 2,00-5,0. Lungimi stent in mm: disponibile până la 60. Presiunea nominala:6-8 ATM RBP: 16 - 18 ATM pentru diametre. Cateter ghid: 5 F. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
37		Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus-BioLinx polimer			
37.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus-BioLinx polimer	Bucată	100.00	<p>Material : aliaj pe baza de cobalt; compatibil RMN Polimerul hidrofilic BioLinx, extinde timpul de eliberare al substantei antirestenoză de la 60 la 180 de zile. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Crossing profile(mm/ in.): 2.25 – 2.75mm: 1.02 – 1.04 mm(0.040 – 0.041 in.) 3.00 – 4.00: 1.09 – 1.12mm(0.043 – 0.044 in.) Suprafata de sectiune circulara (asigura o mai buna acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056") Dimensiuni : diam.; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0mm, lung. 8; 9; 12; 14; 15; 18; 24; 38mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
37.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus-BioLinx polimer	Bucată	100.00	termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
38		Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus			
38.1	33000000-0	Stenturi coronariene cu eliberare de substanta antirestenoză- Zotarolimus	Bucată	200.00	Stent de tip sinusoidal continuu fabricat dintr-un material metalic compozit, constând dintr-o carcasă din aliaj pe bază de cobalt și un miez de aliaj platină-iridiu; compatibil RMN. Substanța activă: Zotarolimus: Doza: 1,6 μg/mm ² pe lungimea stentului. Design modular, premontat pe balon semicompliant. Crossing profile(mm/ in.): 2.25 – 2.75mm: 1.02 – 1.04 mm(0.040 – 0.041 in.) 3.00 – 4.00: 1.09 – 1.12mm(0.043 – 0.044 in.) Suprafața de secțiune circulară (asigura o mai bună acoperire a vasului) Compatibil cu cateter ghid de 5F (min. I.D.:1.4mm/ 0.056”). Sistemul de livrare 140cm. Dimensiuni : diam.2.0- 5.0 mm, lung. 8- 38 mm. Presiunea nominală de umflare 12 atm. RBP- 18 atm.*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
39		STENT GRAFT CORONARIAN			
39.1	33000000-0	STENT GRAFT CORONARIAN	Bucată	5.00	Stentul este din oțel inoxidabil. Graftul este din PTFE, premontat. Vizibilitate ridicată ce permite o fixare exactă datorită celor 2 markeri. Shaft flexibil care permite penetrarea cu ușurință în vase torturate, forța radială mare. Diametru: 3-5 mm, lungime 9-26 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
39.1	33000000-0	STENT GRAFT CORONARIAN	Bucată	5.00	funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
40		STENT GRAFT pentru periferie			
40.1	33000000-0	STENT GRAFT pentru periferie	Bucată	5.00	Stentul este din otel inoxidabil. Graftul este din PTFE, premontat. Vizibilitate redicată ce permit o fixare exactă datorită celor 2 markeri. Shaft flexibil care permite patrunderea cu ușurință în vase torturate, forța radială mare. Diametru: până la 9 mm, lungime până la 30 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
41		Cateter pentru aspirare și ocluzie temporară			
41.1	33000000-0	Cateter pentru aspirare și ocluzie temporară	Bucată	150.00	Construcția “Full Wall Tehnology” conferă acestui sistem posibilitatea de aspirare a materialului embolic la nivelul sistemului circulator central și periferic, fiind folosit și pentru grefoane de vena safenă. Sistemul este compatibil cu cateter ghid de 6 și 7 F Retine și aspira materialul embolic (tromboza/debris) pe timpul efectuării angioplastiei coronariene, angioplastie percutanată și/ sau a terapiei cu stent Sistemul este format din : - Cateterul Tip Export Doua seringi Doua filtre tip cosulet Cateterul este prevăzut cu varf radioopac proximal și distal ; are lungimea de 140/145 cm; diametrul

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
41.1	33000000-0	Cateter pentru aspirare și ocluzie temporară	Bucată	150.00	<p>interior 0.070"/0.080"; Seringile sunt de 20cc, iar filtrele tip cosulet sunt de 40μ. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
42		Cateter de tromboaspirație			
42.1	33000000-0	Cateter de tromboaspirație	Bucată	150.00	<p>Set: cateter de tromboaspirație cu 2 lumene, 2 seringi de 30 ml, linie de extensie cu robinet cu 3 căi, stilet premontat, filtru pentru depistarea trombilor. Cateter ranforsat cu meșă cu împletire variabilă. Lungime utilă: 140 cm. Lungimea orificiului distal: 4 mm pentru 6 Fr și 7 Fr, 7 mm pentru 8 Fr. Marker radiopac: la 1 mm de la vârful distal de 4 mm sau 7 mm. Marker de poziționare: marker unic cu lungime de 10 cm pozițional la 90 cm de la vârful distal. Lungimea segmentului RX: 23 cm. Compatibilitare ghid: 0,014". Acoperire hidrofilică: 40 cm, proprietăți similar mucoasei. Diametru de intrare în leziune: 0,019". Diametre și suprafață de extragere: 6 Fr: O.D. parte distală – 1,70 mm, proximală – 1,40 mm; I.D. parte distală – 1,00 mm, proximală – 1,10 mm; suprafață de extragere: parte distală – 0,79 mm², proximală – 0,95 mm². 7 Fr: O.D. parte distală – 1,96 mm, proximală – 1,60 mm; I.D. parte distală – 1,25 mm, proximală – 1,30 mm; suprafață de extragere: parte distală – 1,23 mm², proximală – 1,33 mm². 8 Fr (pentru utilizare periferică): O.D. parte distală – 2,15 mm, proximală – 1,76 mm; I.D. parte distală – 1,42 mm, proximală – 1,45 mm; suprafață de extragere: parte distală – 1,58 mm², proximală – 1,65 mm². *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
42.1	33000000-0	Cateter de tromboaspirație	Bucată	150.00	Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
43		Set inflator cu manometru de presiuni mici			
43.1	33000000-0	Set inflator cu manometru de presiuni mici	Set	350.00	Set pompa cu manometru pentru umflat baloane (indeflator) Continut: indeflator, valva hemostatica, tub de extenzie minim 20 cm, torque, introducător fir ghid 0,014 inch. Indeflator: seringă 20 cc, manometru până la 25atm. Valva hemostatica cu închidere axială, tip push-push Torque fir ghid 0,014 inch. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
44		Set pompă cu manometru tip "pistol"			
44.1	33000000-0	Set pompă cu manometru tip "pistol"	Set	350.00	Contine: - seringă cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor tip "piston" , valva hemostatica cu sistem de închidere tip push-push. Indeflator cu presiune de pana la 30 atm. Diametrul interior de 0,096 inch/2,44 mm . Setul sa contina si torquerul si introducerul, Tub de extenzie minim 20 cm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
44.1	33000000-0	Set pompă cu manometru tip "pistol"	Set	350.00	corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
45		Set accesorii PTCA de presiuni mari			
45.1	33000000-0	Set accesorii PTCA de presiuni mari	Set	350.00	Contine: - seringa cu manometru de presiune pentru umflarea baloanelor, pana la 30 atm. Valva hemostatica cu inchidere axiala, tip push-push,torque system, introductory fir ghid compatibil cu 0,014 inch. Tub de extenzie minim 20 cm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
46		Dispozitiv de umflare (pentru tehnica kissing)			
46.1	33000000-0	Dispozitiv de umflare (pentru tehnica kissing)	Bucată	150.00	Set pompa cu manometru pentru umflat a 2 baloane simultan (indeflator) Continut: indeflator, seringa minim 30 ml, manometru până la 30 atm. Prevazut cu Y valva cu doua conectoare care ar da posibilitate efectuării tehnica kissing cu un singur dispozitiv de umflare. Tub de extenzie minim 20 cm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant -

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
46.1	33000000-0	Dispozitiv de umflare (pentru tehnica kissnig)	Bucată	150.00	confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
47		Conectoare Y			
47.1	33000000-0	Conectoare Y	Bucată	50.00	Valva hemostatica Y cu închidere axiala, tip push-push, torque system, introductory fir ghid compatibil cu 0,014 inch. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
48		Ac punție			
48.1	33000000-0	Ac punție	Bucată	50.00	Ac cu un perete subtire, calibru de 21G lungime de 4-7 cm. Ghid recomandat 0.035” – 0.038”. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
49		Conectori monitorizare presiune			
49.1	33000000-0	Conectori monitorizare presiune	Bucată	50.00	Transparenti, flexibili, Lungimi disponibile 15-150cm, rezistenat la 600PCI, flexibil, Male - female, marcaj colorat pentru linie arteriala sau venoasa. *Certificat de la

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
49.1	33000000-0	Conectori monitorizare presiune	Bucată	50.00	<p>producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
50		Manifold cu 3 robineti			
50.1	33000000-0	Manifold cu 3 robineti	Bucată	50.00	<p>Presiune: 200 psi, 500 respectiv 1050 psi. cu 1 pana la 5 port cel puțin 138 de configurații disponibile din policarbonate cu posibilitatea de a avea incorporat o linie de presiune la una dintre extremitati. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
51		Tub injectare substanță de contrast			
51.1	33000000-0	Tub injectare substanță de contrast	Bucată	200.00	<p>Din PVC transparent rigid rezistent la presiune 1200 psi adaptor rotativ Conector male – female Lungimi 25 cm, 51 cm, 76 cm, 122 cm. Aviz de compatibilitate emis de producatorul sistemului. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
51.1	33000000-0	Tub injectare substanță de contrast	Bucată	200.00	confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
52		Set seringă+tub injectomat "MEDRAD Marc V ProVis"			
52.1	33000000-0	Set seringă+tub injectomat "MEDRAD Marc V ProVis"	Bucată	200.00	1. Seringa 200 ml Caracteristici: Material: polipropilena Lungime totala seringă 240mm -Diametru extern seringă 60mm -Prevazuta cu varf tip Luer Male si cu conector rotativ pentru fixarea racordului de joasa presiune -Piston prevazut cu doua sisteme de prindere de 8.5mm lungime -Presiune maxima de utilizare: 1200 PSI (83 bari) Tub umplere Caracteristici: -Material: polietilena cu densitate mica - Lungime totala 40mm (lungimea portiunii drepte de 170mm) - Deschiderea curburii de 60mm -Diametru intern: 4.1mm - Diametru extern: 5.4mm - Presiune maxima de utilizare: 1200 PSI (83 bari) -Aviz de compatibilitate emis de producatorul sistemului. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
53		Set steril getabil pentru angiografie			
53.1	33000000-0	Set steril getabil pentru angiografie	Set	1600.00	1 buc.: câmp adeziv 50x50cm. Triplu stratificat : strat celuloza confort pentru pacient, strat impermeabil, strat absorbant. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm. Extra-absorbant, polistratificat, minim 6 straturi, cu bandă adezivă. Standard de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
53.1	33000000-0	Set steril getabil pentru angiografie	Set	1600.00	<p>performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795.</p> <p>1 buc.: câmp de masă instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. Zona ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție (nu mai puțin de 6,5 g/100 cm²). 4 orificii cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, dim. 70 cm. Bordurile adezive ale câmpului impregnate în țesătură (să nu fie lipici cu 2 fețe) pentru a nu forma cute și a asigura 100% impermeabilitate. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 1 buc.: cearșaf 100x150cm. Dublu stratificat. Standard de performanță pentru câmpurile sterile – EN 13795. 2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă 1 buc.: husă tub radiologic, circulară, 75 cm din polietilenă, transparentă, cu elastic</p> <p>4 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză 2 buc.: Halat chirurgical XL, din fibre de polipropilen, nu mai puțin de 5 tipuri de polipropilen (SMMMS), repelent, cu manjete de poliester, mâneca cusută cu laser, se va exclude maneca cusută cu acul. Lungimea manecilor - nu mai puțin de 65 cm (±2 cm), lungimea halatului - nu mai puțin de 150 cm (±2 cm) din umeri până la poale, latimea halatului - nu mai mica de 74 cm in zona axilara. 1 pereche: Mănuși sterile, nepudrate N7,5, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455), acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere. 2 perechi: Mănuși sterile, nepudrate N7,5; N8, din cauciuc deproteinizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; conținutul de proteine extractibile – nu mai mare de 20 μg/g (conform standardului de calitate EN455),</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
53.1	33000000-0	Set steril getabil pentru angiografie	Set	1600.00	<p>acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere. 1 buc.: Bol 120 ml din polipropilen, gradat, transparent</p> <p>1 buc.: Bol 125 ml cu filet și capac</p> <p>1 buc.: Bol renal 1 buc.: Pinceta</p> <p>1 buc.: Forceps 1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen, color, cu „aripioare“</p> <p>1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator 1 buc.: Rampă 3 căi OFF, robineti cu „aripioare“, rezistentă la 35 bar integrată cu: - sistemul de contrast din poliuretan minim 1800 mm, - sistemul de perfuzie din poliuretan minim 1800 mm, - tub din poliuretan, minim 1500 mm, 1,5x2,7 mm. 1 buc.: Bisturiu E11 1 buc.: Ghid angiografic minim 150 cm, J3, 0,034-0,036“ 10 buc.: Tampon absorbant 10x10 cm minim 8 straturi 1 buc.: Ac seringă 18G 1 buc.: Ac seringă 21G 1 buc.: Ac seringă 22G, 0,7x30 mm 1 buc.: Seringă 20 ml 3 componente 1 buc.: Seringă 10 ml 3 componente 1 buc.: Seringă 5 ml 3 componente 1 buc.: Seringă 2 ml 3 componente 1 buc.: Bol pentru tubulatura.</p> <p>*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
54		Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial			
54.1	33000000-0	Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial	Set	1600.00	<p>1 buc.: câmp absorbant aprox. 34x50cm cu bandă adezivă..1 buc.: câmp de masa instrumentar 150x190cm, 75x190cm absorbant. Triplu stratificat. 1 buc.: Câmp angiografie minim 240x370 cm, integru, impermeabil 100%. 4 orificii (2 femurale și 2 radiale) cu bord adeziv impregnat. Margini laterale transparente, min. 70 cm.</p> <p>2 buc.: husă ecran circulară 140cm din polietilenă, transparentă 1 buc.: husă tub radiologic, circulară, 75</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
54.1	33000000-0	Set steril getabil pentru angiografie prin abord radial	Set	1600.00	<p>cm din polietilenă, transparentă, cu elastic 2 buc.: Șervețele pentru mâini din celuloză 2 buc.: Halat chirurgical XL 2 pereche: Bol renal -1 buc.: Pinceta-1 buc.: Tăviță 2500 ml din polipropilen,color, cu „aripioare“ 1 buc.: Seringă angio 12 ml cu rotator -1 buc.: Manifold 3 căi OFF, rezistentă la 35 bar integrată cu: - sistemul de contrast din poliuretan minim 1800 mm, - sistemul de perfuzie din poliuretan minim 1800 mm, - tub din poliuretan, minim 1800 mm, 1,5x2,7 mm. 1 buc.: Bisturiu E11 1 buc.: Ghid angiografic minim 180 cm, J3, 0,035“ 1buc: teaca de radia, lungimi de 7, 11 sau 23 cm de 5 sau 6F cu ac si mini guide wire de 0,018 inch 10 buc.: Compres absorbant 10x10 cm 12 straturi 1 buc.: Seringă 20 ml cu luer lock 1 buc.:</p> <p>Seringă 10 ml cu luer lock 1buc: seringă de 5 ml cu luer lock 1 buc.: dispencer Livrare de dispozitiv de protecție raze X cranial 1 la 10 seturi. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
55		Câmp steril super absorbant			
55.1	33000000-0	Câmp steril super absorbant	Bucată	500.00	<p>1. Dimensiuni 55x70 cm (±5 cm); compus din 3 straturi bine delimitate: strat impermeabil pe toată suprafața, grosime nu mai mică de 80 microni; strat superabsorbant pe toată suprafața, absorbție nu mai puțin de 5,5 ml/dm², grosimea stratului – minim 75 g/m²; strat adeziv aplicat pe margine, liber de colofoniu, se exclude lipici cu fața dublă pentru a nu forma canale de aer; materialul nu va face scame, indicele formării scamelor >2,6 log₁₀, confirmat de producător. Se va exclude materialul care va face</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
55.1	33000000-0	Câmp steril super absorbant	Bucată	500.00	scame (pentru a evita riscul de pătrundere a scamelor în vasele sangvine); marcaj CE, certificat EN13795; mostre la solicitare..*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
56		Mănuși sterile nepudrate (N 7; 7,5; 8)			
56.1	33000000-0	Mănuși sterile nepudrate (N 7; 7,5; 8)	Bucată	3000.00	1. Din latex deproteinizat, non-alergene, non-pirogene, rezistente la intervenții chirurgicale îndelungate și la intervenții cu ghiduri metalice; fără pudră, cu strat de biogel aplicat pe interior; rezistența la rupere conform standardului EN455 – nu mai puțin de 18N, confirmată de producător; conținutul de proteine extractibile din latex – nu mai mare de 20 μg/g, confirmată de producător; mărimi la comandă în asortiment: N6,5; N7; N7,5; N8, N8,5; marcaj CE, certificat EN13795; mostre la solicitare. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
57		Seringi pentru injectare substanță contrast			
57.1	33000000-0	Seringi pentru injectare substanță contrast	Bucată	50.00	Capacitate 12 ml, Adaptor rotativ

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
57.1	33000000-0	Seringi pentru injectare substanță contrast	Bucată	50.00	Maner tip ”aripioară”. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
58		Capot (halat) chirurgical steril marimea XL			
58.1	33000000-0	Capot (halat) chirurgical steril marimea XL	Bucată	2000.00	1. Din material netesut - fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre – SMS; repelent, grosimea materialului SMS - minim 35 g/m2; mâneca cusută cu laser – cusătură dublă – pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude maneca cusuta cu acul; lungimea manecilor - nu mai puțin de 60 cm (±3 cm), lungimea halatului - nu mai puțin de 155 cm (±3 cm) din umeri pana la poale, latimea halatului in zona axilara - minim 75 cm (±3 cm); ambalat individual, cu 2 servetele absorbante de celuloza – se vor exclude modele neabsorbante; eticheta autocolantă a ambalajului va conține informație despre nr. Lotului si data expirării; indicare pe ambalaj a sterilizării cu EO (se va exclude sterilizarea cu raze Roentgen), termen de valabilitate – nu mai mic de 5 ani; marcaj CE, certificat EN13795; mostre la solicitare. Marime XL, XXL. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
58.1	33000000-0	Capot (halat) chirurgical steril marimea XL	Bucată	2000.00	confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
59		Dispozitiv recuperare corp strain			
59.1	33000000-0	Dispozitiv recuperare corp strain	Bucată	5.00	Dispozitiv confectionat din Nitinol, tip lasou, pentru recuperare fragmente migrate accidental. Bucla confectionata din aur- tungsten pentru vizibilitate optima. Marker radioopac din platina. Lungime : 60, 125, 150, 175 cm ; diametru : 2,4,5,7,10,15,20,25,30,35 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
60		Ghid teflonat pentru angiografie			
60.1	33000000-0	Ghid teflonat pentru angiografie	Bucată	50.00	Teflonate in sensul teflonarii individuale a spirelor, posibilitatea de a fi acoperite cu heparina. Lungimi de 180cm si 260cm cu miezul fix sau flexibil, cu varful drept sau in J ce 1,5; 3; 6;15mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
61		Extensie pentru cate-ghiduri			
61.1	33000000-0	Extensie pentru cate-ghiduri	Bucată	50.00	Folosita in abordari de leziuni calcificate, compatibila cu cate-ghid de 6F. Acoperire distal hidrofilică

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
61.1	33000000-0	Extensie pentru cate-ghiduri	Bucată	50.00	<p>pentru traumatism vascular minimal. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
62		Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție			
62.1	33000000-0	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	Bucată	200.00	<p>Dispozitiv activ pentru închiderea vasculara efectiva si hemostaza instantanee, chiar si la pacienti cu tratament anticoagulant Componente complet absorbabile in maxim 90 de zile. Dispozitiv compus din: -ancora intraarteriala - dop din collagen -sutura cu strangere automata -sa nu necesite compresie manuala -Ancora cu profil mic conceputa pentru a se atasa strans de peretele arterial, pentru evitarea tulburarii fluxului sanguin. -Inchidere mecanică active - procedura rapida -ușor de utilizat - confortabil pentru pacient -timp scurt de imobilizare a pacientului 30 min - dispozitiv compatibil 6 si 8 F -studii de specialitate relevante privind eficienta si siguranta - complicatii reduse -Marcaj CE. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
62.1	33000000-0	Sistem de închidere percutana a orificiului de puncție	Bucată	200.00	oferate.
63		Sistem de compresie dupa puncție radiala tip ceasornic			
63.1	33000000-0	Sistem de compresie dupa puncție radiala tip ceasornic	Bucată	2000.00	Disponibilă în mărimi S,M, L, cu “pernuță” atraumatică din silicon. Compresia și decompresia elementului hemostatic reglabilă prin rotirea manifoldului ceasornicului. Disponibil cu un sistem de frinare și monitorizarea timpului expus. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
64		Sistem de ghidare in rotirea ghidului pentru angioplastie			
64.1	33000000-0	Sistem de ghidare in rotirea ghidului pentru angioplastie	Bucată	50.00	Compatibil cu ghid de la 0,010” pina la 0,035”. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
65		Ochelari de protecție radiologică			
65.1	33000000-0	Ochelari de protecție radiologică	Bucată	3.00	Confectionate din material rezietente cu continut de Pb ce asigura protectia radiologica conform normelor interne si international • Prevazuti cu sistem de protectie laterala • Echivalent in Pb: 0,75 mm (frontal)/ 0,50 mm

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
65.1	33000000-0	Ochelari de protecție radiologică	Bucată	3.00	(lateral) • Marime: unica •Greutate< 0,1 kg • Șiret de fixare spate • Produse testate și avizate de Ministerul Sanatatii și autoritățile competente din domeniu. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
66		Balon OTW pentru angioplastie periferică 0,035”			
66.1	33000000-0	Balon OTW pentru angioplastie periferică 0,035”	Bucată	10.00	Shaft coaxial si lumen larg pentru inflatie 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, trifoliat, 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 shaftului: 80, 130cm; Partea distala shaft acoperita hidrofilic; Ghiduri compatibile maximum 0,035”; Materialul balonului sa fie un material rezistent si subtire, cu pereti suplii, flrxibili, 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 Markerii radioopaci de platina-iridiu, fara profil care sa modifice suprafata exterioara. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
66.1	33000000-0	Balon OTW pentru angioplastie periferică 0,035”	Bucată	10.00	cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
67		Cateter pentru imagistica intravasculara prin coerenta optica			
67.1	33000000-0	Cateter pentru imagistica intravasculara prin coerenta optica	Bucată	10.00	Specificatiile produsului: -Cateter ce contine fibra optica -Sa prezinte tehnologie Extreme ResolutionTM, ce ofera posibilitatea obtinerii a unor imagini intravasculare coronariene de pana la 10-15 microni, caracterizate printr-o detaliere fara precedent si usurinta in interpretare, pentru caracterizarea leziunilor si optimizarea procesului de plasare stenturilor -Sa prezinte profilul de trecere de 2.7 F in axul de sustinere proximal ce ofera o livrare excelenta a dispozitivului in zona de interes -Sa prezinte un invelis hidrofil lubrifiat si un varf cu profil redus de intrare pentru a putea traversa leziuni inguste, distale -Sa prezinte o compatibilitate cu ghidurile de 0.014" si cateterul ghid de 6 F - Cele doua benzi radioopace cu rol de marcaj distal situate la o distanta de 20 cm una de alta pentru a permite evaluarea lungimii segmentului si facilitarea pozitionarii cateterului –Sa prezinte o conexiune simpla a cateterului la unitatea de control a fibrei optice pentru o configurare usoara -Sa nu fie necesar un dispozitiv extern de retragere a cateterului pentru evitarea deteriorarii cateterului - Viteza de obtinere a imaginii de pana la 25 mm pe secunda -Lungime cateter 135cm, diametru distal 2,7F; ghid 0,014. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
67.1	33000000-0	Cateter pentru imagistica intravasculara prin coerenta optica	Bucată	10.00	ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
68		Cateter wireless pentru masurarea FFR			
68.1	33000000-0	Cateter wireless pentru masurarea FFR	Bucată	50.00	<p>Specificatii minime: Cateter compatibil prin tehnologia „wireless” (fara fir) pentru usurinta în manipulare si pozitionare. Frecventa securizate de transmitere a datelor wireless Tehnologie radio avansate pentru comunicare sigura si protejate. Design unic pentru imbunatatirea manevrabilitatii. Strat hidrofил ce ofera o manevrabilitate crescuta, frecare redusa si pozitionare usoara Senzor de presiune ce permite masurarea exacta a FFR amplasat la 3 cm de capatul distal al cateterului. Manerul cateterului detasabil cu transmitator wireless si cu o autonomie a bateriei de minim 3 ore Compatibil cu platforma wireless de receptare si prelucrare a informatiilor Posibilitatea de integrare completa in laboratorul de angiografie in majoritatea sistemelor hemodinamice existente pe piata, fara dispozitive si costuri suplimentare Studii internationale de specialitate privind eficienta si utilitatea FFR realizate prin intermediul cateterelor. Lungime cateter 175 cm. Gama de presiune - 30 - 300 mm Hg Precizia presiune ± 1 mmHg plus $\pm 1\%$ (<50 mmHg) $\pm 3\%$ (> 50 mmHg). Frecvența răspuns la 25 Hz Durata de viata baterie transmițător minim 3 ore. Gama de frecvență 2.4000 - 2.4835 GHz (banda ISM) Putere Radio 1 mW vârf, 70 μW medie Intârziere semnal total <10 ms. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
68.1	33000000-0	Cateter wireless pentru masurarea FFR	Bucată	50.00	Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
69		Sistem de protecție împotriva emboliilor			
69.1	33000000-0	Sistem de protecție împotriva emboliilor	Bucată	5.00	<p>Dispozitiv de filtrare a emboliilor cerebrale, indicat ca dispozitiv adjuvant pentru pacienții care necesită stentare carotidiană/coronariană.</p> <p>Dimensiuni vasculare de referință: 4.25mm- 6.25 mm Material de fabricație pentru sistemul de captare a debrisiului: nitinol. Diametrul standard al porilor: 100 microni. Filtru vascular expandabil:180 cm lungime. Profil de trecere: 2.7 F. Compatibil cu cateter ghid de 0.014". Lungimea cateterului 135 cm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
70		Stenturi periferice autoexpandabile			
70.1	33000000-0	Stenturi periferice autoexpandabile	Bucată	5.00	<p>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 să fie compatibile cu teaca de 5Fr. Compatibilitate pentru ghid de 0,035". Celulele stentului sunt deschise, partea de sus a celulelor nu iese spre exterior prin îndoirea stentului. Imposibilitatea deformării stentului în cazul flexiunii în lumenului 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. Markerii din tantal la fiecare 3 varfuri ale coroanei stentului, numărul markerilor variind în funcție de mărimea stentului. Să nu existe scurtarea stentului la deschiderea acestuia. Sistem de siguranță pentru prevenirea săriturii stentului din</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
70.1	33000000-0	Stenturi periferice autoexpandabile	Bucată	5.00	<p>deschiderea partiala sau totala a acestuia. Cateter cu lungimi disponibile de : 80cm , 120cm si minim 150 cm, acesta din urma pentru acces brachial sau femural . Varful flexibil atraumatic in forma de conus. Performantele stentului in timp (la 3 ani) sa fie evidentiata de cel putin un studiu clinic relevant. Studiul clinic sa includa si leziuni complexe (peste 75mm si foarte calcificate). *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
71		Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana			
71.1	33000000-0	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	Bucată	30.00	<p>Balon RX, impregnat cu Paclitaxel; excipient natural Uree cu actiune hidrofilica - obligatoriu pentru evitarea reactiilor alergice si toxice. Timp de eliberare a medicamentului- 30-60 secunde. Actiune antirestenoză după angioplastie- nu mai puțin de 28 zile (se confirmă cu analize de laborator). Disponibil pe cateter cu lungime de 145 cm. Compatibil cu teaca introductoare de 5 F. Compatibil cu ghid de 0.014". Dimensiuni: diametru- 2.0-4.00 mm; lungime- 15-40 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
71.1	33000000-0	Balon farmacologic activ utilizat in angioplastia coroniana	Bucată	30.00	echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
72		Valva aortica autoexpandabila transcater			
72.1	33000000-0	Valva aortica autoexpandabila transcater	Bucată	5.00	Set de valva aortica transcater din pericard porcine; Implantare prin abord transfemoral, direct aortic sau subclavicular; Bioproteza din pericard porcine tratat împotriva calcificării, configurație cu trei foite; Cadru de susținere confecționat din Nitinol, autoexpandabil; Design supra-annular, pentru performanțe hemodinamice bune; Sistemul de livrare să permită repositionarea valvei înainte de fixarea definitivă; Sistem de livrare cu profil redus (cater echivalent 14 Fr), indicat pentru vas de acces transarterial de la 5.0 mm diametru, pentru diminuarea complicațiilor vasculare; Marimi: 23, 26, 29, 34 mm, pentru protezarea inelelor aortice cu diametrul între 18 și 30 mm; Kit complet de accesorii necesare pentru implantare; Sistem compatibil cu ghid de 0.035"; Marca CE; Aprobare FDA; Studii clinice; Furnizorul să asigure instruirea echipei medicale și asistența tehnică la primele 10 implantări gratis. Se solicită studii pentru acest tip de valva (documentare). Toate costurile legate de serviciile asociate vor fi suportate de către furnizor. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
73		Set linie presiune invaziva			
73.1	33000000-0	Set linie presiune invaziva	Bucată	10.00	Set linie presiune invaziva

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
73.1	33000000-0	Set linie presiune invaziva	Bucată	10.00	compatibil cu sistemul "mack-lab GE tram-rac 4a". *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie - confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
74		Set linie ECG			
74.1	33000000-0	Set linie ECG	Bucată	10.00	Set linie de monitorizare ECG compatibil cu sistemul "mack-lab GE tram-rac 4a" *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie - confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
75		Ghid metaliz amplatz super stiff			
75.1	33000000-0	Ghid metaliz amplatz super stiff	Bucată	30.00	Material: nitinol, "jachetă" din poliuretan îmbogățit cu tungsten, acoperire hidrofiliacă. Vârf conic, atraumatic. Control de torsiune – 1:1 datorit construcției dintr-o singură piesă pe toata lungimea ghidului. Radiopacitate: jachetă din poliuretan îmbogățit cu tungsten. Acoperire hidrofiliacă: proprietăți asemănătoare mucoasei. Lungimi: 80cm, 150 cm, 180 cm, 260 cm, 300 cm, 450 cm. Diametre: 0,020" (0.51"), 0,025" (0.64 mm), 0,035" (0.89 mm), 0,038" (0.97 mm). Configurații vârf: straight, angled, angled 45 grade, J shape de 1,5 mm si 2.0 mm. Lungimea

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
75.1	33000000-0	Ghid metaliz amplatz super stiff	Bucată	30.00	vârfurului flexibil: 10 mm, 30 mm, 80 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
76		Balon pt valvuloplastie pulmonara si aortica			
76.1	33000000-0	Balon pt valvuloplastie pulmonara si aortica	Set	2.00	Construcție cu axiala Montat pe un balon noncompliant Profil mic Timpul de infaltie si deflatie foarte rapid RPB pina la 6 atm., NP de la 3 atm. Diametre disponibile 4- 12 mm Lungime: 1 – 10 cm Lungime cateter 70 – 90 – 100 cm Marker din platina Corpul balonului sa fie din polimer Balonul sa fie elastomer termoplastic. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
77		Stenturi pentru artere renale			
77.1	33000000-0	Stenturi pentru artere renale	Bucată	10.00	rapid exchange - crossing profile < 0.065'' - construcție tubulara taiata cu laser din otel 316L - Compatibil cu ghid 0.014 inch - diametru: 4,5; 5; 5,5; 6; 6,5; 7 mm; - lungime: 10; 15; 20; 24 mm - strut thickness: 165µm - strut width: 110µm - dedicat pentru arterele renale - shaft proximal/distal: 2.3F/3.5F.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
77.1	33000000-0	Stenturi pentru artere renale	Bucată	10.00	<p>*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
78		Sistem de rotablatie			
78.1	33000000-0	Sistem de rotablatie	Bucată	10.00	<p>Opțiunile de dimensiuni brute multiple permit crearea dimensiunii lumenului previzibil pentru pregătirea vaselor controlate și dimensionarea și extinderea uniformă a stentului. Folosește aer comprimat sau azot pentru a rula turbina cu presiunea între 90 PSI și 110 PSI. Sistem pre-conectat sau avansat separat și burr. Vârful diamantat cu 2 000-3000 cristale microscopice de diamant pe vârful distal. Partea proximală din alamă nichel. Dimensiuni disponibile de la 1,25mm la 2,5mm.</p> <p>Sistemul pentru rotablatie are patru componente principale: sistemul de ghidare, avansator, cateter și consola. Cateterul include burr și arborele de antrenare elicoidal, teaca, conectarea cateterului și corpul cateterului. Sistemul este capabil să transmită mișcarea</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
78.1	33000000-0	Sistem de rotablatie	Bucată	10.00	<p>rotativă la viteze de până la 190.000 RPM, care are ca rezultat ablația fină a particulelor de țesut ateromat de către burr acoperit cu diamant. Burrurile sunt disponibile în următoarele dimensiuni: 1,25, 1,5, 1,75, 2,0, 2,15, 2,25, 2,38 și 2,5 mm. Cateterul are o lungime de 135 cm. Teaca este de 1,4 mm (0,058 in) în diametru și este tivită la varf pentru a permite trecerea ușoară în navă. Furnizorul să asigure instruirea echipei medicale și asistența tehnică la primele 5 intervenții gratis. Sistemul va fi însoțit de manual de utilizare în limba română. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
79		Cateter multi-electrod pentru denervare renala			
79.1	33000000-0	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	Bucată	10.00	<p>Cateter compatibil 6F, tip RX (rapid exchange) la 30 cm de varful distal; Design: autoexpandabil forma elicoidală pentru o cat mai bună adaptare la o gamă variată de forme și dimensiuni ale arterelor renale; Material: poliuretan cu ramforsare metalică; Compatibil cu ghid 0.014"; 4 electrozi monopolari, radioopaci, din aur, lungime 1.5 mm poziționați elicoidal; Timp rapid de ablație 60 sec; Marker radioopac din Pt/ Ir la 1 mm de varful distal; Lungime 117 cm, compatibil cu catetere de 100 cm sau mai scurte; Profil maxim: 0.054"; Dimensiunea vasului de tratat: 3 – 8 mm; Lungimea zonei ce poate fi tratată cu toți electrozii activi: 17 – 21 mm; Lungimea varfului: 5 mm; Marker shaft femural: 55 cm de varful distal; Cablu integrat pentru conectarea la generatorul de radiofrecvență; Compatibil cu generatorul electrochirurgical cu radiofrecvență</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
79.1	33000000-0	Cateter multi-electrod pentru denervare renala	Bucată	10.00	<p>cu control automat (se presteaza gratis de furnizorul cateterului); Puterea este monitorizata si controlata continuu pe baza temperaturii si impedantei masurate la zona de contact electrod-tesut pentru a se asigura o functionare optima; Prezinta interfata de tip touchscreen pentru configurarea personalizata a electrozilor; Monitorizarea complet vizibila a electrozilor; Prevazut cu telecomanda si/ sau pedala de control (optional); Dimensiuni: aprox. 30 cm x 40 cm x 20 cm; Greutate pina la 10 kg (fara accesorii); Diagonala display: nu mai putin de 25 cm ; Putere RF la iesire: max 8.0 W; Livrarea de energie se face daca impedanta masurata este intre 175 – 1200 ohm; Puterea de alimentare: 100 – 240 V, 50 – 60 Hz. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
80		boneta protectie			
80.1	33000000-0	boneta protectie	Bucată	30.00	<p>Protejeaza capul si urechile impotriva radiatiei ionizante; Echivalent Plumb: 0.175 mm. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
80.1	33000000-0	boneta protectie	Bucată	30.00	Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.
81		Microcateter dublu lumen			
81.1	33000000-0	microcateter dublu lumen	Bucată	20.00	<p>Acoperire hidrofilica partea distal ofera o manevrabilitate si parcurgere sporita, virf conic atraumatic. Rigiditatea shaft-ului asigurata prin impletire de otel inoxidabil. Lungimi disponibile: 130 si 150cm. Diametru distal interior 0.18” / 0.45 mm din PTFE, diametru distal exterior 1.8 Fr / 0.60 mm, diametru proximal interior 0.021” / 0.55 mm, diametru proximal exterior 2.6 Fr / 0.87 mm. Marker radioopaci: 1.0 mm marker din aur in partea distala 0.5 mm de la virf si 0.5mm marker partea proximala. *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.</p>
82		Sistem de livrare pentru PCI			
82.1	33000000-0	Sistem de livrare pentru PCI	Bucată	10.00	<p>Teacă ghid cu lungimi 45,60,90 cm. Servește în calitate de cateter de ghidare și/sau teacă introductoare. Material: strat exterior – poliamid, interior – PTFE, armare de tip spirală, fire plate.; Vârf conic, atraumatic.; Diametre disponibile: 5,6,7 si 8 Fr.</p> <p>Acoperire hidrofilică cu proprietăți asemănătoare mucoasei – 5 cm parte distală.</p> <p>Radiopacitate triplă: teacă – prin spirală de armare, dilatator și inel din aur incastrat în teacă la 5 mm de la vârf.;</p> <p>Compadibilitate ghid: 0,038”.;</p> <p>Valva hemostatică de tip ”cross-cut”.; Configurații: Straight, Hockey Stick, MP, RDC, LIMA, Multipurpose.</p> <p>Diametru exterior: 2,4 Fr.</p> <p>*Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
82.1	33000000-0	Sistem de livrare pentru PCI	Bucată	10.00	13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie-confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 12 luni din momentul livrării. *Documente confirmative: Catalog/ Broșura/ Informații privind studiile clinice de la producător pentru produsele oferite.

Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

În termen de până la 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului (IMSP Institutul de Cardiologie).

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Nu
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	Nu
5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginii din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.	Da
6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	Nu
7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	Nu

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului F 3.5) - original – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
9	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
11	Raportul financiar	Ultima situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului	Da
12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	Nu
13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	Nu
14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	Nu
15	Formularul ofertei F 4.1	- original - conform Formularului electronic plasat pe site (www.capcs/dispozitive medicale/anunturi licitatii) confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului. Participantul va prezenta formularul ofertei F 4.1 în format electronic pe suport CD împreună cu oferta. Informația din formularul ofertei F 4.1 pe suport hârtie obligatoriu va fi identică cu informația prezentată în format electronic.	Da
16	Formularul ofertei F 4.2	- original - conform Formularului electronic plasat pe site (www.capcs/dispozitive medicale/anunturi licitatii) confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului. Participantul va prezenta formularul ofertei F 4.2 în format electronic pe suport CD împreună cu oferta. Informația din formularul ofertei F 4.2 pe suport hârtie obligatoriu va fi identică cu informația prezentată în format electronic.	Da
17	Garanția pentru ofertă	-original- prevăzută în punctul IPO 23.1; conform formularului F 3.2 din documentația standard	Da
18	Certificat de atribuire a contului bancar	–copie– confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
19	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	–copie– eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
20	Licența de activitate conform legislației	-copie- confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului;	Da
21	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	-confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
22	Mostre	-la solicitarea autorității contractante/beneficiarului în decurs de 5 zile după solicitare	Da

Informație Suplimentară:

Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Tel.: **022884348**, Fax: **022884245**, E-mail: **office@capcs.md**

Numele și funcția persoanei responsabile: **JANTUAN MARIANA, Specialist achiziții publice, secția achiziții dispozitive medicale**

Setul de documente poate fi primit la adresa: SITE CAPCS.MD RUBRICA DISPOZITIVE MEDICALE/ANUNTURI LICITATII.

Operatorii economici care doresc să depună oferte la procedura respectivă urmează să depună o cerere de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

NOTĂ: Cerința dată NU se referă la ofertanții care s-au înregistrat la procedură și au accesat documentele în cadrul SIA Registrul de Stat al Achizițiilor Publice.

Întocmirea ofertelor:

Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilate și șampilate, urmează a fi prezentate

până la: **01.10.2018 10:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitatea a ofertelor: 90 zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică sau prin mijloace electronice a membrilor grupului de lucru al autorității contractante și a reprezentanților Participanților la licitație

la: **01.10.2018 10:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în formă de

Garanție bancară

Garanție prin transfer

în valoare de **2%**

Contractul intră sub incidența Acordului OMC - Nu

Conținutul prezentei Invitații este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Invitației, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN
