

Приложение №1

Допуснати до участие Технически предложения за медицинските изделия в откритя процедура с предмет:

„Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОРБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново“, публикувана в Регистъра на обществени поръчки на Агенция за обществени поръчки под номер 00052-2017-0001

Доставчик	Търговско наименование и име на производител	Позиция	Име	Марка	Количество	№ на сертификационен документ	Код по НЗОК	Цена
1								
Коронарен дилатационен водач Тип I								
Материал: хром-никел в дисталното ядро ; неръждаема стомана проксимално ; дистално рентген-позитивни намотки от платина, конструкция: sharing ribbon, дължина на намотките: 3cm, 4.5cm за модел ExtraSupport, маркери: 92 и 102cm, дължина: 190cm /удължаване до 340cm/, твърдост на върха: High Flexible; Medium; Opора: standat & Extrasupport, покритие: дистални 30 cm хидрофобно; шифт- тefлон								
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Спискт. ВЮТРОНИК АС, Швейцария	ДА	от стр. 70-	71	Декларация за съответствие №06-05-01.ЕО сертификат №СЕ608280, Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн	не е приложимо	0.0000
2								
Коронарен дилатационен водач Тип II								
Материал: хром-никел в дисталното ядро ; неръждаема стомана проксимално ; дистално рентген-позитивни намотки от платина, конструкция: sharing ribbon, дължина на намотките: 3cm, 4.5cm за модел ExtraSupport, маркери: 92 и 102cm, дължина: 190cm /удължаване до 340cm/, твърдост на върха: High Flexible; Medium; Opора: standat & Extrasupport, покритие: дистални 30 cm хидрофобно; шифт- тefлон								
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Cruiser Hydro, ВЮТРОНИК АС, Швейцария	ДА	от стр. 70-	71	Декларация за съответствие №06-05-01.ЕО сертификат №СЕ608280, Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн	не е приложимо	0.0000
3								
Коронарен дилатационен водач Тип III								
Материал: хром-никел в дисталното ядро ; неръждаема стомана проксимално ; дистално рентген-позитивни намотки от платина, конструкция: sharing ribbon, дължина на намотките: 3cm, 4.5cm за модел ExtraSupport, маркери: 92 и 102cm, дължина: 190cm /удължаване до 340cm/, твърдост на върха: High Flexible; Medium; Opора: standat & Extrasupport, покритие: дистални 12 cm хидрофилно; 18cm хидрофобно в средната част; шифт- тefлон покритие.								
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Cruiser Hydro, ВЮТРОНИК АС, Швейцария	ДА	от стр. 70-	71	Декларация за съответствие №06-05-01.ЕО сертификат №СЕ608280, Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн	не е приложимо	0.0000

Хидрофилно покритие, полимерен връх лесен за оформяне: права и "J" тип; по-голяма опора ; висок контрол на провеждане; подобрен контрол на усукването; шифт петпоу, диаметър на водача 0,014", дължини - 185/300cm. Имат променен проксимален край, който позволява закрепването.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
1	Маримекс-7 ЕООД	PT2/ Boston Scientific Corp.	да, 17-19 стр.	Декларация за съответствие-№-нямд.	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с МЕРМ 616632; Дялостна система за осигуряване на качество с №СЕ 616288	0.0000		
4	Коронарен дилатационен водач Тип IV	0.014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията-силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край,дистален шаре- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40см М-соат дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Florru - 1.0g, Intermediate-3.6g, Нурсоат - 1.0g, Extra Florru - 0.6g	Брой	1000.00				
1	"ЕКОС Медика" ООД	RUNTHROUGH NSTERILUM	ДАстр. 311	Декл. за съотв. №1СЕ Сертификат № НР600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000		
5	Коронарен дилатационен водач Тип V	0.014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията-силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край,дистален шаре- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40см М-соат дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Florru - 1.0g, Intermediate-3.6g, Нурсоат - 1.0g, Extra Florru - 0.6g	Брой	60.00				
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Galeo/Galeo Hydro, Concept Medical, LLC, САЩ	ДА от стр. 72-73	Декларация за съответствие с от дата 27.07.2015г., Сертификат EO US12/82350 02,	не е приложимо	0.0000		
6	Коронарен дилатационен водач Тип VI	Коронарен водач с характеристики: Диаметър-0,014"; Дължина-175 см. Материал на ядрото-неръждаема стомана; Проксимална намотка - 27 см, неръждаема стомана; Дистална намотка - 3мм, злато-платина, рентген-позитивна; Покритие проксимален шифт - РТГЕ; Твърдост на върха - Много гъвкав (HF), Гъвкав (F), Среден (M), Твърд (S), Супер Твърд (HS); Ниво на опора - Стандартен и ES (Допълнителна опора); Дистално покритие - 30см хидрофобно или 12см хидрофилно и 18см хидрофобно	Брой	20.00				
	Коронарен водач със следните характеристики: Материал: неръждаема стомана; конструкция: 1,20,7мм заоблен маслиннообразен връх; Дължина на намотките:30тп радиопозитивен връх, 270тп радиопропусклива част, обща дължина:1,75cm; покритие:30cm хидрофилно покритие							

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Magillp, BRIVANT Limited, Ирландия	ДА от ств. 74- 75	Декларация за съответствие от дата 24.04.2014, Сертификат за одобрение на система за качество №252-569		не е приложимо		0.0000
Коронарен водач със следните характеристики: Материал: неръждаема стомана, конструкция: 1,2/0, Тип заоблен маслиннообразен връх, дължина на намотките: 30mm радиопозиция връх, 270mm радиопропусклива част, обща дължина: 175cm, покритие: 30cm хидрофилно покритие								
14	Коронарен дилатационен водач Тип XIV				Брой	20.00		
РТСА водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии, рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 9.0G, дължина на пружината - 20cm; РТГЕ покритие на шифта								
1	Б.Браун Медикал ЕООД	Navias, Bivant LTD	ДА	252.569				0.0000
РТСА водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 9.0G, дължина на пружината - 20cm; РТГЕ покритие на шифта								
19	Специален катетър тип I				Брой	80.00		
6 Fг, 7 Fг, 8 Fг съвместим - тромбаспирационен катетър за коронарни и периферни артериални съдове, дължина на заболяения и атравматичен връх 6mm, дистално М-соя хидрофилно покритие-40cm, 1 mm Ro маркер на 4 mm от върха, 10 cm дълбочинен маркер на 90 cm от върха, 140 cm дължина съвместим с 0.014" водач, входен профил - 0.019" , екстракциялна повърхност за 6 Fг-0.95mm и 1.32mm за 7 Fг. Диаметър на шифта външен: дистален-5,1F за 6Fг -5,9F за 7Fг, със премонтиран стилет за по-добра опора и проходимост, RX сегмент - 23cm ,								
1	"ЕКОС Медика" ООД	ELIMINATETERUMO	ДАСТР-311	Декл. за съотв. №2СЕ Сертификат № HD 60106290 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A			0.0000
6 Fг, 7 Fг, 8 Fг съвместим - тромбаспирационен катетър за коронарни и периферни артериални съдове, дължина на заболяения и атравматичен връх 6mm, дистално М-соя хидрофилно покритие-40cm, 1 mm Ro маркер на 4 mm от върха, 10 cm дълбочинен маркер на 90 cm от върха, 140 cm дължина съвместим с 0.014" водач, входен профил - 0.019" , екстракциялна повърхност за 6 Fг-0.95mm и 1.32mm за 7 Fг. Диаметър на шифта външен: дистален-5,1F за 6Fг -5,9F за 7Fг, със премонтиран стилет за по-добра опора и проходимост, RX сегмент - 23cm ,								
20	Специален катетър тип II					50.00		
Мек, къс, скосен, термично обработен връх, специална технология на метална оплетка за по-добър контрол при въртене. Два диаметра на катетъра, съвместими с 6 и 7F въвеждащи катетри, и с водач 0.014. Скорост на аспирация 45мл/мин за 6F и 92мл/мин за 7F. Дължина при 6F - 140 см; при 7F - 145 см								
1	"Прохент" ЕООД	Export, Medtronic Inc	ДА	G7101139709681		не е приложимо		0.0000
Мек, къс, скосен, термично обработен връх, специална технология на метална оплетка за по-добър контрол при въртене. Два диаметра на катетъра, съвместими с 6 и 7F въвеждащи катетри, и с водач 0.014. Скорост на аспирация 45мл/мин за 6F и 92мл/мин за 7F. Дължина при 6F - 140 см; при 7F - 145 см								

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

21 Специален катетър тип III

30.00

Тромбаспирационен катетър със метално стигле. Размери от 5,6, 7,8 Френча. Хидрофилно покритие. Работна дължина 141 см. Удължител: 30 мл спринцовка Лувр Лок 40 мл филтър. Биосъвместимост по DIN EN ISO 10993-1:2010. Аспирационен лумен при 5 Френч 1,06 мм Х0,83 мм. Аспирационен лумен при 6 Френч 1,37 мм Х1,10 мм

1	Алекс Медика ООД	EMAX, Quolimed Innovative Medizintechnik GmbH	ДА		Сертификат на ЕС 50289-16-05-2, Декларация за съответствие, ведно със CE марка 50289-23-Q1	неприложимо		0.0000
---	------------------	---	----	--	--	-------------	--	--------

Тромбаспирационен катетър със метално стигле. Размери от 5,6, 7,8 Френча. Хидрофилно покритие. Работна дължина 141 см. Удължител: 30 мл спринцовка Лувр Лок 40 мл филтър. Биосъвместимост по DIN EN ISO 10993-1:2010. Аспирационен лумен при 5 Френч 1,06 мм Х0,83 мм. Аспирационен лумен при 6 Френч 1,37 мм Х1,10 мм

22 Специален катетър тип IV

брой 50.00

6F и 7F. Използваема дължина: 145 см. Проксимален шaft: РЕЕК. Дистален шaft: SCR(Semi Cristaline Polymer); Покритие: дистални 25 см - хидрофилно; Дистален маркер: Платина-иридий, на 3 мм от върха. Минимален вътрешен диаметър на водещия катетър: за 6F 0,071" (1,80 mm) и за 7F 0,081" (2,06 mm); Външен диаметър (дистален/среден/проксимален): за 6F 0,067" / 0,067" / 0,051" и за 7F 0,078" / 0,078" / 0,063"; Аспирационна спринцовка: 60 мл със заключване

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	ЭFlow, ARTHEUSYS, Франция	ДА СТР. 23-24		Декларация за съответствие №002, Сертификат на ЕОН №23251	не е приложимо		0.0000
---	---------------	---------------------------	---------------	--	---	----------------	--	--------

6F и 7F. Използваема дължина: 145 см. Проксимален шaft: РЕЕК. Дистален шaft: SCR(Semi Cristaline Polymer); Покритие: дистални 25 см - хидрофилно; Дистален маркер: Платина-иридий, на 3 мм от върха. Минимален вътрешен диаметър на водещия катетър: за 6F 0,071" (1,80 mm) и за 7F 0,081" (2,06 mm); Външен диаметър (дистален/среден/проксимален): за 6F 0,067" / 0,067" / 0,051" и за 7F 0,078" / 0,078" / 0,063"; Аспирационна спринцовка: 60 мл със заключване

24 Коронарен микрокатетър тип II

брой 40.00

Коронарен микро-водещ катетър за хронични оклузии и максимално дистални лезии. SS braid технология осигуряваща изключителна устойчивост, хидрофилен M-coil/без проксималните 60 см/ Дължина 130 или 150 см см, ултра нисък дистален профил 1,8F, проксимален профил 2,6F, златен маркер на 0,7 мм от върха

1	"ЕКОС Медика" ООД	FINECROSS MASTERUMO	ДА СТР. 311		Декл. за съotr. №3CE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A		0.0000
---	-------------------	---------------------	-------------	--	--	-----	--	--------

Коронарен микро-водещ катетър за хронични оклузии и максимално дистални лезии. SS braid технология осигуряваща изключителна устойчивост, хидрофилен M-coil/без проксималните 60 см/ Дължина 130 или 150 см см, ултра нисък дистален профил 1,8F, проксимален профил 2,6F, златен маркер на 0,7 мм от върха

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	Цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

27

Периферен Катетър за добра опора тип I**Брой 50.00**

Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки шифт/DBSS-технологу/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щипцовани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие-M коут. Последователно изгънен връх.Изключителна устойчивост на кинк,добра опора при преминаване на комплексни лизии.Ангулиран профил удобен за намиране на тве lippen и навигиране през бифуркации.

1 "ЕКОС Медика" ООД

NAVIGROSTERLIMO

Дастр. 311

Декл. за съотв. №СЕ
Сертификат №
HD600774373 0001,
издаден от TÜV Rheinland

N/A

0.0000

Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки шифт/DBSS-технологу/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щипцовани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие-M коут. Последователно изгънен връх.Изключителна устойчивост на кинк,добра опора при преминаване на комплексни лизии.Ангулиран профил удобен за намиране на тве lippen и навигиране през бифуркации.

29

Периферен катетър за добра опора тип III**20.00**

Съпорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дистанната част - 40см. Размери и конфигурации: прав/извит - 2.6Гг и Дължини - 65, 90, 150см; прав/извит - 4.0Гг и Дължини 90, 135, 150см.

1 ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

CXI / SOOK Medical

Дал

EC certificate:
4000228/A; Lloyd's
Register LRQA

0.0000

Съпорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дистанната част - 40см. Размери и конфигурации: прав/извит - 2.6Гг и дължини - 65, 90, 150

30

Интродюсер тип I**Брой 1500.00**

Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора, размер 4, 5, 6, 7.Г., дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,018" 0,021", 0,025" водач

1 "ЕКОС Медика" ООД

RADIFOCUS INTRODUCER II
Transradial KIT TERLIMO

Дастр. 311

Декл. за съотв. №СЕ
Сертификат № HD
60106290 0001, издаден
от TÜV Rheinland

N/A

0.0000

Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора, размер 4, 5, 6, 7.Г., дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,018" 0,021", 0,025" водач

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

27

Периферен Катетър за добра опора тип I**Брой 50.00**

Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см. Двойно оплетен със стоманени нишки шифт/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щамповани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие-M коут. Последователно изтънен връх. Изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лезии. Ангулиран профил удобен за намиране на тупе lippen и навигиране през бифуркации.

1 "ЕКОС Медика" ООД

NAVROSSTERUMO

Дастр. 311

Декл. за съотв. №ФСЕ
Сертификат №
НД600774373 0001,
издаден от TÜV Rheinland

N/A

0.0000

29

Периферен катетър за добра опора тип III**20.00**

Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см. двойно оплетен със стоманени нишки шифт/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щамповани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие-M коут. Последователно изтънен връх. Изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лезии. Ангулиран профил удобен за намиране на тупе lippen и навигиране през бифуркации.

1

ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

CXI / SOOK Medical

Дал

EC certificate:
4000228/A: Lloyd's
Register LRQA

0.0000

Съорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дисталната част - 40см. Размери и конфигурации: прав/извит - 2.6F и дължини - 65, 90, 135, 150

Съорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дисталната част - 40см. Размери и конфигурации: прав/извит - 2.6F и дължини - 65, 90, 150

30

Интродюсер тип I**Брой 1500.00**

Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скопен връх на дилататора. размер 4, 5, 6, 7.F. дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-slick of- dilator" lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.018" 0.021", 0.025" водач

1 "ЕКОС Медика" ООД

RADIFOCUS INTRODUCER II
Transradial KIT TERUMOДастр. 311

Декл. за съотв. №ФСЕ
Сертификат № НД
60106290 0001, издаден
от TÜV Rheinland

N/A

0.0000

Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скопен връх на дилататора. размер 4, 5, 6, 7.F. дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-slick of- dilator" lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.018" 0.021", 0.025" водач

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
31	Интродюсер-сет II					Брой		
	Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скопен връх на дилататора, размер 4, 5, 6, 7,8,9,10,11 F, дължина 100, мм, съвместим с 0,025" 0,035" 0,038" водач							
1	"ЕКОС Медика" ООД		RADIFOCUS INTRODUSER II Standard KIT TERUMO	<u>Дастр. 311</u>	Декл. за съотв. №6СЕ Сертификат № HD60074373 0001, издаден от TÜV Rheinland		N/A	0.0000
	Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скопен връх на дилататора, размер 4, 5, 6, 7,8,9,10,11 F, дължина 100, мм, съвместим с 0,025" 0,035" 0,038" водач							
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД		Prelude / Мерит Медикъл САЩ	<u>да</u>	ЕС сертификат номер CE541900			0.0000
	Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скопен връх на дилататора, размер 4, 5, 6, 7,8 F, дължина 110, мм, съвместим с 0,035", 0,038" водач							
32	Диагностичен водач тип I					Брой		
	Диагностични водачи 0.035/175-180J							
1	"Булмед 2000" ЕООД		Guide right 404571-St. Jude Medical	<u>да, стр. 73-75</u>	Сертификат №СЕ 569559/09.03.2016 г и декларация за съответствие от 11.03.2016			0.0000
	Диагностичен водач Guide Right 0.035", с дължина 180 и J- тип 3 мм, Fixed Core, с РТФЕ покритие							
2	Б.Браун Медикал ЕООД		Angiodup Guide wire 5059755, B. Braun Melsungen	<u>ДА</u>				0.0000
	Диагностични водачи 0.035/175-180J							
3	"Софарма Трейдинг" АД		ДИАГ. ВОДАЧ /Емстайд .035x1 J 502***/ JOHNSON & JO	<u>да./55стр.</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС 10645976			0.0000
	Emstaid - РТФЕ (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет							

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организция	Марка	количество	№ на сертификационен документ	Код по НЗОК	цена
4	АЛЕКС 01 ЕООД	ADVANCE - Umbra Medical-USA	DA	DA	СЕ ИНТЕРТЕК № 1167 B CE	0.0000			
Диагностични водачи 0.035/175-1801									
5	Гамидор България ООД	Guide Wires BIOMETRIX/ИЗРАЕЛ	ДА/вал.2018	ДА	н.24ДС-вал.14/06/18	0.0000			
Диагностични водачи 0.035/175-1801 - FC,FS,DD									
6	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	Inquire guide wire / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ДА	ЕС сертификат номер CE541901	0.0000			
Диагностични водачи 0.035/150-180-2601									
33	Диагностичен водач тип II		брой	100.00					
Диагностични водачи 0,025/150 прав									
1	"Булмед 2000" ЕООД	Guide right 404847-St. Jude Medical	ДА.СТР. 73-75	ДА	Сертификат №СЕ 569559/09.03.2016 г и декларация за съответствие от 11.03.2016	0.0000			
Диагностичен водач Guide Right 0.025/150см прав									
2	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ ВОДАЧ EmstaId .025 150 x1 502*** / JOHNSON & J	ДА./55СТР.	ДА	Сертификат за рег. ISO 13485 :2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС 10645976	0.0000			
EmstaId - РТФЕ (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти прав									
3	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	Inquire guide wire / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ДА	ЕС сертификат номер CE541902	0.0000			
Диагностични водачи 0,025/150 прав									

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертифициционен Документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	--	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

35 **Диагностичен водач тип IV** **брой 300.00**

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180см с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангуглиран и прав

1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS GUIDEWIRE M TERUMO	<u>ДАСТР. 311</u>	Декл. за съотв. №7СЕ Сертификат № НД600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000
---	-------------------	---------------------------------	-------------------	---	-----	--------

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180см с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангуглиран и прав

36 **Диагностичен водач тип V** **брой 100.00**

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ 220-260см с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat"

1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS GUIDEWIRE M TERUMO	<u>ДАСТР. 311</u>	Декл. за съотв. №7СЕ Сертификат № НД600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000
---	-------------------	---------------------------------	-------------------	---	-----	--------

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ 220-260см с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat"

37 **Диагностичен водач тип VI** **брой 300.00**

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180см с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангуглиран и прав, Sift Shaft

1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS GUIDEWIRE M TERUMO	<u>ДАСТР. 311</u>	Декл. за съотв. №7СЕ Сертификат № НД600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000
---	-------------------	---------------------------------	-------------------	---	-----	--------

Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180см с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангуглиран и прав, Sift Shaft

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
38	Диагностичен водач тип VII						брой		50.00
	Диагностични водачи 0.035/180см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "М соат", Воля Гуре								
1	"ЕКОС Медика" ООД		РАДИФОКУС GUIDEWIRE M ТЕРУМО	<u>Д</u> АСТР.311		Декл. за съотв. №7СЕ Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TUV Rheinland		N/A	0.0000
	Диагностични водачи 0.035/180см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "М соат", Воля Гуре								
39	Диагностичен водач тип VIII						брой		100.00
	Диагностични водачи 0.035-0.038/180 или 300см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "М соат", J - 1.5mm								
1	"ЕКОС Медика" ООД		РАДИФОКУС GUIDEWIRE M ТЕРУМО	<u>Д</u> АСТР.311		Декл. за съотв. №7СЕ Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TUV Rheinland		N/A	0.0000
	Диагностични водачи 0.035-0.038/180 или 300см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "М соат", J - 1.5mm								
41	Диагностичен водач тип X						брой		400.00
	Диагностични водачи С двойно тefлоново покритие / PTFE/PEF/ на намотката								
1	АЛЕКС 01 ЕООД		SlideStat - Umbra Medical-USA	<u>Д</u> А		CE INTERTEK No 1167 В СЕ			0.0000
	Диагностични водачи С двойно тefлоново покритие / PTFE/PEF/ на намотката								
2	"Софарма Трейдинг" АД		ДИАГ.ВОДАЧ Emerald x1 502***/ JOHNSON & JOHNSON DO	<u>Д</u> А/ <u>55СТД</u> .		Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС 10645976			0.0000
	Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Плат								

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертифициращия документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	-------------	------------------------------	-------	------------	-------------	------

42 Диагностичен водач тип Xi

Диагностични водачи 0.038/180 с максимална опора extra stiff

Брой 20.00

1 "Софарма Трейдинг" АД

ДИАГ.ВОДАЧ Emerald Super stiff xl
502***/JOHNSON

Да/55стр.

Сертификат за рег. ISO

13485:2003 № FM

74174/28.03.2003; EO

Сертификат №

00340/20.11.2014; ДС

10645976

0.0000

Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Палмет

2 "Булмед 2000" ЕООД

Guide rigid 404877-SL Jude Medical

Да, стр. 73-75

Сертификат №CE

569559/09.03.2016 г и

декларация за

съответствие от

11.03.2016

0.0000

Диагностични водачи 0.038/180 с максимална опора Super Stiff, Straight

3 ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

Roadrunner Extra Support / COOK
Medical

Да/

ES certificate:

4000228/A; Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Диагностични водачи 0.038/180 с максимална опора extra stiff

43 Диагностичен водач тип XII

100.00

Водач с ултра гладко PTFE (тефлон) покритие от нервждаема стомана за достъп при диагностика и интервенционални процедури. Твърдо ядро (Fixed core) – дължина от 40, 80, 100, 125, 150, 180, 260 см; диаметър от 0.457; 0.635; 0.711; 0.813; 0.889; 0.965 мм; с прав връх и J тип; Тип прав гъвкав (3см гъвкавост) – диаметър в мм от 0.457; 0.635; 0.711; 0.813; 0.889; 0.965; дължина от 40, 80, 100, 125, 150, 180, 260 см; Тип J гъвкав (3см гъвкавост) – диаметър в мм от 0.889; 0.813; 0.965; дължина в см от 40, 80, 100, 125, 150, 180, 260; Подвижно ядро (Moveable core) - с прав връх и J тип; С раздвоен край (Double Ended) – диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; вариант Трап и Тип J; Модел Newton - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав Модел New Ventson - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав; Модел Neauu Duty Fixed Core – тефлоново покритие; в мм диаметър 0.889; дължина в см – 150; Модел Rosen Neauu Duty - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	Маримпекс-7 ЕООД							
---	------------------	--	--	--	--	--	--	--

Starter Like Regional Medical

16-20СТД.

Декларация за

съответствие №-ням.

EN ISO

13485:2012+AC:2012 e

№ФМ 616632; Няколко

система за осигуряване

на качество с № СЕ

616288

0.0000

Водач с ултра гладко PTFE (тефлон) покритие от неръждаема стомана за достъп при диалектиката и интервенционна процедура. Твърдо ядро (Fixed core) – дължина от 40,80,100,125,150,180,260 см; диаметър от 0,457, 0,635; 0,711; 0,813; 0,889; 0,965 мм; с прав връх и J тип; Тип прав гъвкав (3см гъвкавост) – диаметър в мм от 0,457; 0,635; 0,711; 0,813; 0,889; 0,965; дължина от 40,80,100,125,150,180,260 см; Тип J гъвкав (3см гъвкавост) – диаметър в мм от 0,889; 0,635; 0,813; 0,965; дължина в см от 40, 80,100, 125, 150, 180, 260; Подвижно ядро (Movable core) – с прав връх и J тип; С раздвоен край (Double Ended) – диаметър в мм 0,889; дължина в см – 150; вариант Прав и Тип J; Модел Newton – диаметър в мм 0,889; дължина в см – 150; гъвкав Модел New Watson – диаметър в мм 0,889; дължина в см – 150; вариант Прав и Тип J; тefлоново покритие; в мм диаметър 0,889; дължина в см – 150; Модел Rosen Heavy Duty – диаметър в мм 0,889; дължина в см – 150; гъвкав

44 Диагностичен водач тип XIII

Диагностични водачи 0,035"/180 см 1,5 мм J тип Rosen

брой 50.00

1	"Софарма Трейдинг" АД							
---	-----------------------	--	--	--	--	--	--	--

ДИАГ ВОДАЧ Emerald Rosen x1
502***/JOHNSON & JOHN

да./55СТД.

Сертификат за рег. ISO

13485:2003 № FM

74174/28.03.2003; EO

Сертификат №

00340/20.11.2014; ДС

10645976

0.0000

Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет

2	"Булмед 2000" ЕООД							
---	--------------------	--	--	--	--	--	--	--

Guide right 404576-St. Jude Medical

да. СТД. 73-75

Сертификат №СЕ

569559/09.03.2016 г и

декларация за

съответствие от

11.03.2016

0.0000

Диагностични водачи 0,035"/180 см 1,5 мм J тип Rosen

45 Диагностичен водач тип XIV

Диагностични водачи 0,032"/175-260 J и прави

брой 200.00

1	"Софарма Трейдинг" АД							
---	-----------------------	--	--	--	--	--	--	--

ДИАГ ВОДАЧ Emerald x1 502***/
JOHNSON & JOHNSON DO

да./55СТД.

Сертификат за рег. ISO

13485:2003 № FM

74174/28.03.2003; EO

Сертификат №

00340/20.11.2014; ДС

10645976

0.0000

Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗЖ	Цена
2	"Булмед 2000" ЕООД	Guide right 404878-St. Jude Medical	ДА, СТР. 73-75	Сертификат №СЕ 569559/09.03.2016 г и декларация за съответствие от 11.03.2016		0.0000		
<p>Диагностичен водач Guide Right 0.032", с дължина 180 и 260, J-тип и прави Fixed Core, с PTFE покритие</p>								
46	Диагностичен водач тип XII				Брой	600.00		
<p>Диагностични водачи 0,035-0,038" с размери – дължина 150-260см, прави, J-тип, телефонново покритие</p>								
1	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ. ВОДАЧ Emerald x1 502***/ JOHNSON & JOHNSON DO	ДА/55СТД.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС 10645976		0.0000		
<p>Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет</p>								
2	Б.Браун Медикал ЕООД	Алтегидул Guide wire; V. Braun Meisingen	ДА	G1150412974422		0.0000		
<p>Диагностични водачи 0,035-0,038" с размери – дължина 150-260см, прави, J-тип, телефонново покритие</p>								
3	"Булмед 2000" ЕООД	Guide right 404xxx-St. Jude Medical	ДА, СТР. 73-75	Сертификат №СЕ 569559/09.03.2016 г и декларация за съответствие от 11.03.2016		0.0000		
<p>Диагностични водачи Guide Right 0,035-0,038" с размери – дължина 150-260см, прави, J-тип, телефонново покритие</p>								
4	Фармилекс	Inqwire guide wire / Мерит Медикал САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CES41915		0.0000		
<p>Диагностични водачи 0,035-0,038" с размери – дължина 150-260см, прави, J-тип, телефонново покритие</p>								

Позиция	Име	Търговско наименование и име на проиводител	Оторизация	№ на сертифициационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
47	Диагностичен водър за смяна на катетър					Брой		50.00
	Диагностични за смяна на катетър aprilaz extra stiff с диаметър 0.032/0.035/0.038" и дължина 260 см. J-връх							
1	"Софарма Трейдинг" АД	ДИЛГ ВОДАЧ Емергайд Super stiff x1 502***/ JOHNSON	<u>ДА/Б55СТР.</u>		Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС 10645976			0.0000
	Емергайд - РТРЕ (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет							
2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Aprilaz Extra Stiff/SOOK Medical	<u>ДА</u>		EC certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA			0.0000
	Диагностични за смяна на катетър aprilaz extra stiff с диаметър 0.032/0.035/0.038" и дължина 260 см. J-връх							
48	Сетове за трансфеморален достъп тип I					Брой		100.00
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- M коут Дериват и скопен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7,8,9,10,11 F; Дължина 100, мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.025" 0.035",0.038" водач							
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS INTRODUSER II Standard KIT TERUMO	<u>ДАСТР. 311</u>		Дека за съотв. №6CE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TUV Rheinland		N/A	0.0000
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- M коут Дериват и скопен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7,8,9,10,11 F; дължина 100, мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.025" 0.035",0.038" водач							
49	Сетове за трансфеморален достъп тип II					Брой		600.00
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- M коут Дериват и скопен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, F; дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.018" 0.021",0.025" водач							
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS INTRODUSER II Transradial KIT TERUMO	<u>ДАСТР. 311</u>		Дека за съотв. №6CE Сертификат № HD 60106290 0001, издаден от TUV Rheinland		N/A	0.0000
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- M коут Дериват и скопен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, F; дължина 70мм, 100 мм, 160мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветни кодове за различните размери, съвместим с 0.018" 0.021",0.025" водач							

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

50 **Хидрофилен водач**

Хидрофилен водач с твърд връх, дебелина 0,021-0,35", минимална дължина 180см, максимална дължина 260 см., прав, J-тип

Брой 160.00

1 **ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД**

Roadrunner Uplight / SOOK Medical **Да**

ЕС сертификат:
4000228/A; Lloyd's
Register LRQA

0.0000

Хидрофилен водач с твърд връх, дебелина 0,021-0,35", минимална дължина 180см, максимална дължина 260 см., прав, J-тип

2 **"Булмед 2000" ЕООД**

Hydro Stear Guidewire 408005-
408017 - St. Jude Med

Да, стр. 73-75

Сертификат №СЕ
569559/09.03.2016 г и
декларация за
съответствие от
11.03.2016

0.0000

Хидрофилен водач с твърд връх, дебелина 0,018-0,35", минимална дължина 180см, максимална дължина 260 см., прав, J-тип

51 **Ангиографски диагностичен катетър тип I**

Диагностичен катетър за коронарография с радиален достъп, 4,5 и 6F, дължина 100-110 см, 1 и 2 странични отвора на катетъра, криви тип Тигет и Яску

Брой 1300.00

1 **"ЕКОС Медика" ООД**

RADIFOCUS OPTTORQUE
/Cardiology/ТЕРУМО

Дастр. 311

Декл. за съотв. №8СЕ
Сертификат № HD
60106290 0001, издаден
от TÜV Rheinland

N/A

0.0000

Диагностичен катетър за коронарография с радиален достъп, 4,5 и 6F, дължина 100-110 см, 1 и 2 странични отвора на катетъра, криви тип Тигет и Яску

52 **Ангиографски диагностичен катетър тип II**

Брой 300.00

Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL(3,5:4,0:5,0:6,0), JR (3,5:4,0:5,0), JM (2разновидности), Multiriprose(2,5:4,0:ElGamal-2), Amplatz Left (1:2:3), Amplatz Right (1:2, JR), Вурасс (ляв и десен), Pigtail(прав, ангулиран 145 и 155 градуса)

1 **"Фарматекс Медикъл" ЕООД**

Reflogtta / Мерит Медикъл САЩ **Да**

ЕС сертификат номер
CE541922

0.0000

Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL(3,5:4,0:5,0:6,0), JR (3,5:4,0:5,0), JM (2разновидности), Multiriprose(2,5:4,0:ElGamal-2), Amplatz Left (1:2:3), Amplatz Right (1:2, JR), Pigtail(

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
2	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS OPTTORQUE /Cardioblog/ТЕРУМО	Дистр. 311	Декл. за съств. №8СЕ Сертификат № НД 60106290 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A		0.0000
<p>Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL(3.5:4.0:5.0:6.0), JR (3.5:4.0:5.0), JM (Зразновидности), MultiProse(2.5:4.0:EGamal-2), Amplatz Left (1:2;3), Amplatz Right (1;2; JR), Вурасс (лява и десен), Ригал(прав, ангулиран 145 и 155 градуса)</p>							
3	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ КАТЕТЪР Infini/ST+ X1 534***/JOHNSON & JOHNS	ДиаГ/9СТР.	Сертификат за рет. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 26.09.2014			0.0000
<p>Материал – найлон (Vestal); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – не-оплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и ретеннопозитивен найлон; TNRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
53	Ангиографски диагностичен катетър тип III			Брой	500.00		
1	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	Реторта / Мерит Медикълг САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CES41923			0.0000
<p>Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL(3.5:4.0:4.5:5.0:6.0) с дължина и 125 см, JR (3.5:4.0:5.0) с дължина и 125 cm, JM, MultiProse(криви А и В, варианти без и с 2 станични отвора на върха) Дължина и 125 см, Amplatz Left (1:2;3;4), Amplatz Right (1:2;3), Вурасс (лява и десен), Ригал(прав, ангулиран 145 и 155 градуса) 110 и 125 cm</p>							
2	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ КАТЕТЪР Infini/ST+ X1 534***/JOHNSON & JOHNS	ДиаГ/9СТР.	Сертификат за рет. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 26.09.2014			0.0000
<p>Материал – найлон (Vestal); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – не-оплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и ретеннопозитивен найлон; TNRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
54	Ангиографски диагностичен катетър тип IV			Брой	250.00		
1	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	Реторта / Мерит Медикълг САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CES41924			0.0000
<p>Ангиографски катетри за периферна ангиография 4 (вътрешен диаметър 0.042") и 5 (0.046")F с дължина 65-100 см, криви Neadipler, Simmons, Cobra, Vettebral, Bentslein</p>							

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

55 Ангиографски диагностичен катетър тип V

брой 400.00

M-Хидрофилни ангиографски катетри за инжектиране на контраст, емболизационен материал, водачи и микрокатетри-4F/вътр.лүмен-0.041"/ и 5F/вътр.лүмен-0.043"/. Единичен SUS braided за 5F и двоен SUS braided за 4F. Специални криви и дължини от 65 см до 150см: прав, ангулиран, вертебрален, Собта, Yashito, Simmons, Headhunter, Ventson, J type curve

1	"ЕКОС Медика" ЕООД	RADIFOCUS SLIDECATH TERUMO	<u>Дистр. 311</u>	Декл. за съотв. №9СЕ Сертификат № НД 60106290 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000	
---	--------------------	-------------------------------	-------------------	---	-----	--------	--

M-Хидрофилни ангиографски катетри за инжектиране на контраст, емболизационен материал, водачи и микрокатетри-4F/вътр.лүмен-0.041"/ и 5F/вътр.лүмен-0.043"/. Единичен SUS braided за 5F и двоен SUS braided за 4F. Специални криви и дължини от 65 см до 150см: прав, ангулиран, вертебрален, Собта, Yashito, Simmons, Headhunter, Ventson, J type curve

56 Ангиографски диагностичен катетър тип VI

брой 160.00

4 (0,042" вътрешен диаметър)F брейдиран катетър с хидрофилно покритие тип Venetral 135 градуса, дълъг атравматичен връх с дължина 125 см за инжектиране на контраст и емболизационен материал

1	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Performa cardio / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА</u>	ЕС сертификат номер CE541926		0.0000	
---	--------------------------	--	-----------	---------------------------------	--	--------	--

4 (0,042" вътрешен диаметър)F брейдиран катетър с хидрофилно покритие тип Venetral 135 градуса, дълъг атравматичен връх с дължина 125 см за инжектиране на контраст и емболизационен материал

57 Ангиографски диагностичен катетър тип VII

брой 300.00

4 (0,040" вътрешен диаметър) и 5 (0,046")F брейдиран катетър с хидрофилно покритие тип Venstein с дължина 125 см за инжектиране на контраст и емболизационен материал

1	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Performa / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА</u>	ЕС сертификат номер CE541927		0.0000	
---	--------------------------	---------------------------------	-----------	---------------------------------	--	--------	--

4 (0,040" вътрешен диаметър) и 5 (0,046")F брейдиран катетър с хидрофилно покритие тип Venstein с дължина 125 см за инжектиране на контраст и емболизационен материал

58 Въвеждащ коронарен катетър тип I

брой 800.00

Въвеждащи катетри с вътрешен диаметър: Флексибилна първична крива; Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата; Vest-Tech Nylon технология за повишена рентгенова видимост 5F-0.058" , 6F-0.071" , 7F-0.081" , 8F-0.09". Позволяващ ксисинг-балон техника.

1	"Прохелт" ЕООД	Lauscher, Medtronic Inc	<u>ДА</u>	СТ130439709773	не е приложим	0.0000	
---	----------------	-------------------------	-----------	----------------	---------------	--------	--

Въвеждащи катетри с вътрешен диаметър: Флексибилна първична крива; Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата; Vest-Tech Nylon технология за повишена рентгенова видимост 5F-0.058" , 6F-0.071" , 7F-0.081" , 8F-0.09". Позволяващ ксисинг-балон техника.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗОК	цена
60	Въвеждащ коронарен катетър тип III				Брой	100.00		
	Водещи катетри с ID 5F = 0.058"; 6F= 0.071", 7F= 0.082", 8F=0.091"; Zone технология, вътрешна оплетка от стоманени нишки/ технология за устойчивост при усукване/,мек атравматичен връх, специални радиални профили тип Вурас, Тигет , 100 см , 125 см 6F МРА, с хидрофилно покритие с изключение на дисталните 7см и проксималните 25см, със и без странични дупки.							
1	"ЕКОС Медика" ООД	SLIMVERTERUMO/ Rendingare International	Дастр. 311	Дека. за съотв. №10СЕ Сертификат № 2020764СЕ01, издаден от ДЕКРА Certifications	N/A	0.0000		
	Водещи катетри с ID 5F = 0.058", 6F= 0.071", 7F= 0.082", 8F=0.091"; Zone технология, вътрешна оплетка от стоманени нишки/ технология за устойчивост при усукване/,мек атравматичен връх,специални радиални профили тип Вурас, Тигет , 100 см , 125 см 6F МРА, с хидрофилно покритие с изключение на дисталните 7см и проксималните 25см, със и без странични дупки.							
61	Въвеждащ коронарен катетър тип IV				Брой	200.00		
1	"ЕКОС Медика" ООД	NEARTRALTERUMO	Дастр. 311	Дека. за съотв. №11СЕ Сертификат № НД600774373 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0.0000		
	ID 5F = 0.059", 6F= 0.071", 7F= 0.081"; Тегло Zone технология, вътрешна /стоманени нишки /SUS braid double mesh технология/ за устойчивост при усукване,мек атравматичен връх,специални радиални профили тип Iкап, Вурас, Тигет с повишена опора за лява и дясна коронарни артерии, М-хидрофилно покритие							
	ID 5F = 0.059", 6F= 0.071", 7F= 0.081"; Тегло Zone технология, вътрешна /стоманени нишки /SUS braid double mesh технология/ за устойчивост при усукване,мек атравматичен връх,специални радиални профили тип Iкап, Вурас, Тигет с повишена опора за лява и дясна коронарни артерии, М-хидрофилно покритие							
62	Диагностичен коронарен катетър тип V				Брой	50.00		
1	"Софарма Трейдинг" АД	ВОДКАТ АДРОТГ/ JOHNSON & JOHNSON DOO	да/105СТР.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 09.07.2013		0.0000		
	Въвеждащ катетър 6F с вътрешен диаметър 0,072" и дължина 125 см, Multiprorose							
	Водещи катетри със специално приложение при бифуркационна техника и „kissing balloons” 6F - 072” . Вътрешно покритие на катетъра с PTFE (флуоретанполиетилен) и хибридна оплетка от плоски и кръгли 16 нишки от неръждаема стомана. Водещи катетри с мулти-сегментен дизайн, мек атравматичен рентгено позитивен връх в самия край в жълт цвят с дължина 0,51см., 0,76 см. коаксиален сегмент за канюлация, 13,97 см. устойчив на пречупване сегмент, 7,62 см. Флексибилен сегмент и сегмент за 1 : 1 предаване на въртенето, външно покритие – найлон със син цвят.							

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
1	"Софарма Трейдинг" АД	ИТХ ПОКРИВАЛО ЗА АПАРАТ185x150смx20 938845/HARTMANN	ДА/134СТР.	ISO 13485:2012 + AC:2012 № Q1N 14 08 11 858 048/23.10.2014; ISO 9001:2008 № 1210017439 TMS/23.10.2014; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕО № G1 16 11 11858 057/16.11.2016; ДС № 0123/06.06.2016	0.0000			
2	"Булмар МЛГ" ООД	Покривало за апаратура Ø 50 см/90 см, Кат.№ 161305	ДА, СТР.84-85	ЕС сертификат № ES08/75144, TUF, валиден до 14.07.17 и ЕС сертификат №99020206ССР, валиден до 25.11.19	0.0000			
3	"Трохелт" ЕООД	Вандед Ваг, Mölnlycke Health Care АВ	ДА	СЕ01966	не е приложим	0.0000		
67	Филтър за вена кава сет	Филтър за вена кава сет, перманентни и временни	Брой	10.00				
1	"Софарма Трейдинг" АД	ФИЛТЪР Вена Кава ОПТЕАСЕ/TRAPЕАСЕ/ JOHNSON & JOHNS	ДА/134СТР.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 19.11.2013	В04042043000003	0.0000		

Перманентни и временни (до 12 дни), 6F нитинолов филтър, за поставяне Феморално или Юголарно (елин и същи комплект) и за Антекубитално поставяне; Индикация до 30 мм диаметър на вената.Лизайн - симетрична двойна кошница, с дълги струвове; временната - изважда се без нужда от специални системи, само с обикновено ласо за изваждане на чуждо тяло и волеш катетър

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗСК	Цена
2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Select Platinum / SOOK Medical	ДА	ES certificate: 4000228/A, Lloyd's Register LRQA		0.0000		
Филтър за вена кава сет, перманентни и временни								
68	У-конектори				Брой	200.00		
У-конектори 9,5 Гг лумен с ротиращ адаптор и чрез натиск								
1	"Софарма Трейдинг" АД	АКУРА Хемст сет кля У конекторх1бр ПУС9Р/ АССУРА М	<u>ДА/134СТР.</u>	Сертификат 060418 МР29, Декларация за съответствие от 22.06.2015		0.0000		
У-конектори с ротиращ адаптор и чрез натиск								
2	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Mysheil lte, Pegoise Medical France	<u>315</u>	8331		0.0000		
У-конектори 9,5 Гг лумен с ротиращ адаптор и чрез натиск								
3	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	МАР111 - Hemostatic valves / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА</u>	ЕС сертификат номер CES41927		0.0000		
У-конектори 9,0 Гг лумен с ротиращ адаптор и чрез натиск								
4	АЛЕКС 01 ЕООД	У-VIEW - Ultra Medical-USA	<u>ДА</u>	CE INTERTEK No 1167 В СЕ		0.0000		
У-конектори 9,5 Гг лумен с ротиращ адаптор и чрез натиск								
69	Ротаторна хемостатична клапа				Брой	200.00		
Ротаторна хемостатична клапа с механизъм чрез щракване с външен диаметър < 0.096								
1	Гамидор България ООД	Click Angioplasty Valve- БИОМЕТРИХ/Израел	<u>ДА/вал.2018</u>	н.242СЕ-вал.14/06/18		0.0000		
Ротаторна хемостатична клапа с механизъм чрез щракване с външен диаметър < 0.096/двухходово								
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	МАР111 - Hemostatic valves / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА</u>	ЕС сертификат номер CES41928		0.0000		
Ротаторна хемостатична клапа с механизъм чрез щракване с външен диаметър < 0.096								

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	Цена
3	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Squid; Reouse Medical France	315	8331	0.0000				
Ротаторна хемостатична клапа с механизъм чрез шракване с външен диаметър < 0.096									
70	Инфлатор за налягане		Брой	200.00					
Инфлатор за налягане с 20 мл вместимост спринцовка20/20 и 20 – 30 InDeflator inflation device									
1	"Софарма Трейдинг" АД	Инфлатор-дефлатор 30AT x1 8610230S/ АССУРА МЕДИЗИН	да/134стр.	Сертификат 069418 MP29; Декларация за съответствие от 15.08.2015	0.0000				
Инфлатор-дефлатор 30 бар									
2	Б.Браун Медикал ЕООД	Inflation device 5028901; В. Браун Melsungen AG	ДА	G2S140912974411	0.0000				
Инфлатор за налягане с 20 мл вместимост спринцовка20/20 И 20 – 30 InDeflator inflation device									
3	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Flamingo; Reouse Medical France	315	8331	0.0000				
Инфлатор за налягане с 20 мл вместимост спринцовка20/20 И 20 – 30 InDeflator inflation device									
4	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	BASIX COMPAK/ IN4130 / Мсрит Медикал САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CE5411929	0.0000				
Инфлатор за налягане с 20 мл вместимост / InDeflator inflation device									
71Кит с инфлатор за налягане									
Кит с инфлатор за налягане (с 10 или 20 мл. вместимост и с край от поликарбонат), хемостатична клапа с механизъм чрез натиск, 0.096/2.4д, ангиографска игла, торкер 0.009-0.018 инча-сорѝио!									
1	"Софарма Трейдинг" АД	Инфлатор-дефлатор 30AT x1 8610230S/ АССУРА МЕДИЗИН	да/134стр.	Сертификат 069418 MP29; Декларация за съответствие от 15.08.2015	0.0000				
Инфлатор-дефлатор 30 бар									

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	Марка	количество	Код по НЗСК	Цена
2	Гамидор България ООД	РТСА kit with inflation device ВЮМЕТРИХ/Караел	<u>ДА</u> вал.2018	н.242СЕ-вал.14/06/18	0.0000		
	Кит с инфлатор за налягане (с 10 или 20 мл. вместимост и с край от поликарбонат), хемостагична клапа с механизъм чрез натиск, 0.096/2.44, ангиографска игла, торксер 0.009-0.018 нинча-сорбиот						
3	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Flamingo set, Pegasus Medical France	<u>315</u>	8331	0.0000		
	Кит с инфлатор за налягане (с 10 или 20 мл. вместимост и с край от поликарбонат), хемостагична клапа с механизъм чрез натиск, 0.096/2.44, ангиографска игла, торксер 0.009-0.018 нинча-сорбиот						
4	"Фармагекс Медикъл" ЕООД	VASIX COMPAK/ IN4230 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА</u>	ЕС сертификат номер CE341930	0.0000		
	Кит с инфлатор за налягане (с 20 мл. вместимост и с край от поликарбонат), хемостагична клапа с механизъм чрез натиск, 0.096/2.44, ангиографска игла, торксер 0.009-0.018 нинча						
73	Ангиографски коронарно-контролни спринцовки		брой	200.00			
	Ангиографски коронарно-контролни спринцовки от полипропилен, градуирани, с бутало и ограничител, подсилена и фиксирана Лиет-Lock, 12 мл						
1	Гамидор България ООД	12 CC with Rotator ВЮМЕТРИХ/Израел	<u>ДА</u> вал.2018	н.242СЕ-вал.14/06/18	0.0000		
	Ангиографски коронарно-контролни спринцовки от полипропилен, с уши, градуирани, с бутало и ограничител, подсилена и фиксирана Лиет-Lock, 12 мл						
2	Б.Браун Медикал ЕООД	Angiodup angiographic syringe 12 ml; B. Braun Mels	<u>ДА</u>	G2S140912974411	0.0000		
	Ангиографски коронарно-контролни спринцовки от полипропилен, градуирани, с бутало и ограничител, подсилена и фиксирана Лиет-Lock, 12 мл						
3	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Sogowl; Pegasus Medical France	<u>315</u>	9092	0.0000		
	Ангиографски коронарно-контролни спринцовки от полипропилен, градуирани, с бутало и ограничител, подсилена и фиксирана Лиет-Lock, 12 мл						
74	Автоматична спринцовка		брой	200.00			
	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 20 атм						
1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Flamingo; Pegasus Medical France	<u>315</u>	8331	0.0000		
	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 20 атм						

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	Мярка	Количество	Код по НЗОК	Цена
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	ВАСИХ СОМРАК/ Ип4130 / Мерит Медикъл САЩ	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 30 атм	ДА	ЕС сертификат номер CE541933	0.0000		
3	Б. Браун Медикал ЕООД	Inflation device 5028901; В. Браун Melsungen AG	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 20 атм	ДА	G2S140912974411	0.0000		
75	Автоматична спринцовка		Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 30 атм, обем 25 мл.		Брой	60.00		
1	Б. Браун Медикал ЕООД	Inflation device 5028901; В. Браун Melsungen AG	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 30 атм, обем 25 мл.	ДА	G2S140912974411	0.0000		
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	VASIX SOMRAK/IN8130 / Мерит Медикъл САЩ	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 35 атм, обем 30 мл.	ДА	ЕС сертификат номер CE541934	0.0000		
3	АЛЕКС 01 ЕООД	ImpeDFlator - Ulbrta Medical-USA	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 30 атм, обем 25 мл.	ДА	CE INTERTEK No 1167 В CE	0.0000		
4	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Dofrlin; Repouse Medical France	Автоматична спринцовка с манометър сет (инфлационни спринцовки) до 30 атм, обем 25 мл.		8331	0.0000		
76	Ротатор за водач		Ротатор за водач 0.014 инча/за водач 0.35		Брой	120.00		

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Алигаторк; Reouse Medical France	315	9093		0.0000		
	Ротатор за водич 0.014 инча/за водич 0.35							
2	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	TD100 - Sea Dragon / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CE541935		0.0000		
	Ротатор за водич 0.018 - 0.038 инча/за водич 0.35							
3	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS TORQUE Device ТЕРУМО	ДАСТР. 311	Декл. за съотв. №12СЕ Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000		
	Ротатор за водич 0.014 инча/за водич 0.35							
4	Б Браун Медикал ЕООД	Torque; B. Braun Melsungen AG	ДА	G2S140912974411		0.0000		
	Ротатор за водич 0.014 инча/за водич 0.35							
78	Хемостатичен "push-click"			брой	160.00			
	Хемостатичен "push-click" У-конектор • У-конектор тип "push-click", интродюсерна игла, 15 см линия за високо налягане							
1	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	МАР351- Hemostatic valves / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CE541937		0.0000		
	Хемостатичен "push-click" У-конектор • У-конектор тип "push-click", интродюсерна игла, 20 см линия за високо налягане							
2	АЛЕКС 01 ЕООД	У-VIEW - Umbra Medical-USA	ДА	CE INTERTEK No 1167 В CE		0.0000		
	Хемостатичен "push-click" У-конектор • У-конектор тип "push-click", интродюсерна игла, 15 см линия за високо налягане							
79	Сет инфлационна спринцовка			брой	160.00			
	Сет инфлационна спринцовка • Инфлационна спринцовка. Максимално налягане 30 бар. Обем на спринцовката 25 ml. Съдържа: Спринцовка (insufflator); У-конектор; Торкер; Интродюсерна игла.							

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на произвоителя	Организация	№ на сертифициционен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Set инфузионна спринцовка Торкър: Интродюсерна игла	Infusion set, Reouse Medical France	315	8331		0.0000		
2	"Фарматекс Медикълъ" ЕООД	Set инфузионна спринцовка Торкър: Интродюсерна игла	• Инфузионна спринцовка. Максимално налягане 30 бат. Обем на спринцовката 25 ml. Съдържа Спринцовка (insuflator), Y-конектор. Максимално налягане 30 бат. Обем на спринцовката 25 ml. Съдържа Спринцовка (insuflator), Y-конектор.	BASIX COMPAK/IN8112 / Мерит Медикълъ САЩ	ДА	ЕС сертификат номер CES41938	0.0000		
80	Интродюсерна игла тип I	Игла тънкостенна, 18G, дължина 7 см, преминаващ водач 0.038"	брой	300.00					
1	Б.Браун Медикал ЕООД	Intradyn arterial puncture needle 5208505; B. Braun	ДА	G1150412974422		0.0000			
2	АЛЕКС 01 ЕООД	Игла тънкостенна, 18G, дължина 7 см, преминаващ водач 0.038"	ДА	Point Set - Umtra Medical-USA	CE INTERTEK No 1167 B CE	0.0000			
3	"Фарматекс Медикълъ" ЕООД	Игла тънкостенна, 18G, дължина 7 см, преминаващ водач 0.038"	ДА	Merit Advance/ AD1871W / Мерит Медикълъ САЩ	ЕС сертификат номер CES41939	0.0000			
81	Интродюсерна игла тип II	Игла тънкостенна 21 G, дължина 9 см, преминаващ водач 0.021"	брой	100.00					
1	"Фарматекс Медикълъ" ЕООД	Игла тънкостенна 21 G, дължина 9 см, преминаващ водач 0.021"	ДА	Merit Advance/ AD21T91W / Мерит Медикълъ САЩ	ЕС сертификат номер CES41940	0.0000			

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организция	№ на сертифициращия документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
82	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане						Брой		200.00
	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане, с два и три порта, "Block body" и „Half body" 250/500 PSI, right OFF, right ON								
1	Гамидор България ООД	Ангиографу манифолдs 2 ports; 3 ports right off/o	ДА/вал.2018		н.242СЕ-вал.14/06/18				0.0000
	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане, с два и три порта, "Block body" и „Half body" 250/500 PSI, right OFF, right ON								
2	Б.Браун Медикал ЕООД	Ангиодуп Манифолд Softgrip 5010576/ 5010575; В. Вг	ДА		G2S140912974411				0.0000
	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане, с два и три порта, "Block body" и „Half body" 250/500 PSI, right OFF, right ON								
3	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Манифолд; Petouse Medical France	315		9092				0.0000
	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане, с два и три порта, "Block body" и „Half body" 250/500 PSI, right OFF, right ON								
4	АЛЕКС 01 ЕООД	Clear View - Umbra Medical-USA	ДА		CE INTERTEK No 1167 B CE				0.0000
	Манифолд-Десни манифолд Kranчeтa за високо налягане, с два и три порта, "Block body" и „Half body" 250/500 PSI, right OFF, right ON								
86	Лайтунг за високо налягане						Брой		140.00
	Лайтунг за високо налягане –от инжектора до катетъра гъвкав 95 см								
1	АЛЕКС 01 ЕООД	ASSIST - Umbra Medical-USA	ДА		CE INTERTEK No 1167 B CE				0.0000
	Лайтунг за високо налягане –от инжектора до катетъра гъвкав 95 см								
2	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Algallex; Petouse Medical France	315		9092				0.0000
	Лайтунг за високо налягане –от инжектора до катетъра гъвкав 95 см								
3	Б.Браун Медикал ЕООД	Angiodup High pressure tube 5011523; B. Braun Meds	ДА		G2S140912974411				0.0000
	Лайтунг за високо налягане –от инжектора до катетъра гъвкав 95 см								

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена	
87	Кранче за високо налягане Кранче за високо налягане	1 "Истлинг България"ООД Трипътно кранче, Шанхай Киндли Енгардрайв Девелопъ за високо налягане; без геч под 200psi/500psi; глатко въртене на копчето, тип на въртене на копчето „ON“ или „OFF“; тип на сглобяване с дусер или без	да-70-71	ЕС сертификат №G1 15 11 41808 045		160.00		0.0000	
			2 "НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД Кранче за високо налягане	Trefoil storsock; Prouse Medical France	315		8331		0.0000
			3 "Фарматекс Медикълг" ЕООД Кранче за високо налягане	Maquis - HARRIS / Мерит Медикъл САЩ	да		ЕС сертификат номер CE541946		0.0000
			4 АЛЕКС 01 ЕООД Кранче за високо налягане	Storsock - Умбра Medical-USA	ДА		СЕ ИНТЕРТЕК № 1167 В СЕ		0.0000
89	Адаптер ротатор Обезвъздушавач, адаптор-ротатор от поликарбонат, позволяващ оборот от 360 градус, тип мъжко-женско	1 АЛЕКС 01 ЕООД Обезвъздушавач адаптор-ротатор от поликарбонат, позволяващ оборот от 360 градус, тип мъжко-женско	ASSIST-CP - Умбра Medical-USA	ДА	СЕ ИНТЕРТЕК № 1167 В СЕ	0.0000			
			1 АЛЕКС 01 ЕООД Лайтунг	ASSIST - Умбра Medical-USA	ДА	СЕ ИНТЕРТЕК № 1167 В СЕ	0.0000		
90	Лайтунг Лайтунг -дълъг и къс от манифолд до камера за налягане	1 АЛЕКС 01 ЕООД Лайтунг -дълъг и къс от манифолд до камера за налягане	ASSIST - Умбра Medical-USA	ДА	СЕ ИНТЕРТЕК № 1167 В СЕ	0.0000			
			Брой	1000.00					

Лайтунг -дълъг и къс от манифолд до камера за налягане

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
2	Гамидор България ООД	High pressure line 75 cm BIONETRIX/ИЗРАЕЛ	ДАВвал 2018	н.242СЕ-вал.14/06/18		0.0000		
	Лейгуни - дъбъл и къс от манифолд до камера за налягане							
3	"НОВИМЕД КАРДИС" ЕООД	Algaltek, Perouse Medical France	315	9092		0.0000		
	Лейгуни - дъбъл и къс от манифолд до камера за налягане							
92	lorpromide					бр.	2400.00	
	lorpromide 370/50							
1	Маримпекс-7 ЕООД	ULTRAVIST 370 solution for injection/infusion 370	да 21 стр.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_BE_01_GMP_2015 _0064		0.0000		
	lorpromide 370/50							
93	lorpromide					бр.	2400.00	
	lorpromide 370/100							
1	Маримпекс-7 ЕООД	ULTRAVIST 370 solution for injection/infusion 370	да 21 стр.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_BE_01_GMP_2015 _0064		0.0000		
	lorpromide 370/100							
94	lorpromide					бр.	2400.00	
	lorpromide 370/200							
1	Маримпекс-7 ЕООД	ULTRAVIST 370 solution for injection/infusion 370	да 21 стр.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_BE_01_GMP_2015 _0064		0.0000		
	lorpromide 370/200							

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторзация	Марка	Количество	№ на сертификационен документ	Код по НЗОК	Цена
96	Gadobutrol	Gadobutrol 7.5ml	1	Маримпекс-7 ЕООД	Гадовист solution for injection 1mmol/ml – 7.5ml/	<u>Да.21</u> СТР.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_ВЕ_01_ГМР_2015 _0064		0.0000
				Gadobutrol 7,5ml					
97	Gadobutrol	Gadobutrol 15ml	1	Маримпекс-7 ЕООД	Гадовист solution for injection 1mmol/ml – 15 ml/	<u>Да.21</u> СТР.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_ВЕ_01_ГМР_2015 _0064		0.0000
				Gadobutrol 15ml					
98	Gadopentetic acid	Gadopentetic acid 20ml	1	Маримпекс-7 ЕООД	Мagnevist solution for injection 469mg/1ml – 20ml/	<u>Да.21</u> СТР.	Сертификат за ДЦП №ДЕ_ВЕ_01_ГМР_2015 _0064		0.0000
				Gadopentetic acid 20ml					
99	Скалпел еднократен	Скалпел еднократен с равна режеща повърхност и коремчест-№7 и № 11	1	"Истлинг България"ООД	Скалпел еднократен,Хуайн Меликал Инструменте Ко, Л	<u>Да 77-78</u>	ЕС сертификат №52589- 2009-CE-RGC-NA		0.0000
				острие от неръждаема стомана или въглеродна стомана с пластмасова дръжка					

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
100	Нерезорбируеми конци	Нерезорбируеми конци 2/0с игла - полифилламентен				Кутия	30.00	
1	"Истиник България" ООД	Нерезорбируеми конци, Хуайн Медикал Инструментс Ко, Нерезорбируеми конци 2/0с игла - полифилламентен	<u>ДА</u> 77-78	ЕС сертификат №1925-2012-CE-RGC				0.0000
2	Б.Браун Медикал ЕООД	РеміСтон С0026016; В. Браун Surgical SA Нерезорбируеми конци 2/0с игла - полифилламентен	<u>ДА</u>	G1131125701046				0.0000
101	Резорбируем конец	Резорбируем конец 2/0 с игла – роуглактін 8x70см				Кутия	20.00	
1	Б.Браун Медикал ЕООД	Novozip C0068031; В. Раун Surgical SA Резорбируем конец 2/0 с игла – роуглактін 1x70см	<u>ДА</u>	G1131125701046				0.0000
2	"Истиник България" ООД	Резорбируем конец, Хуайн Медикал Инструментс Ко, Лт Резорбируем конец 2/0 с игла – роуглактін 8x70см	<u>ДА</u> 77-78	ISO 13485:2012 №42401-2008-AQ-RGC-NA				0.0000
106	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки за персонал в различни размери усилено попиващи				Брой	5000.00	

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
1	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ ПРЕСТИЛКА ProtecReinf x32 992***/HARTMANN R1	ДА/134СТД.	ISO 13485:2012 + AS:2012 № QIN 14 08 11 858 048/23.10.2014; ISO 9001: 2008 № 1210017439 TMS/23.10.2014; EO Сертификат за СЪОТВЕТСТВИЕ С Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/16.11.2016; ДС № 0123/06.06.2016		0.0000		
2	"Булмар МЛГ" ООД	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки за персонал в различни размери усилено попиващи. Подсилена хирургична престилка. Кат. № 120123хх. Кар	ДА, стр. 84-85	ЕС сертификат № ES08/75144, TUF, валиден до 14.07.17 и ЕС сертификат №99020206СР, валиден до 25.11.19		0.0000		
3	"Истлинг България" ООД	Еднократна хирургична стерилна престилка, SMS, подсилена, размери: М, L, XL, XXL. Хирургичен халат, стерилен, еднократен, Швабинг Фучи	ДА 135-136	ЕС сертификат №G2S150437314035		0.0000		
4	ИНФОМЕД ЕООД	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки за персонал в различни размери усилено попиващи ValueSelect* Standard Surgical Gown L with Towels	ДА	ЕС сертиф. № CE 621867 / 2.03.2016, издаден от BSI. Деклар за съотв. от 30.01.2017 / НУН		0.0000		
107	Еднократни стерилни ръкавици Еднократни стерилни ръкавици-противоалергични в различни размери		брой	6000.00				
1	"Истлинг България" ООД	Еднократни стерилни ръкавици "Уайн Медикал Инструм	ДА157-158	ЕС сертификат №AM490/51109		0.0000		

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Оторизация

№ на сертификационен документ

Марка

количество

2 "Софарма Трейдинг" АД

ПХ РЪКЪВНИЦИ ВАСИС БЕЗ ПУДР Х50 942***/HARTMANN R

ДА/134СТР.

ISO 13485:2012 +
AS:2012 № Q1N 14 08 11
858 048/23.10.2014; ISO
9001: 2008 №
1210017439

0.0000

Код по НЗОК

цена

TMS/23.10.2014; EO
Сертификат за
съответствие с
Директива 93/42/ЕИО №
G1 16 11 11858
057/16.11.2016; ДС №
0123/06.06.2016

Еднократни стерилни ръкавици-противовидергични в различни размери

112

Компресивно устройство за контролирана хемостаза

Компресивно устройство за контролирана хемостаза след радиална процедура, със самозалепваща се прозрачна гивна и зелен прицелен маркер, контролирано раздуване с въздух с обем 13мл/18мл, две дължини - 21см и 26см

брой 600.00

1 "ЕКОС Медика" ООД

TR VANDTERUMO

ДАСТР. 311

Декл. за съотв. №13СЕ
Сертификат №
HD600774373 0001
издаден от TÜV Rheinland

0.0000

N/A

Компресивно устройство за контролирана хемостаза след радиална процедура, със самозалепваща се прозрачна гивна и зелен прицелен маркер, контролирано раздуване с въздух с обем 13мл/18мл, две дължини - 21см и 26см

113

Балони за контрапулсация-

Балони за контрапулсация-контрапулсатор Datascore-7.5F-System 98XT

брой 6.00

1 "Булмед 2000" ЕООД

Lineaг 7.5 - 0684-00-0480-01-Getinge
Groupe South

ДА. СТР. 151-153

ЕС сертификат
№СЕ578456/28.11.2012 г.
и декларация за
съответствие от
01.10.2012 г.

0.0000

Стерилен балон за контрапулсатор 7,5 Fг. 34/40 СС обем; вместимта дължина 72,3 см; област на преминяване на газа - 0.0048SQIN; размер на лумена 0.025/ 0.030"; време на инфлация/дефлация - 446 msec размер на волгача 0,025" x 145 см 3мм J PTFE; лумен с вътрешна обвивка-полиамид, обвивка на държача на катетъра-полиуретан; катетър държач с кооперативен отвор, не съдържа чиста стомана; еднократна употреба

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗОК	цена
114	Сет за перикардиоцентеза с включена пункционна игла	1	Б Браун Медикал ЕООД	Андреафун Драйвге Кит 5213300 +	ДА	G1150412974422	5.00		0.0000
				5213303; В. Втап					
				Сет за перикардиоцентеза с включена пункционна игла 18G, 120 mm. Съдържа: - Пункционна игла 18G, 120 mm. - Дренажен катетър с мандрен. - Дилататор Intradup F6 с разцепващи се нитродюксерини маншети. - Канюла Sierstadl размер 0.9x70mm. - Скалпел за еднократна употреба Sulfix. - Торбичка за секрет с обем 1500 ml. - Помпено устройство. - Спиринцовака Osmiflix с пур-лок 50ml. - Спиринцовака Osmiflix с пур-лок 10ml. - Диагностичен водич J3					
2	"Фарматекс Медикълъ" ЕООД	РС101 - Retardioselectis kit / Мерит Медикал СА	ДА		ЕС сертификат номер СЕС41973	0.0000			
115	Марли квадратни	Марли квадратни 10/10 см-пакет	Сет за перикардиоцентеза с включена пункционна игла 18G, 120 mm. Съдържа: - Пункционна игла 18G, 120 mm. - Дренажен катетър с мандрен. - Дилататор Intradup F6 с 0.9x70mm. - Скалпел за еднократна употреба. - Торбичка за секрет с обем 1500 ml. - Помпено устройство						
			1	"Истлинг България" ООД	Марлен компрес 10/10 нестерилизиран. Шаосинг Фучинг Хел	ДА135-136	ЕС сертификат №G2S150437314035	0.0000	
2	"Софарма Трейдинг" АД	КОМПРЕСИ МО. 10см/10см 8 д. х 100/ Медика АД	ДА/134СТР.	Сертификат за одобрение ISO 9001:2008 № LRO 0964533/A от 01.11.2015; Сертификат за одобрение ISO 13485:2003 № LRO 0964533/C от 01.11.2015; Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС № LRO 0964533/B от 01.11.2015; ДС на мед. изделия	0.0000				
3	"Булмар МЛГ" ООД	Марлени компреси 10x10 см, 8 дилпи, Джангсу Феикси	ДА, СТР. 86-87	ЕС сертификат, ТУФ, № G28120544172020, валиден до 13.06.17	0.0000				

Нестерилизирани марлени компреси се изработват от хигроскопична марля, отговаряща на изискванията на европейския стандарт EN 14079:2003. Могат да бъдат използвани с рентгеноконтрастна нишка, размери 10/10, 8 дилпени

Компреси от хигроскопична марля, нестерилизни, 10x10 см, 8 дилпи, 100 бр./пак.

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертифициращия документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
116	Еднократни „Микულიч“ компреси	Еднократни „Микულიч“ компреси	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл., съвместими с инжектор МЕДРАД-V	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл.	№G2S130345084022	ISO 13485:2012 + AS:2012 № QIN 14 08 11 858 048/23.10.2014; ISO 9001: 2008 № 1210017439	400.00		0.0000
2	"Булмар МЛГ" ООД	Еднократни, нестерилни лапаротомични кърпи 45x45 см	Лапаротомична салфетка тип "Микულიч" от хигроскопична марля, нестерилни, 45x45 см, 4 дигли	4 дигли, Джънгу	№G2S150437314035	Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G1 16 11 11858 057/16.11.2016; ДС № 0123/06.06.2016	0.0000		0.0000
3	"Истлинг България" ООД	Абдуминален компрес "Микულიч", Шлосинг Фучинг Хелг	Абдуминален компрес Микულიч с или без рентгеново откриваема нишка, 100% памучна тъкан, размери 40/40 и 45/45см	Да135-136	№G2S150437314035	Сертификат	0.0000		0.0000
117	Еднократни празни пластмасови спринцовки	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл., съвместими с инжектор МЕДРАД-V	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл., съвместими с инжектор МЕДРАД-V	315	№G2S130345084022	ISO 13485:2012 + AS:2012 № QIN 14 08 11 858 048/23.10.2014; ISO 9001: 2008 № 1210017439	140.00		0.0000
2	"Истлинг България" ООД	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл.	Еднократни празни пластмасови спринцовки - 150 мл., съвместими с инжектор МЕДРАД-V, съдържа резервоар, бутало, повдигач, свързваща каннола, абсорбираща гърба	Да 221-222	№G2S130345084022	Сертификат	0.0000		0.0000

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗК	цена
119	Спринцовка за МЕДРАД-V 6000	Спринцовка за МЕДРАД-V 6000 / пласмасови / - 150 мл					10.00		
1	"Истгинк България"ООД	Спринцовка за МЕДРАД-V 6000, Узи Юшоу Медикъл Апла	да 221-222		ЕС сертификат №G2S130345084022				0.0000
2	Б.Браун Медикал ЕООД	Ангиодуп инфестор сунтинге 5010207, В. Браун Мелсуп	ДА		G2S140912974411				0.0000
120	ФемосТоп Консуматив	ФемосТоп Консуматив /лента, купол, спирателен кран/					5.00		
1	"Булмед 2000" ЕООД	Femo Stop II Plus Disposable Set 11166 -St. Jude M	да, стр. 148- 150		ЕС сертификат №СЕС597699/19.06.2015 г. и декларация за съответствие от 08.09.2015 г.				0.0000
121	Устройство за ендоваскуларно затваряне на съдов достъп	Устройство за затваряне на съдов достъп включващо система с колаген и котва, резорбиращи се в рамките на 2-3 месеца. 6 и 8F					100.00		
1	"Булмед 2000" ЕООД	Angio Seal 61013x-St. Jude Medical	да, стр. 148- 150		ЕС сертификат №СЕС69562/08.03.2016 г. и декларация за съответствие от 21.03.2011 г.				0.0000
		Устройство за затваряне на съдов достъп включващо система с колаген и котва, резорбиращи се в рамките на 2-3 месеца. 6 и 8F							

Позиция	Доставчик	Име	Търговско наименование и име на провайдителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	Количество	Код по НЗСК	Цена
126	ФемосТоп Компресионна арка	ФемосТоп Компресионна арка							
	1	"Булмед 2000" ЕООД	Femo Stop II Plus Arch 11168-St. Jude Medical	ДА, СТР. 148-150	ЕС сертификат №СЕ597699/19.06.2015 г. и декларация за съответствие от 08.09.2015 г.		2.00		0.0000
127	ФемосТоп Помпа	ФемосТоп Помпа							
	1	"Булмед 2000" ЕООД	Femo Stop II Plus Pump 11170-St. Jude Medical	ДА, СТР. 148-150	ЕС сертификат №СЕ597699/19.06.2015 г. и декларация за съответствие от 08.09.2015 г.		2.00		0.0000
128	Дивайс за изваждане на чужди тела тип I	Дивайс за изваждане на чужди тела тип I							
	1	"Фарматекс Медикългъ" ЕООД	One space/En space / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ЕС сертификат номер СЕ541987		5.00		0.0000
	2	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Multispace set; PFM Medical Ag	318	Z/12/02834				0.0000

Феморалната система за компресия FemoStop® е предназначена за компресия на феморалната артерия или вена, след канюлиране на съд и при възстановяване с компресия на псевдотеневризма на феморалната вена с ултразвук контрол. Дъглата (арката) е за многократна употреба

Феморалната система за компресия FemoStop® е предназначена за компресия на феморалната артерия или вена, след канюлиране на съд и при възстановяване с компресия на псевдотеневризма на феморалната вена с ултразвук контрол. Наличието от купола се контролира от манометъра на помпата за многократна употреба

Примки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Ампад 4/6 Fr, с "Share meshou" дизайн, нитинолов шафт 120см и златно покритие на примката - размери от 5мм до 35мм, рентгенопозитивни маркери от платина/иридий, 102см катетър с 1,5 извивка в дисталния край

Примки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Ампад 4/6 Fr, с "Share meshou" дизайн, нитинолов шафт 120см и златно покритие на примката - размери от 5мм до 35мм, рентгенопозитивни маркери от платина/иридий, 102см катетър с 1,5 извивка в дисталния край

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
129	Име	Дивайс - за изваждане на чужди тела тип II	№ на сертификационен документ	Брой	5.00		
		Микропримки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 2.3Ft - 3Ft, с "шаре метоу" дизайн, нитинолов шафт 175/200см и златно покритие на примката - размери 2, 4 и 7мм, рентгенопозитивни маркери от платина/иридий, 150/175см катетър с 1.5 извивка в дисталния край		Брой	5.00		
	1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД		Multiplane set micro: PFM Medical	318	Z/12/02834	0.0000
		Микропримки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 2.3Ft - 3Ft, с "шаре метоу" дизайн, нитинолов шафт 175/200см и златно покритие на примката - размери 2, 4 и 7мм, рентгенопозитивни маркери от платина/иридий, 150/175см катетър с 1.5 извивка в дисталния край					
	2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	One space / Мерит Медикъл САЩ	да			0.0000
		Микропримки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 2.3Ft - 3Ft, с "шаре метоу" дизайн, нитинолов шафт 175/200см и златно покритие на примката - размери 2, 4 и 7мм, рентгенопозитивни маркери от платина/иридий, 150/175см катетър с извивка		ЕС сертификация номер		CE541988	
131	Име	Стерилен, еднократен , трислоен чаршаф за малки процедури	Брой	200.00			
	1	Минор Procedure Fenestrated Драре , 193x315 cm. ,	ДА	ЕС сертиф. № CE 621867 / 2.03.2016, издаден от BSI, Деклар за съотв. от 16.06.2012 / КС, 10.11.2010 / КС, 30.01.2017 / НУН			0.0000
		Стерилен, еднократен , трислоен чаршаф за малки процедури, от нетъкан текстил, 193x315 см. с фенестрация 15x15 см. с подсилена и абсорбираща зона около нея 51x67 см. и лепяща част за позициониране. Стерилен еднократен двуслоен чаршаф, от нетъкан текстил с размер 112x150см. 2 броя стерилна еднократна хирургична престилка от SMS стандартна , трислоен водонепропусклив дишащ нетъкан материал с междинен слой от микрофибри, възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии, ниска степен на отделение на мръх и висока устойчивост на късане, релган ръкави, плетен маншет, двойно припокриване на гърба и венкро връзки около врата, опаковани в комплект с две поливащи кърпи в двуслойна опаковка. Размер L -дължина 134 см. и размер XL-дължина 144 см.					
132	Име	Стерилен еднократен ангиографски чаршаф за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил, SMS , трислоен -380x240 см. с два радиални отвора-овални, 12x7,6см, два феморални отвора с диаметър 12,7 см	Брой	1200.00			
	1	ИНФОМЕД ЕООД	BASICS* Rad Femoral Angiography Драре with dual w/	ДА	ЕС сертиф. № CE 621867 / 2.03.2016, издаден от BSI, Деклар за съотв. от 10.11.2010 / КС		0.0000
		Стерилен еднократен ангиографски чаршаф за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил SMS , трислоен -380x240 см. с два радиални отвора-овални, 12x7,6см, два феморални отвора с диаметър 12,7 см					

Стерилен еднократен ангиографски чаршаф за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил SMS , трислоен -380x240 см. с два радиални отвора-овални, 12x7,6см, два феморални отвора с диаметър 12,7 см

Прозрачни зони от двете страни с размер 63x350см, Допълнителна

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
135	Опаковъчна хартия 90/200	Опаковъчна хартия 90/200	"Истлинг България" ООД	Хартия за стерилизация 90/200, Анцин Камминна Пекин	Да 233-234	ISO 13485:2012 №Q2N140576624002	брой	40.00	0.0000
136	Опаковъчна хартия 75/200	Опаковъчна хартия 75/200	"ЕКОС Медика" ООД	Flat reels for Steam, GAS (EO) and Formaldehyde st	Дастр. 313	Декл. за съотв. №14СЕ Сертификат МЕД 24025, издаден от СЕРМЕТ	брой	40.00	0.0000
137	Опаковъчна хартия 100/200	Опаковъчна хартия 100/200	"Истлинг България" ООД	Хартия за стерилизация 75/200, Анцин Камминна Пекин	Да 233-234	ISO 13485:2012 №Q2N140576624002	брой	40.00	0.0000
2	"ЕКОС Медика" ООД	"Истлинг България" ООД	Хартия за стерилизация 100/200, Анцин Камминна Пекин	Да 233-234	ISO 13485:2012 №Q2N140576624002	брой	40.00	0.0000	0.0000
2	"ЕКОС Медика" ООД	"ЕКОС Медика" ООД	Flat reels for Steam, GAS (EO) and Formaldehyde st	Дастр. 313	Декл. за съотв. №14СЕ Сертификат МЕД 24025, издаден от СЕРМЕТ	брой	40.00	0.0000	0.0000

Плочка MANIFOLD 2 и 3 порта-двуълъчни, затворена версия, за високо 70 BAR налягане, с ротиращ адаптор разположен от дясната страна с жълто кранче

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	Цена
2	"ЕКОС Медика" ООД	Flat reels for Steam, GAS (EO) and Formaldelhyde st	ДАСТР. 313	Сертификат МЕД 24025, издаден от СЕРМЕТ	N/A	0.0000		
Опаковъчна хартия 250mm/200m								

142 Интродюсер за периферна ангиопластика тип I

Интродюсер;Водач- 0.035",45cm-прав и контрагалатерален и100 см-прав;Материал: неръждаема стомана и полимер ;Шафт:подсилен със стоманени нишки;Рентген-позитивен маркер

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Fortress, Contact Medical International GmbH, Гер	ДА от стр.29- <u>30</u>	Декларация за съответствие ДС-014,ред.06, Сертификат №2017847СЕ05	не е приложимо	0.0000		
Интродюсер;Водач- 0.035",45cm-прав и контрагалатерален и100 см-прав;Материал: неръждаема стомана и полимер ;Шафт:подсилен със стоманени нишки;Рентген-позитивен маркер								

143 Интродюсер за периферна ангиопластика тип II

5-6-7-8 F водещ катетър-дизиле предназначен за въвеждане на диалектичен и интервенционален консуматив за долни крайници,ренилни и каротидни артерии.Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала,златен маркер на 5 мм от дисталния край,уширен вътр.лumen:за 5F-1,9mm, 6F-2,2mm, 7F-2,5mm,8F-2,9mm.Дължина - 45cm.Профили - МРА,РДС, Straight, Lima, HS

1	"Софарма Трейдинг" АД	Vista Brtte IG/ Johnson&Johnson	да./183стр.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003, EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 28.05.2013		0.0000		
---	-----------------------	---------------------------------	-------------	---	--	--------	--	--

Vista Brtte IG е хибрид между водещ катетър и интродюсер. SLIX клапа с 6 платна; халка с конец за подсигуриране; полиетиленово покритие за оптимален баланс на хемостаза и трикционност ; ексера голем лumen -5F - .056", 6F - .070", 7F - .078", 8F - .088", мулти-сегментен дизайн; а-травматичен рентгено позитивен връх в самия край в жълт цвят; коаксиален сегмент за канюлация; устойчив на пречупване сегмент и сегмент за 1:1 предаване на въртене; вътрешно покритие на катетъра с РТГЕ (polytetrafluoroethylene) и хибридна оплетка от плоски и кръгли 16 нишки от неръждаема стомана; външно покритие - найлон със син цвят; мек рентгено позитивен връх (брайт тип) в самия край на катетъра – с дължина 2,5 мм; обща дължина - 55 см., 90 см. И 95 см.

2	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATIONTERUMO	ДАСТР. 311	Декл. за съотв. №15CE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0.0000		
---	-------------------	-------------------	------------	---	-----	--------	--	--

5-6-7-8 F водещ катетър-дизиле предназначен за въвеждане на диалектичен и интервенционален консуматив за долни крайници,ренилни и каротидни артерии.Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала,златен маркер на 5 мм от дисталния край,уширен вътр.лumen:за 5F-1,9mm, 6F-2.2mm, 7F-2.5mm, 8F-2.9mm.Дължина - 45cm.Профили - МРА,РДС, Straight, Lima, HS

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдентел	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
144	Интродюсер за периферна ангиопластика тип III	Интродюсер за периферна ангиопластика тип III	артерии, Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 мм от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5F - 1.9мм, 6F-2.2мм, 7F-2.5мм, 8F-2.9мм, Дължина - 65см. Профили - Straight			Брой 50.00		
	"Софарна Трейдинг" АД	Vista Brite IG/ Johnson&Johnson	DA/183СТР.		Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 28.05.2013			0.0000
2	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATIONTERUMO	ДАСТР. 311		Декл. за съотв. №1SCE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland			0.0000
145	Интродюсер за периферна ангиопластика тип IV	Интродюсер за периферна ангиопластика тип IV	5-6-7-8 F водещ катетър-дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 мм от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5F - 1.9мм, 6F-2.2мм, 7F-2.5мм, 8F-2.9мм, Дължина - 90см. Профили - MPA, Straight			Брой 30.00		
	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATIONTERUMO	ДАСТР. 311		Декл. за съотв. №1SCE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland			0.0000
146	Интродюсер за периферна ангиопластика тип V	Интродюсер за периферна ангиопластика тип V	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистанен връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45cm; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0/7.0/8.0/9.0F; Съместим с водач 0187/035"; Вършен диаметър на дезиле инч/мм: 4F - .0595/1.51; 5F - .074/1.88; 6F - .087/2.21; 7F - .100/2.54; 8F - .113/2.87; 9F - .126/3.20. Конфигурация на върха: Straight, Multiripose, Renal Double.			Брой 80.00		
	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATIONTERUMO	ДАСТР. 311		Декл. за съотв. №1SCE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland			0.0000

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Организация

№ на сертификационен документ

Марка

количество

Код по НЗОК

цена

1 ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

Flexor Ansel / COOK Medical

Да

EC certificate:

4000228/A; Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология. Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45cm. Интродюсер: 4.0/5.0/6.0/7.0/8.0/9.0Фг. Съвместим с водач: 018"/035". Вътрешен диаметър на дезиле инч/мм:

147 Интродюсер за периферна ангиопластика тип VI

30.00

Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология. Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110cm. Интродюсер: 4.0/5.0/6.0Фг. Съвместим с водач: 018"/035". Вътрешен диаметър на дезиле инч/мм: 4Фг - 0595/1.51; 5Фг - 074/1.88; 6Фг - 087/2.21; Конфигурация на върха: Straight, Multiprose, Renal Double.

1 ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

Flexor Ansel / COOK Medical

Да

EC certificate:

4000228/A; Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология. Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110cm. Интродюсер: 4.0/5.0/6.0Фг. Съвместим с водач: 018"/035". Вътрешен диаметър на дезиле инч/мм: 4Фг

148 Интродюсер за периферна ангиопластика тип VII

Брой 50.00

Сет за ретрограден достъп през Педж Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4Фг, вътрешен диаметър: 2.9Фг, дължина: 7cm, съвместим с водач: 018"; дължина на водач: 40cm, игла: 21G/4cm.

1 ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД

Microstructure Pedal Access / COOK Medical

Да

EC certificate:

4000228/A; Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Сет за ретрограден достъп през Педж Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4Фг, вътрешен диаметър: 2.9Фг, дължина: 7cm, съвместим с водач: 018"; дължина на водач: 40cm, игла: 21G/4cm.

149 Интродюсер шит 18 F

Интродюсер шит 18 F

Брой 10.00

1 "Булмед 2000" ЕООД

Ultim EV 407689-St. Jude Medical

Да, стр. 297-299

EC сертификат

№СЕ561244/11.03.2016 и

декларация за

съответствие от

23.03.2011

0.0000

Хемостазен интродюсер 18 F, дължина 30 cm, диаметър на водача 0.035"

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	количество	Код по НЗОК	цена
2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Perfolmer CheckFlo / COOK Medical	Да		ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA			0.0000
	Интродюсер шит 18 F							
150	Интродюсер шит 12 F					Брой	10.00	
	Интродюсер шит 12 F							
1	"Булмед 2000" ЕООД	Ultimev EV 407697-St. Jude Medical	Да, стр. 297-299		ES сертификат №CE561244/11.03.2016 и декларация за съответствие от 23.03.2011			0.0000
	Хемостазен интродюсер 12 F, дължина 30 см, диаметър на водача 0.035"							
2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Perfolmer CheckFlo / COOK Medical	Да		ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA			0.0000
	Интродюсер шит 12 F							
151	Кранче за високо налягане					Брой	10.00	
	Кранче за високо налягане							
1	АЛЕКС 01 ЕООД	Storsock - Umbra Medical-USA	Да					0.0000
	Кранче за високо налягане							
2	"Фарматекс Медикълг" ЕООД	Marquis - HARRIS / Merit Medical САЩ	Да		ES сертификат номер CE341992			0.0000
	Кранче за високо налягане							

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
153	Сетове за микропунктура	Сетове за микропунктура 4 - 6 F, за водач 0,018", с дължина 40 см, J-връх и игла 4-7 см						
	1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Microstructure / COOK Medical	Да	ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA	0.0000		
		Сетове за микропунктура 4 - 6 F, за водач 0,018", с дължина 40 см, J-връх и игла 4-7 см						
154	Дълъг Мълинг интродюсер	Дълъг Мълинг интродюсер 7-9 FR, за водач 0,038", дължина 75 см, с рентгенопозитивен връх						
	1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Performer CheckFlo / COOK Medical	Да	ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA	0.0000		
		Дълъг Мълинг интродюсер 7-9 FR, за водач 0,038", дължина 75 см, с рентгенопозитивен връх						
155	Балон тип I	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илпачна, бедрена, инфрапопliteална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по раждане или придобити артерио-венoзни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач; полукомплиантен балон с ултра нисък профил и нисък профил на върха (с безшевен, заострен дизайн); платформата на MR е за бърз обмен на катетъра, а платформата на OTW - over-the-wire катетър, всяка с коаксиален дизайн на шифта; катетъра включва заострен връх (0.017") - материал NuVax; работни дължини 90cm и 150cm. 2mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с лувър порт - за промиване дистанция върхушен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xiva™ покритие; диаметри на балона в мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 40; 60; 80; 100; 120; 150; 220.						
						Брой	60.00	

Позиция

Име

Търговско наименование и име на проиводителя

Организация

№ на сертификационен документ

Марка

Количество

Код по НЗОК

Цена

1 Маримпекс-7 ЕООД

Cyote Medical, Cyote Over-The-Wire/ Boston Scient

ДА. 178-182 СТР.

Декларация за съответствие-№-измд. EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№ЕМ 616632. Цялостна система за осигуряване на качество с

№3812454СЕ01

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйавна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рожденне или придобити артерио-венозни диалъзни фистули; Монорали и ОТW, съвместим с 0,14" водач; полукомплиантен балон с ултра нисък профил и нисък профил на върха (с безшевен, заострен дизайн); платформата на MR е за бърз обжен на катетъра, а платформата на ОТW - over-the-wire катетър, всяка с коаксиален дизайн на шифта; катетъра включва заострен връх (0,017") - материал NuVax; работни дължини 90см и 150см; 2мм пиятна-прививени рентгеноконтрастни маркери; игла с лусер порт - за промиване; диалъзния вътрешен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Хита™ покритие; диаметри на балона в мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220.

156

Балон тип II

Брой

20.00

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйавна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна, илио-феморална и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рожденне или придобити артерио-венозни диалъзни фистули; за постдиплатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и ОТW с полукомплиантен балон близо до диалъзния край - материал Pebax; Nano-composite Slope™ шифт; диалъзния участък на двата катетъра, и проксималния на ОТW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с нерждаема стомана hubslide; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0,017"); Работни дължини - 142 см за ОТW и 143 см за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1:50мм Push версия и 2:00 - 4:00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шифта на 90см и 100см; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от диалъзния край до проксималната част на балон за ОТW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1,50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 20; 30; 40;

1 "Софарма Трейдинг" АД

БАЛОН POWERFLEX/ JOHNSON & JOHNSON DCO

ДА/207СТР.

Сертификат за рег. ISO

0.0000

13485:2003 № FM

74174/28.03.2003; EO

Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 28.01.2004

ОТW .035" диаметър 3-12 ммдължина до 220 mm RVP - 18 атмдву-луменен30 см диалъзно вътрешно и външно хидрофилно покритие от МДХ80 cm/135 cm. Шифтнеразтеглив2 златни маркера5F съвместимост

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Организация

№ на сертифициционен документ

Марка

Количество

Код по НЗОК

Цена

2 Маримпекс-7 ЕООД

Cyote ES Monoval, Cyote ES Over-
The-Wire/ Boston

СТД

Декларация за

съответствие-№-ИМА,

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№RFM 616632; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

0.0000

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйачна, бедрена, подколелна, инфралоопителна, подколелна, илио-феморална и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-веннозни дилатации фистули; за постдilatация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полуконспинатен балон бързо до дистанция край – материял Релак; Nano-composite Siorset шифт; дистанция участък на двата катетра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен, проксималния участък на MR катетра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hurotibe; съвместим с с 0,14" водач; катетра включва заострен връх (0,017"), работни дължини - 142 см за OTW и 143 см за MR конфигурация, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50mm Push версия и 2.00 – 4.00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози, маркири на проксималната част шифта на 90см и 100см; Хидрофилно (Vioslide™) покритие - от дистанция край на проксималните маркири на OTW катетра, и от дистанция край до порта за водача на MR катетра; Хидрофобно (Хита™) покритие - от дистанция край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1.50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; дължини в мм: 20; 30; 40.

157 Балон тип III

Брой 100.00

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйачна, бедрена, подколелна, тибялна, перонеална, суклявля и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-веннозни дилатации фистули; за постдilatация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0,040" (1,016 mm)) - материал NuVax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шифт завършващ в У конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркира; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RVP – 24 atm; работни дължини на балон катетра – 40см, 75см, 135см; диаметри на балона в мм: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12; дължини в мм: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200.

1 BEGA МЕДИКАЛ ЕООД

Advanced35 /COOK Medical

Да

ЕС certificate:

4000228/A; Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйачна, бедрена, подколелна, тибялна, перонеална, суклявля и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-веннозни дилатации фистули; за постдilatация при с

2 Маримпекс-7 ЕООД

Mustang™/ Boston Scientific Corp.

Да, 178-182

СТД

Декларация за

съответствие-№-ИМА;

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№RFM 616632; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

0.0000

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илйачна, бедрена, подколелна, тибялна, перонеална, суклявля и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-веннозни дилатации фистули; за постдilatация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0,040" (1,016 mm)) - материал NuVax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шифт завършващ в У конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркира; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RVP – 24 atm; работни дължини на балон катетра – 40см, 75см, 135см; диаметри на балона в мм: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12; дължини в мм: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
3	Доставчик "Софарма Трейдинг" АД	БАЛОН POWERGLEX/JOHNSON & JOHNSON DOO	Да./207СТР.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28 03-2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 28.01.2004		0.0000		

OTW.035" диаметър 3-12 мм, дължина до 220 mm RVP - 18 вълну: думенен 30 см дистално вътрешно и външно хидрофилно покритие от MIDX80 стп/135 стп. Шафтноразтеглив 2 златни маркера 5F съвместимост

158 Балон тип IV

брой 40.00

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илпачна, бедрена, подколелна, илпо-феморална, бърбечна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни Диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплицантен балон в дисталния край – материал ДуналЕАР, коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Хгта™; диаметри на балона в мм: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в мм: 10 – 60;

1 "Софарма Трейдинг" АД

БАЛОН S ABER/ JOHNSON & JOHNSON DOO

Да./207СТР.

Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28 03-2003; EO Сертификат № CE 556903/29 08 2014; ДС от 22.05.2014

0.0000

Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Dupalyn, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери, RVP 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие

2 Маримилекс-7 ЕООД

Stirling Monogail/ Boston Scientific Corp.

Да. 178-182

СТР.

Декларация за съответствие №-няма; EN ISO

13485:2012+AC:2012 с МЕТМ 616632; Цялостна система за осигуряване на качество с №381245АСЕ01

0.0000

159

Балон тип V

брой 50.00

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илпачна, бедрена, подколелна, илпо-феморална и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни Диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплицантен балон в дисталния край – материал ДуналЕАР, коаксиален дизайн на шафта, съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Хгта™; диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм: 20 – 100;

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на провайдера

Организация

№ на сертификационен документ

Марка

количество

Код по НЗСК

цена

1 "Софарма Трейдинг" АД

БАЛОН САВЕР/ JOHNSON & JOHNSON DOO

ДА/207СТР.

Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № CE 556903/29.08.2014; ДС от 22.05.2014

0.0000

Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Дугалул, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери. RVR 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие

2 Маримплекс-7 ЕООД

Stetling Over-The-Wire/ Boston Scientific Corp.

ДА, 178-182 СТР.

Декларация за съответствие №-няма, EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №FM 616632; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01

0.0000

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рожделе или придобити артерио-венозни дилатации; за постдilatация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал ДугалЕАР, коаксиален дизайн на шфта, свърстим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Хита™, диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм: 20 – 100;

160

Балон тип VI

брой 30.00

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфратопилтеална, подколелна, илио-феморална и бърбечна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рожделе или придобити артерио-венозни дилатации; полукомплиантен балон в дисталния край – материал ДугалЕАР, коаксиален дизайн на шфта, свърстим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Хита™, диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм: 80; 100;

1 "Софарма Трейдинг" АД

БАЛОН САВЕР/ JOHNSON & JOHNSON DOO

ДА/207СТР.

Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № CE 556903/29.08.2014; ДС от 22.05.2014

0.0000

Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Дугалул, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери. RVR 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Организация

№ на сертифициционен документ

Марка

Количество

Код по НЗОК

Цена

2 Маримпекс-7 ЕООД

Sterling SLV Boston Scientific Corp.

Да, 178-182

Декларация за съответствие №-няма.

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№ЕМ 616632; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

0.0000

Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, полколелна, илино-феморална и бърбечна артерии, за третиране на obstructivни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диспазии фиштули; полукомплиантен балон в диспазия край – материал Дуал-ЕАР, коаксиален дизайн на шифта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно BioSlide™ и хидрофобно Хга™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150.

161

Балон тип VII

Балон

10.00

Оклузионен балонен катетър се състои от мек латексов балон поставен на върха на многолуменен найлонов катетър, Equalizer Okлузионен балонен катетър е показан за временно запушване на кръвоносен съд временно при различни манипулации, като артериография, предоперативно запушване, спешно спиране на кръвотечение, инфузия на химиотерапевтични медикаменти и процедури за визуализация на бърбечите, в периферното кръвообръщение, включително низходящата аорта.

1 "НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД

Occlusion catheter; ISO Med s.a.r.l.

493

МЕД150151

0.0000

Оклузионен балонен катетър се състои от мек латексов балон поставен на върха на многолуменен найлонов катетър. Equalizer Okлузионен балонен катетър е показан за временно запушване на кръвоносен съд временно при различни манипулации, като артериография, предоперативно запушване, спешно спиране на кръвотечение, инфузия на химиотерапевтични медикаменти и процедури за визуализация на бърбечите, в периферното кръвообръщение, включително низходящата аорта.

2 Маримпекс-7 ЕООД

Equalizer Balloon Catheter/ Boston Scientific Corp

Да, 178-182

Декларация за съответствие-№-няма.

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№ЕМ 616632; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

0.0000

Оклузионен Балонен катетър се състои от мек латексов балон поставен на върха на многолуменен найлонов катетър. Equalizer Okлузионен балонен катетър е показан за временно запушване на кръвоносен съд временно при различни манипулации, като артериография, предоперативно запушване, спешно спиране на кръвотечение, инфузия на химиотерапевтични медикаменти и процедури за визуализация на бърбечите, в периферното кръвообръщение, включително низходящата аорта.

162

Балон тип IX

Брой

100.00

Периферни балон катетри : Съвместимост с водач:0,035". Материал: SCP. Дизайн на шифт: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic ratcshwoк coating на балона и силикон на шифта- само върху вършината повърхност на плижките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Наляване:5 кратни;ВР: 20atm(3-4mm), 16atm(5-6mm), 14atm(7-8mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсера: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130cm; Размери: d:3,0-10,0; l:20-200;

Позиция Име Търговско наименование и име на производителя Оторизация № на сертифицирания документ Марка количество Код по НЗОК цена

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Passco-35, VIOTRONIK AG, Швейцария	ДА СТР.125-126	Декларация за съответствие №07-04-01, ЕО Сертификат	не е приложимо	0.0000
---	---------------	---------------------------------------	----------------	---	----------------	--------

Периферни балон катетри : Съвместимост с водач:0.035". Материал: SCP. Дизайн на шфта: коаксиален джмен на балона. Покритие: hydrophobic ratchwork coating на балона и силикон на шфта- само върху външната повърхност на плънките на балона, така че като се раздуе има ивица, която не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Натъвяне:5кратно;RVP: 20atm(3.4mm), 14atm(5.6mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсер: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130cm; Размери: d:3.0-10.0; l:20-200;

163 Балон тип X брой 120.00

Периферни балон катетри : Съвместимост с водач:0.018". Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer); Дизайн на шфта: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic ratchwork coating на балона и силикон на шфта- само върху външната повърхност на плънките на балона, така че като се раздуе има ивица, която не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Натъвяне:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90, 130 и 150 cm; Размери: d:2.0-7.0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2.0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Passco-18, VIOTRONIK AG, Швейцария	ДА СТР.125-126	Декларация за съответствие №06-09-01, ЕО Сертификат	не е приложимо	0.0000
---	---------------	---------------------------------------	----------------	---	----------------	--------

Периферни балон катетри : Съвместимост с водач:0.018". Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer); Дизайн на шфта: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic ratchwork coating на балона и силикон на шфта- само върху външната повърхност на плънките на балона, така че като се раздуе има ивица, която не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Натъвяне:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90, 130 и 150 cm; Размери: d:2.0-7.0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2.0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии

164 Балон тип XI брой 100.00

Периферни балон катетри: Съвместимост с водач:0.014". Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer); Покритие: hydrophobic ratchwork coating на балона и силикон на шфта- само върху външната повърхност на плънките на балона, така че като се раздуе има ивица, която не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Натъвяне:3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 120 и 150 cm; Размери: d:1.5-4.0; l:20-220;Интродюсер: 4F

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Passco-14, VIOTRONIK AG, Швейцария	ДА СТР.125-126	Декларация за съответствие № 12-05-01, Сертификат ЕО №608280	не е приложимо	0.0000
---	---------------	---------------------------------------	----------------	--	----------------	--------

Периферни балон катетри: Съвместимост с водач:0.014". Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer); Покритие: hydrophobic ratchwork coating на балона и силикон на шфта- само върху външната повърхност на плънките на балона, така че като се раздуе има ивица, която не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда. Натъвяне:3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 120 и 150 cm; Размери: d:1.5-4.0; l:20-220;Интродюсер: 4F

165 Балон тип XII брой 30.00

Периферен балон за високо налягане.: Съвместимост с водач:0.035". Материал: Nylon, Pebax; Дизайн на шфта: коаксиален 5.9F; RVP: до 27 atm; Минимален размер на интродюсера 6F; ø 3.0-8.0 mm; 7F: ø 9.0-10.0 mm; 8F: ø 12.0 mm; Работна дължина: 40 и 75cm; Рамери: d:3.0-12.0; l:20-100;

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертифициращия документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Passo-35 HP, Scaevr Medical Ltd, Ирландия	ДАСТР.125-126	Декларация за съответствие № ЕРМ 84.ЕО Сертификат 01 12 08 74222 004	не е приложимо	0.0000		
Периферен балон за високо налягане. Съвместимост с водач 0.035", Материал: Nylon, Ребрах: Дъвка на шифт, кован метал 5.9F; RVP: до 27 атм; Минимален размер на интродюсера 6F: ø 3.0-8.0 мм; 7F: ø 9.0-10.0 мм; 8F: ø 12.0 мм; Работна дължина: 40 и 75cm; Размери: d:3.0-12.0; 1.20-1.00.								

166 Балон тип XIII

брой 10.00

135 см RX семикомплайнт балон катетър подходящ за илеофоморални, ренални и полпитеални процедури, съвместим с 0.035" водач, хибридна шифт технология, дистален шифт 5.0F-5.2F, проксимален шифт 2.6F, 33 см хидрофилно покритие на дисталната част SILX2 коат, диаметри 4.0-10.0, Дължини 20/40/60/80/100/120 мм за диам 4.0-7.0 и 20/40/60мм за диам 8.0-10.0

1 "ЕКОС Медика" ООД

RENMATERUMO/ Clearstream
Technologies

ДАСТР. 311

Декл. за съотв. №16СЕ
Сертификат
№2097655СЕ07, издаден
от DEKRA Certifications

N/A

0.0000

135 см RX семикомплайнт балон катетър подходящ за илеофоморални, ренални и полпитеални процедури, съвместим с 0.035" водач, хибридна шифт технология, дистален шифт 5.0F-5.2F, проксимален шифт 2.6F, 33 см хидрофилно покритие на дисталната част SILX2 коат, диаметри 4.0-10.0, дължини 20/40/60/80/100/120 мм за диам 4.0-7.0 и 20/40/60мм за диам 8.0-10.0

167 Балон тип XIV

10.00

150 см нископрофилен RX семикомплайнт балон катетър подходящ за различни периферни процедури/без мезъчни и коронарни/ съвместим с 0.018" водач, хибридна шифт технология, дистален шифт 3.8F, проксимален шифт 3.4F, хидрофилно покритие на дисталната част M Coat: 45 см, ентри-профил 0.60мм ,съвместим с 6F водещ катетър за 2,3,4,5мм/ 7F, за 6,7мм/8F , за 8мм диаметър, дължини 40/60/80/100/120/150 мм за диаметри от 2.0 - 6.0 и 40/60/80мм за 7.0 и 8.0

1 "ЕКОС Медика" ООД

SENTERUMO/ КАНЕКА

ДАСТР. 311

Декл. за съотв. №17СЕ
Сертификат №G1 1503
2473 6043, издаден от
TUV SUD

N/A

0.0000

150 см нископрофилен RX семикомплайнт балон катетър подходящ за различни периферни процедури/без мезъчни и коронарни/ съвместим с 0.018" водач, хибридна шифт технология, дистален шифт 3.8F, проксимален шифт 3.4F, хидрофилно покритие на дисталната част M Coat: 45 см, ентри-профил 0.60мм ,съвместим с 6F водещ катетър за 2,3,4,5мм/ 7F, за 6,7мм/8F , за 8мм диаметър, дължини 40/60/80/100/120/150 мм за диаметри от 2.0 - 6.0 и 40/60/80мм за 7.0 и 8.0

168 Балон тип XV

10.00

OTW нископрофилен балон за подколени сегмент, съвместим с водач 0.014", с две дължини - 100см и 148 см. Размери за двете дължини: диаметри 1.25, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0. Дължини : за 1.25 и 1.5 - 20мм - двукратно стънат балон, за 2.0-4.0 :40-80-120-150-200мм-трикратно стънат балон.диаметър на дръжката проксимално 3.2Ф за 1.25 и 1.5, 3.6Ф за 2.0-4.0 , дистално 2.5Ф за 1.25 и 1.5мм, 3.0Ф за 2.0-4.0 мм. Дистално хидрофилно покритие за диаметри 1.25 и 1.5 мм - 880 мм, за диаметри 2.0-4.0 е 400мм. RVP - 20 атмосфери.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
1	"ЕКОС Медика" ООД	TERCROSSTERUMO	ДАСТР. 311	Декал за съотв. №18СЕ	Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A		0.0000

OTW-нископрофилен балон за подколенини сегмент, съвместим с водач 0.014", с две дължини - 100см и 148 см. Размери за двете дължини: диаметри 1.25, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0. Дължини: за 1.25 и 1.5 - 20мм - дъкрватно стъгат балон, за 2.0-4.0 - 40-80-120-150-200мм-трикратно стъгат балон диаметър на дръжката проксимално 3.2Ф за 1.25 и 1.5, 3.6Ф за 2.0-4.0, дистално 2.5Ф за 1.25 и 1.5мм, 3.0Ф за 2.0-4.0 мм. Дистално хидрофилно покритие за диаметри 1.25 и 1.5 мм - 880 мм, за диаметри 2.0-4.0 е 400мм. RVP - 20 атмосфери.

169 Балон тип XVI

Брой 150.00

Медикамент излъчващ периферен балон: Съвместимост с водач:0.018". Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer) ПОКРИТИЕ : Медикамент : Пацитаксел(Racitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 µg/ml², Матрица: Vitruvi-It-HeuI сітале (VITHC) ; Шафт: 3.8F, хидрофобно покрит. Маркери: набити. Работна дължина: 90, 130; Размери: d:3.0-4.0-5.0-6.0-7.0 mm, l:40-80-120mm; Интродюсер: 4F(3.0-4.0mm), 5F(5.0-7.0mm)

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Passco-18 Ltd, ВЮТРОНИК АГ, Швейцария

ДА СТР. 125-126

Декларация за съответствие № 14-01-01, Сертификат за преглед на дизайна на ЕС №СЕ 610590

В04043000000006

0.0000

Медикамент излъчващ периферен балон: Съвместимост с водач:0.018"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polymer) ПОКРИТИЕ : Медикамент : Пацитаксел(Racitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 µg/ml², Матрица: Vitruvi-It-HeuI сітале (VITHC) ; Шафт: 3.8F, хидрофобно покрит. Маркери: набити. Работна дължина: 90, 130; Размери: d:3.0-4.0-5.0-6.0-7.0 mm, l:40-80-120mm; Интродюсер: 4F(3.0-4.0mm), 5F(5.0-7.0mm)

170

Балон тип XVII

80.00

Балон катетри за перкутанна транслюминална ангиопластика с покритие от пацитаксел и ексипиент. Балон: коаксиален дизайн на шафта; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шафт определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 80 см и 135 см. Катетърът с работна дължина 80 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 135 см има един маркер при 90 см два маркера при 100 см. Диаметри на балона в мм, 4.0; 5.0; 6.0; 7.0; 8.0; Дължини на балона в мм: 20; 40; 60; 80; 100; Покритие: лекарство - пацитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипиент - асепуі tbridyl сітале - АТВС

1 Маримпекс-7 ЕООД

Ranket OTW, Pacitaxel-Coated PTA, Balloon Catheter/

ДА. 178-182 СТР.

Декларация за съответствие-№-иана. EN ISO с №Q1N140646012008; Цялостна система за осигуряване на качество с

В04043000000017

0.0000

Балон катетри за перкутанна транслюминална ангиопластика с покритие от пацитаксел и ексипиент. Балон: коаксиален дизайн на шафта; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шафт определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 80 см и 135 см. Катетърът с работна дължина 80 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 135 см има един маркер при 90 см два маркера при 100 см. Диаметри на балона в мм: 4.0; 5.0; 6.0; 7.0; 8.0; Дължини на балона в мм: 20; 40; 60; 80; 100; Покритие: лекарство - пацитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипиент - асепуі tbridyl сітале - АТВС

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	-----------	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

171	Балон тип XVIII	Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритиите от паклитаксел и ексипинент. Балон: коаксиален дизайн на шифта; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шифт определит дължината на дисталния край на катетъра. Работните дължини на катетрите са 90 см и 150 см. Катетърът с работна дължина 90 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 150 см има един маркер при 90 см и два маркера при 100 см. Диаметри на балона в мм: 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; дължини на балона в мм: 80; 100; 120; 150; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм ² от повърхността на балона и ексипинент - асету трйбулцитале – АТВС	80.00
-----	------------------------	--	-------

1	Мармилпекс-7 ЕООД	Рангет SL OTW Pacilaxel-Coated PTA Balloon Cathet	Да, 178-182 СТД.	Декларация за съответствие-№-нямд. EN ISO с №Q1N140646012008; Цялостна система за осигуряване на качество с	B04043000000018	0.0000
---	--------------------------	--	---------------------	--	-----------------	--------

Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритиите от паклитаксел и ексипинент. Балон: коаксиален дизайн на шифта; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална). Маркерите върху проксималния шифт определит дължината на дисталния край на катетъра. Работните дължини на катетрите са 90 см и 150 см. Катетърът с работна дължина 90 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 150 см има един маркер при 90 см и два маркера при 100 см. Диаметри на балона в мм: 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; дължини на балона в мм: 80; 100; 120; 150; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипинент - асету трйбулцитале – АТВС

172	Балон тип XIX	Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/мм ²) / шеплак; съвместим с водач 0.035", Материал на балон: Роуамиде/Нюлон; Билуменен OTW дизайн Диаметр на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Стъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00mm, 5-кратно за размери от 6.00mm до 8.00mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150mm; Диаметр: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.	100.00
-----	----------------------	---	--------

Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/мм²) / шеплак; съвместим с водач 0.035", Материал на балон: Роуамиде/Нюлон; Билуменен OTW дизайн Диаметр на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Стъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00mm, 5-кратно за размери от 6.00mm до 8.00mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150mm; Диаметр: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.

1	Б.Браун Медикал ЕООД	SeQuent Please OTW; B. Braun Meisungen AG	ДА	G1150412974422	B04043000000021	0.0000
---	-----------------------------	--	----	----------------	-----------------	--------

Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/мм²) / шеплак; съвместим с водач 0.035", Материал на балон: Роуамиде/Нюлон; Билуменен OTW дизайн Диаметр на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Стъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00mm, 5-кратно за размери от 6.00mm до 8.00mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150mm; Диаметр: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.

2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	ВюРат35 / Biosensors	ДА	ЕС Certificate: 1434- MDD-10/2017; Polish Certipm Vadan I Сетълкалј S.A.	B04043000000003	0.0000
---	--------------------------	----------------------	----	---	-----------------	--------

Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/мм²) / шеплак; съвместим с водач 0.035", Материал на балон: Роуамиде/Нюлон; Билуменен OTW дизайн Диаметр на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Стъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00mm, 5-кратно за размери от 6.00mm до 8.00mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150mm; Диаметр: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.

173	Балон тип XX	Периферни балон катетри за водачи 0.014-0.018", 0.035", Материал РЕВАХ; Хидрофилно покритие 400mm; Работни дължини 80см, 120см, 135см, 140см, 150см; Размери : Диаметри 1.25мм-5.00мм; 3мм-12мм; 2мм-7мм; Дължини : 10мм-80мм, 100мм-280мм.	Брой	60.00
-----	---------------------	---	------	-------

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	"Софарма Трейдинг" АД	БАЛОН САВЕР/ JOHNSON & JOHNSON DCO	Да/207Стр.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № CE 556903/29.08.2014; ДС от 22.05.2014		0.0000		
---	-----------------------	------------------------------------	------------	---	--	--------	--	--

Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Дурапал, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери, RVR 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие

2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Advantec I4-18-35/COOK Medical	Да	ES certificate 4000228/A; Poud's Register LRQA		0.0000		
---	-------------------	--------------------------------	----	--	--	--------	--	--

Периферни балон катетри за волаци 0.014"-0.018"-0.035". Материал РЕВАХ. Хидрофилно покритие 400мм. Работни дължини 80см, 120см, 135см, 140см, 150см. Размери: Диаметри 1.25мм-5.00мм; 3мм-12мм; 2мм-7мм; Дължини: 10мм-80мм, 100мм-280мм.

174 Периферен стент тип I Брой 40.00

Материал: неръждаема стомана; Дизайн на стента: спирала; Дизайн на шфта: Ви-лимен; Дължина на шфта: 80 и 130см; RVR: 15atm(5-8mm), 13atm(9-10mm); Размери: d:5.0-10.0; l:15-25-38-56; Покритие: РовБио; Технология на термично закрепване на стента: Съвместимост: 5F-7F интролдусер

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Дуаплиц; ВЮТРОНИК АГ, Швейцария	ДА ОТ СТР.139-140	Декларация за съответствие № 04-12-01, ЕО Сертификат №608280		0.0000		
---	---------------	---------------------------------	-------------------	--	--	--------	--	--

Материал: неръждаема стомана; Дизайн на стента: спирала; Дизайн на шфта: Ви-лимен; Дължина на шфта: 80 и 130см; RVR: 15atm(5-8mm), 13atm(9-10mm); Размери: d:5.0-10.0; l:15-25-38-56; Покритие: РовБио; Технология на термично закрепване на стента: Съвместимост: 5F-7F интролдусер

175 Периферен стент тип II Брой 40.00

Ренаген стент: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Волач: 0.14".Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на шфта: Нуролибе ЕФТ(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140см; Дебелина на стравевете: 155 мкм; Маркери: 1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RVR: 15atm; Размери: d:4.5-7.0; l:12-15-19; Покритие: РовБио; Технология на термично закрепване на стента.

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Дуаплиц Ренад, ВЮТРОНИК АГ, Швейцария	ДА ОТ СТР.139-140	Декларация за съответствие № 06-11-01, ЕО Сертификат №608280		0.0000		
---	---------------	---------------------------------------	-------------------	--	--	--------	--	--

Ренаген стент: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Волач: 0.14".Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на шфта: Нуролибе ЕФТ(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140см; Дебелина на стравевете: 155 мкм; Маркери: 1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RVR: 15atm; Размери: d:4.5-7.0; l:12-15-19; Покритие: РовБио; Технология на термично закрепване на стента.

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на провайдителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	Цена
---------	-----	-----------	--	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

176	Периферен стент тип III						Брой	100.00	
<p>Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi, .035", Дебелина на стратовете :140/85µm; Съсряване:<2%; Работна дължина:90-135cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шифта; Release handle- система за освобождаване на стента; 6F съвместимост с интродюсер; Размери: d:5,0-7,0mm; l:30-200mm.</p>									

1	МЕДИХЕЛП ЕООД						ДА ОТ		0.0000
	Pulsar-35, ВЮТРОНИК АГ, Швейцария		ДА ОТ	Декларация за съответствие №12 - 03 - 01, EO Сертификат №СЕ 608280			В04042020000007		
<p>Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi, .035", Дебелина на стратовете :140/85µm; Съсряване:<2%; Работна дължина:90-135cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шифта; Release handle- система за освобождаване на стента; 6F съвместимост с интродюсер; Размери: d:5,0-7,0mm; l:30-200mm.</p>									

177	Периферен стент тип IV						Брой	100.00	
<p>Саморазгъващи се периферен стент.Материал на стента: NiTi, .018",Дебелина на стратовете :140/85µm;Съсряване:<2%;Работна дължина:90-135cm;Маркери: по 6 златни във всеки край;Покритие пасивно: силиконов карбид;на стента; хидрофобно на шифта(3,6F);Release handle- система за освобождаване на стента ;4F съвместимост с интродюсер;Размери: d:4,0-7,0mm; l:20-200mm.</p>									

1	МЕДИХЕЛП ЕООД						ДА ОТ		0.0000
	Pulsar-18, ВЮТРОНИК АГ, Швейцария		ДА ОТ	Декларация за съответствие №10 - 02 - 01, EO Сертификат №СЕ 608280			В04042020000006		
<p>Саморазгъващи се периферен стент.Материал на стента: NiTi, .018",Дебелина на стратовете :140/85µm;Съсряване:<2%;Работна дължина:90-135cm;Маркери: по 6 златни във всеки край;Покритие пасивно: силиконов карбид ;на стента; хидрофобно на шифта(3,6F);Release handle- система за освобождаване на стента ;4F съвместимост с интродюсер;Размери: d:4,0-7,0mm; l:20-200mm.</p>									

178	Периферен стент тип V						Брой	80.00	
<p>Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi, .035", Дизайн на стента:12 венеча; 3S връзки между сегментите; Дебелина на стратовете:225µm; Съсряване:<2%; Дължина на шифта: 70 и 120cm; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шифта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента;6F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удвобеление на шифта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване назад; Размери: d:7,0-12,0; l:30-80.</p>									

1	МЕДИХЕЛП ЕООД						ДА ОТ		0.0000
	Астол, ВЮТРОНИК АГ,		ДА ОТ	Декларация за съответствие № 15-08-28, EO Сертификат №608280			В04042021000004		
<p>Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi, .035", Дизайн на стента:12 венеча; 3S връзки между сегментите; Дебелина на стратовете:225µm; Съсряване:<2%; Дължина на шифта: 70 и 120cm; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шифта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента;6F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удвобеление на шифта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване назад; Размери: d:7,0-12,0; l:30-80.</p>									

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Оторзация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
179	Периферен стент тип VI					80.00		

Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi. 018". Дизайн на стента: 12 венца; 3 S връзки между сегментите. Дебелина на стратовете: 155/80µm. Съставяне <2%. Работна дължина: 70-135cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: Пробю на стента, хидрофобно на шифта. Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 4F съвместимост с интрадосер; anti jump механизъм- специално удобенение на шифта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d:4,0-7,0; l:20-80.

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Астон Pulsar, ВЮТРОНИК АГ, Швейцария	ДА ОТ	СТР.139-140	Декларация за съответствие №07 - 06 - 02, ЕО Сертификат №608280	В04042020000005	0.0000
---	----------------------	--------------------------------------	--------------	--------------------	---	-----------------	---------------

Саморазгъващи се периферни стентове. Материал: NiTi. 018". Дизайн на стента: 12 венца; 3 S връзки между сегментите. Дебелина на стратовете: 155/80µm. Съставяне <2%. Работна дължина: 70-135cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: Пробю на стента, хидрофобно на шифта. Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 4F съвместимост с интрадосер; anti jump механизъм- специално удобенение на шифта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d:4,0-7,0; l:20-80.

180	Периферен стент тип VII	Брой	10.00
-----	-------------------------	------	-------

Премонтиран стент за периферна ангиопластика на ренални артерии. Система за доставка - МК катетър с балон в близост до дисталния край; Стент - в центъра на балона M/У 2 рентгеноконтрасни маркера. Материал на балона - ДуалЕАР™. Системата за доставка е с две дължини - 90cm и 150cm, за приспособяване към двата метода на достъп (радиален и феморален). Номинално налягане 10 атм. Проектирано налягане на пръсване - 14атм; Материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L; Tandem Architech™ with Micro™ and Macro™ elements. Геометрията на стента е лазерно изрязани модел, състои се от големи и малки синусоидални ленти, свързани с аксиален подпор. Повишено укрепване на лумена на проксималния край на стента. Три геометрични модела: SV (4,0, 5,0) WH (6,0) and LV (7,0); Във всеки модел дължината и ширината на елементите са увеличени. Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm - Дължина 14, 18 mm; Профил на върха 0,028"; Crossing профил 0,062"; 6 FR съвместим; Съвместим с водачи с 0,14"(0,36mm) и с 0,18"(0,46mm);

1	Маримпекс-7 ЕООД	Express Vascular SD/ Boston Scientific Corp.	ДА.281-283	СТР.	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 13485:2012+A13:2012 с №3812455; Пълноста система за осигуряване на качество с №С3812454СЕ01	В04042011000005	0.0000
---	-------------------------	--	-------------------	-------------	---	-----------------	---------------

Премонтиран стент за периферна ангиопластика на ренални артерии. Система за доставка - МК катетър с балон в близост до дисталния край; Стент - в центъра на балона M/У 2 рентгеноконтрасни маркера. Материал на балона - ДуалЕАР™. Системата за доставка е с две дължини - 90cm и 150cm, за приспособяване към двата метода на достъп (радиален и феморален). Номинално налягане 10 атм. Проектирано налягане на пръсване - 14атм; Материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L; Tandem Architech™ with Micro™ and Macro™ elements. Геометрията на стента е лазерно изрязани модел, състои се от големи и малки синусоидални ленти, свързани с аксиален подпор. Повишено укрепване на лумена на проксималния край на стента. Три геометрични модела: SV (4,0, 5,0) WH (6,0) and LV (7,0); Във всеки модел дължината и ширината на елементите са увеличени. Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm - Дължина 14, 18 mm; Профил на върха 0,028"; Crossing профил 0,062"; 6 FR съвместим; Съвместим с водачи с 0,14"(0,36mm) и с 0,18"(0,46mm);

2	"Софарма Трейдинг" АД	Ralmaz Blue/ JOHNSON & JOHNSON DOO	ДА/235СТР.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; ЕО Сертификат № СЕ 556903/29.08.2014; ДС от 18.04.2013	В04042012000005	0.0000
---	------------------------------	------------------------------------	-------------------	---	-----------------	---------------

РХ система - 014" и ОТW 018" лазерно изрязан от едно тяло от кобалт-хром L605, без запояванестаторела оплетка;двигателотгтимален флексиогиментВисока радиална сила;Дължина - 80-142 см. Волещ категория - 6F

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
181	Периферен стент тип VIII	Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплянтен балон; 2 рентгеноконтрасни маркера на балона; Съвместим с 0,35" водач; Номинално налягане 8 атм. за диаметри 5-9мм и 10 атм. за диаметър 10мм; Дължини на стента от 17 мм, 25 мм, 27 мм и 57 мм, стент и балон диаметри, вариращи от 5 мм до 10 мм и дължина балон от 20 мм до 60 мм. Система за доставка – две дължини 75см и 135см; Дисталните 30-40 см са покрити с Hydro Pass™ покритие.				40.00		

182 Периферен стент тип IX

Система за периферно стентирание с отделяне на еверолimus Стент, изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в мм: 12,20,28,38; Налични диаметри на стента в мм: 2,25,2,50, 3,00,3,50,4,00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/ml2 еверолimus приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144см; Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществувалши би аксиален въртешен шифт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрасни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 атм -1213 kPa; Номинално налягане на разрушаване: 18 атм -1827 kPa Покритие: включва два слоя, въртешният слой се състои от полимер - РВМА - поли (п-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, РУДФ - НРР поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолimus;

1	Маримпекс-7 ЕООД	PROMUS Premier MONORAIL ВТК	да, 281-283	Декларация за съответствие-№-няма;	В04042012000016	0.0000
		Everolimus-Eluting Stc	СТД.	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №G3812454CE01	В04042012000017	

Система за периферно стентирание с отделяне на еверолimus Стент, изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в мм: 12,20,28,38; Налични диаметри на стента в мм: 2,25,2,50, 3,00,3,50,4,00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/ml2 еверолimus приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144см; Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществувалши би аксиален въртешен шифт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрасни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 атм -1213 kPa; Номинално налягане на разрушаване: 18 атм -1827 kPa Покритие: включва два слоя, въртешният слой се състои от полимер - РВМА - поли (п-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, РУДФ - НРР поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолimus;

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

183	Периферен стент тип X					брой 140.00		
<p>Състои се от саморазтварящи се стент и система за доставка. Материал на стента: Elgiloy (сплав от кобалт, хром, никел, молибден, желязо. 6F нисък профил: Отлична trackability; Оптимална съдова опора; Отлична радиораспу; Гъвкав и trackable катетър; Ресорсizable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в мм: 5,6, 7, 8, 9, 10; Дължина на стента в мм: 18, 20, 23, 24, 34, 35, 36, 38, 39, 40, 42, 45, 46, 47, 49, 52, 55, 59, 60, 61, 66, 67, 69, 80, 90, 94. Два варианта на системата за доставка: къса с обща дължина 100см и използваема дължина 75см; дълга с обща дължина 160см и използваема дължина 135см; Препоръчителни размери на водеща съответно 0,035", 180см и 0,035", 260 – 300см; Показан за употреба при: Илас Арtery, SFA(SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRANEURAL PORTOSYSTEMIC SHUNT (TIPS); Bilayu; Tachecobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на вена сава superior, пореди знокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;</p>								

1	Маримпекс-7 ЕООД	Wallstent-Uni Endoprosthesis/Boston Scientific	ДА, 281-283, СТД.	Декларация за съответствие-№-няма.	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №G3812454CE01	B04042020000011	0.0000
---	-------------------------	--	-------------------	------------------------------------	---	-----------------	--------

Състои се от саморазтварящи се стент и система за доставка. Материал на стента: Elgiloy (сплав от кобалт, хром, никел, молибден, желязо. 6F нисък профил: Отлична trackability; Оптимална съдова опора; Отлична радиораспу; Гъвкав и trackable катетър; Ресорсizable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в мм: 5,6, 7, 8, 9, 10; Дължина на стента в мм: 18, 20, 23, 24, 34, 35, 36, 38, 39, 40, 42, 45, 46, 47, 49, 52, 55, 59, 60, 61, 66, 67, 69, 80, 90, 94. Два варианта на системата за доставка: къса с обща дължина 100см и използваема дължина 75см; дълга с обща дължина 160см и използваема дължина 135см; Препоръчителни размери на водеща съответно 0,035", 180см и 0,035", 260 – 300см; Показан за употреба при: Илас Арtery; SFA(SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRANEURAL PORTOSYSTEMIC SHUNT (TIPS); Bilayu; Tachecobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на вена сава superior, пореди знокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;

184 Периферен стент тип XI

брой 60.00

Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биомедицинска суперсплав, влетена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тази конфигурация на дизайна създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазтварящ се. Системата за въвеждане се състои от коаксиални тръбици. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдрънато по време на разполагане. Външното стъбло може да стъне стента обратно най-много два пъти след частично разполагане на стента. Радиоконтрастната маркерна лента на външното стъбло улеснява позиционирането на външното стъбло по време на процедурата. Радиоконтрастните маркерни ленти, разположени във вътрешната част, в близост до проксималния и дисталния край на стента, улесняват изобразяването по време на разполагане. Радиоконтрастната маркерна лента, разположена в средна позиция върху вътрешната тръбичка, действа като ограничителна маркировка при разполагане. Полиамидната вътрешна тръбичка на коаксиалната система съдържа централен лумен, който побира водач от 0,035 инча (0,89 мм). Тръбичка от нерждаема стомана е позиционирана на проксималния край на вътрешната тръбичка. Клапа, пржачена на проксималния край на външното стъбло се плъзга по дължината на тръбичката от нерждаема стомана, за да улесни разполагането и евантуалното обратно съвяне на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродукторно стъбло от 6F (2,00 мм). Ендопротезата е налична със следните диаметри: 6, 7, 8, 9, 10 мм. Два варианта в дължината на с-матга на доставка: къс – обща дължина 100см; работна дължина 75см и дълъг – обща дължина 160см; работна дължина 135см

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	E-las; Jotec GmbH	626	50736-16-04		B04042040000015	0.0000	
<p>Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биметаличната суперсплав, влязена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тези конфигурации на дизайн създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбици. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да стъгне стената обратно най-много два пъти след частично разполагане на стента. Радиоконтрастната маркерна лента на външното стъбло улеснява позиционирането на външното стъбло по време на процедурата. Радиоконтрастните маркерни ленти, разположени във вътрешната част, в близост до вътрешната тръбичка, действат като отразяваща маркерова част при разполагане. Полиамидната вътрешна тръбичка на коаксиалната система съдържа центричен лумен, който побира водач от 0,035 инча (0,89 мм). Тръбичка от неръждаема стомана е позиционирана на проксималния край на вътрешната тръбичка. Клапа, прикачена на проксималния край на външното стъбло се плъзга по дължината на тръбичката от неръждаема стомана, за да улесни разполагането и евентуалното обратно съгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродоосерно стъбло от 6F (2,00 мм). Ендопротезата е налична със следните диаметри: 6, 7, 8, 9, 10 мм. Два варианта в дължината на с-мата на доставка: къс – обща дължина 100см, работна дължина 75см и дълъг – обща дължина 160см, работна дължина 135см</p>								
2	Маримпекс-7 ЕООД	WALLSTENT RP/ Boston Scientific	Да, 281-283	СТД.	Декларация за съответствие-№-нямд. EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455. Цялостна система за осигуряване на качество с №С3812454СЕ01	B04042020000010	0.0000	
<p>Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биметаличната суперсплав, влязена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тези конфигурации на дизайн създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбици. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да стъгне стената обратно най-много два пъти след частично разполагане на стента. Радиоконтрастната маркерна лента на външното стъбло улеснява позиционирането на външното стъбло по време на процедурата. Радиоконтрастните маркерни ленти, разположени във вътрешната част, в близост до вътрешната тръбичка, действат като отразяваща маркерова част при разполагане. Полиамидната вътрешна тръбичка на коаксиалната система съдържа центричен лумен, който побира водач от 0,035 инча (0,89 мм). Тръбичка от неръждаема стомана е позиционирана на проксималния край на вътрешната тръбичка. Клапа, прикачена на проксималния край на външното стъбло се плъзга по дължината на тръбичката от неръждаема стомана, за да улесни разполагането и евентуалното обратно съгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродоосерно стъбло от 6F (2,00 мм). Ендопротезата е налична със следните диаметри: 6, 7, 8, 9, 10 мм. Два варианта в дължината на с-мата на доставка: къс – обща дължина 100см, работна дължина 75см и дълъг – обща дължина 160см, работна дължина 135см</p>								

185

Периферен стент тип XII

брой

120.00

Саморазгъваря+D221ц се нитинолов стент, състои от два компонента: имплантируема ендопротеза и доставяща стент система. Стентът представлява лазерно изрязан саморазширяващ се стент от никел-титанова сплав (нитинол). Както от проксималния, така и от дисталния край на стента, рентгеноконтрастните маркери, изработени от тантал, увеличават видимостта на стента с цел помощ при поставянето. Стентът е ограничен до максимум 6F (2,1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 мм) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда, налична с различни диаметри в мм (5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75см и дълъг 120см.

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Оторизация

№ на сертифициционен документ

Код по НЗОК

Цена

Марка

Количество

1 Маринпекс-7 ЕООД

Eric Nitinol Vascular Stent System

Да, 281-283

Декларация за съответствие-№-няма.

B04042020000008

0.0000

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№3812455; Цялостна

Система за осигуряване

на качество с

№G3812454CE01

Саморазвиваема+D221ш се нитинолов стент; състои от два компонента: имплантируема ендопротеза и доставяща стент система. Стентът представлява лазерно изрязан саморазширяващ се стент от никел-титанова сплав (нитинол). Както от проксималния, така и от дисталния край на стента, рентгеноконтрастните маркери, изработени от тантал, увеличават видимостта на стента с нел помощ при поставянето. Стентът е ограничен до максимум 6F (2.1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шифт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система с съвместима с 0.035 инчова (0.89 мм) водача. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда. Налична с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две работни дължини на шифта – към 75см и дълги 120см.

186

Периферен стент тип XIII

Брой

100.00

Саморазширяващата се стентова система за SFA и полпитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазвиващ се и е изграден от сплав от никел и титан (Нитинол). От двата края на стента – проксималния и дисталния – има радиоконтрастни маркери от тантал, които увеличават видимостта на стента и спомогат разполагането му. Стентът е ограничен от системата за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 мм). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шифт за стабилизирание на системата за въвеждане на стента, среден шифт за защита и вътрешен шифт за предотвратяване на лумен на водача. Системата за въвеждане е съвместима с водачи от 0.035 инча (0.89 мм). Когато стентът влезе в контакт с телесната температура, той се разширява, за да застане до стената на съда. Наличен с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8) и дължини. Системата за въвеждане също се предлага с две работни дължини (75 см и 130 см).

1 "Софарма Трейдинг" АД

STENT SMART/ JOHNSON & JOHNSON DOO

Да, 1235СТР.

Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 24.09.2003

B04042021000005

0.0000

Стент изработен от Нитинол, лазерно изрязан от едно тяло и електорополиран, без запояване; Сегментна микромрежеста технология: клетката с размер -0,13" и отворена оплетка със специфичен дизайн; Всеки циркуферентен ринг е с размер 2 мм и се състои от 36 стъпки, радиална сила – 1,41 N/cm ; 6 алтернирани моста, всеки ринг е свързан с 6 връзки; дизайн връх-към - долнина (Peak-to-valley) ; наличен на 6 микро-маркера от тантал от всеки край на стента; проксимално и дистално 1 мм разширяване от двата края;

2 Маринпекс-7 ЕООД

Impova Self-Expanding Stent System

Да, 281-283

Декларация за съответствие-№-няма: EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №G3812454CE01

B04042020000009

0.0000

Саморазширяващата се стентова система за SFA и полпитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазвиващ се и е изграден от сплав от никел и титан (Нитинол). От двата края на стента – проксималния и дисталния – има радиоконтрастни маркери от тантал, които увеличават видимостта на стента и спомогат разполагането му. Стентът е ограничен от системата за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 мм). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шифт за стабилизирание на системата за въвеждане на стента, среден шифт за защита и ограничаване на стента и вътрешен шифт за предотвратяване на лумен на водача. Системата за въвеждане е съвместима с водачи от 0.035 инча (0.89 мм). Когато стентът влезе в контакт с телесната температура, той се разширява, за да застане до стената на съда. Наличен с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8) и дължини. Системата за въвеждане също се предлага с две работни дължини (75 см и 130 см).

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

187	Периферен стент тип XIV	Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с 6 и 7 F нитродюсер. Дизайн на стента - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална здравина над 10 Нютона. Доставка система с ергономична дръжка позволяваща работа с една ръка. Два Timpsten маркера на доставящата система. Атраматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента -20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 мм. и диаметър от 4, 5, 6, 7, 8мм. Дължина на шифта - 80,120см. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea						
		Брой	100.00					

1	„МЕДИМАГ“ ЕООД	Supera Peripheral Stent System/ Abbott Vascular	DA 108-115STD.	CE510108	B04042021000002	0.0000	
		Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с 6 и 7 F нитродюсер. Дизайн на стента - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална здравина над 10 Нютона. Доставка система с ергономична дръжка позволяваща работа с една ръка. Два Timpsten маркера на доставящата система. Атраматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента -20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 мм. и диаметър от 4, 5, 6, 7, 8мм. Дължина на шифта - 80,120см. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea					

188	Периферен стент графт тип I	За лечение на комплексни стенози на илйачната артерия (лезия с дължина \geq 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина $<$ 3 см) и запушване на илйачните съдове с диаметър 7-12, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5-12 мм. Състои се от две части:саморазгъварещ се стент и система за поставяне Unister Plus. Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска сулрелав, покрита с PET (polyethylene terephthalate) графт материал. Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач. Размери за напълно разгънат стент - диаметър в мм: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; Дължиния мм: 20; 30; 50; 70.						
		Брой	30.00					

1	Маримплекс-7 ЕООД	Wallgraft Covered Stent/ Boston Scientific Corp.	DA 281-283 STD.	Декларация за съответствие-№-няма. EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №G3812454CE01	B04042040000003	0.0000	
		За лечение на комплексни стенози на илйачната артерия (лезия с дължина \geq 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина $<$ 3 см) и запушване на илйачните съдове с диаметър 7-12, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5-12 мм. Състои се от две части:саморазгъварещ се стент и система за поставяне Unister Plus. Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска сулрелав, покрита с PET (polyethylene terephthalate) графт материал. Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач. Размери за напълно разгънат стент - диаметър в мм: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; Дължиния мм: 20; 30; 50; 70.					

189	Периферен стент графт тип II	Кобалт хром балон-премонтиран стент графт с ePTFE микропорозно покритие. Размери 5-10 мм, дължина 18-57 мм. Размер на нитродюсера за 5-8 мм диаметър 6F, 9-10 мм - 7F						
		Брой	10.00					

1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	BeGraft rePierced; Bentley ImoMed GmbH	624	CE575321		0.0000	
		Кобалт хром балон-премонтиран стент графт с ePTFE микропорозно покритие. Размери 5-10 мм, дължина 18-57 мм. Размер на нитродюсера за 5-8 мм диаметър 6F, 9-10 мм - 7F					

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
191	Каротиден стент тип I					брой	40.00	

Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър 0.14", дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост; Системата за доставяне на стента е с нисък профил; По маркери; Възможност за репозициониране при частично разгънат стент; Висока флексибилност в области с неправилна анатомия;

1	"Софарма Трейдинг" АД	Precise Pro/ JOHNSON & JOHNSON	Да, 235СТР.	Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 03.10.2008	В04042050000007	0.0000
---	-----------------------	--------------------------------	-------------	---	-----------------	--------

Precise Pro RX - Материал - Нитинол, лазерно изрязан от едно тяло и електроннополиран, без запояване; Саморазтварящ се, биосъвместим и MRI съвместим, рентгенопозитивен; Нисък преминаващ профил – за 5 – 8 мм диаметър – преноръчван 5F интродюсер и за 9-10 мм – 6F интродюсер; Водачи – 0.014"; Сегментна микромрежеста технология, която се състои от: Малък размер на клетките (0,13"0020 и Оптимално отворена клетка; Всеки циркуферентен ринг е с размер 2 мм и се състои от 36 струя; Висока радиална сила – 1,41 N/cm ; 6 алтернирани моста; всеки ринг е свързан с 6 връзки за по-голяма стабилност по дължина - <5% скъпяване; Дизайн връх-към-долнина (Peak-to-valley) Проксимално и дистално 1 мм разширяване от двете страни на стента против миграция при разтварянето и моментално

2	Маримплекс-7 ЕООД	Carotid WALLSTENT/ Boston Scientific Corp.	Да, 281-283 СТР.	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454CE01	В04042050000004	0.0000
---	-------------------	--	------------------	---	-----------------	--------

Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър 0.14", дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост; Системата за доставяне на стента е с нисък профил; По маркери; Възможност за репозициониране при частично разгънат стент; Висока флексибилност в области с неправилна анатомия;

192 Каротиден стент тип II

40.00

5 Ф съвместим RX-саморазтварящ се нитинолов стент за стентирание на каротидни артерии-ново поколение, съвместим с 0,014" водач и интродюсер 5Ф. Дължина 143см, RX сегмент - 30 см. Дистално 5.2Ф, проксимално 3.4 Ф. Дизайнът на ДВОЙНО ВПЛЕТЕНАТА НИШКА с микро мрежа, не позволява преразгъването на съдовата стена и е с най-малка известна площ и диаметър на пората - 0.381 кв.мм и 1.1176мм, гарантираща ембол протекция. При субоптимално разгъване - 50% има възможност за ретракция и репозиционране. Диаметри 5-6-7-8-9-10мм, дължини на двойно оплетения сегмент -16-18-20-25-30-40мм. Притежава гъвкавостта на стент с отворен тип клетка и предимствата на стента със затворен тип клетка по отношение липса на приплъзване, плътно покритие на плаката и липса на отделени микрочастици.

1	"ЕКОС Медика" ООД	ROADSAVERTERUM/ MicroVenion	ДаСтр. 311	Декл. за съотв. №19CE Сертификат №170616780, издаден от DOS Medizinprodukte GmbH	В04042050000015	0.0000
---	-------------------	-----------------------------	------------	--	-----------------	--------

5 Ф съвместим RX-саморазтварящ се нитинолов стент за стентирание на каротидни артерии-ново поколение, съвместим с 0,014" водач и интродюсер 5Ф. Дължина 143см, RX сегмент - 30 см. Дистално 5.2Ф, проксимално 3.4 Ф. Дизайнът на ДВОЙНО ВПЛЕТЕНАТА НИШКА с микро мрежеста позволява преразгъването на съдовата стена и е с най-малка известна площ и диаметър на пората - 0.381 кв.мм и 1.1176мм, гарантираща ембол протекция. При субоптимално разгъване - 50% има възможност за ретракция и репозиционране. Диаметри 5-6-7-8-9-10мм, дължини на двойно оплетения сегмент -16-18-20-25-30-40мм. Притежава гъвкавостта на стент с отворен тип клетка и предимствата на стента със затворен тип клетка по отношение липса на приплъзване, плътно покритие на плаката и липса на отделени микрочастици.

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗК	Цена
---------	-----	-----------	---	-------------	-------------------------------	-------	------------	------------	------

194	Система за протекция тип I						Брой 60.00		
-----	-----------------------------------	--	--	--	--	--	-------------------	--	--

Система за дистанна протекция тип 110 микропорест филтър- 3,5 - 5,5мм; Моногаз Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големина на Отворите на Филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 90см 300см; 014" stainless steel тяло с РТФЕ покритие; Дисталния край е снабден с РТФЕ вътрешно покритие ; 030" проксимален стоп с височа Ро видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87см и 97см от дисталния край (90 и 100 см от върха); Последните 20 см от дължината са със силиконово покритие.

1	Маримпекс-7 ЕООД	FiletWine EZ/ Boston Scientific Corp.	да, 281-283	СТР	Декларация за съответствие-№-нама:	В04042060000005	0.0000		
					EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №С381245АСЕ01				

Система за дистанна протекция тип 110 микропорест филтър- 3,5 - 5,5мм; Моногаз Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големина на Отворите на Филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 90см 300см; 014" stainless steel тяло с РТФЕ покритие; Дисталния край е снабден с РТФЕ вътрешно покритие ; 030" проксимален стоп с височа Ро видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87см и 97см от дисталния край (90 и 100 см от върха); Последните 20 см от дължината са със силиконово покритие.

197	Периферен водач тип I						Брой 80.00		
-----	------------------------------	--	--	--	--	--	-------------------	--	--

Периферен водач: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff.

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Glaiser-18, BRIVANT Limited, Ирландия	ДА ОТ СТР.21-22	Декларация за съответствие от дата 04.06.2009Г, Сертификат на ЕО за изпитване на проект №252.569	не е приложимо	0.0000			
---	---------------	---------------------------------------	-----------------	--	----------------	--------	--	--	--

Периферен водач: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff.

198	Периферен водач тип II						Брой 120.00		
-----	-------------------------------	--	--	--	--	--	--------------------	--	--

Полимерен обвивка с ICE хидрофилно покритие за отлично проследяване; предлагат опцията за избор между два вида връх и отличен контрол на воденето. Дължина на водача в см: 182, 300. Върхове : прав и ъглов; два варианта на дължината на конуса на върха – къс осигуряващ 6 г натопарване и Дълъг осигуряващ 3 г натопарване; Сърцевина на водача изработена от ситаниум; 2 см радиоконтактен връх; Много подходящ за процедурни на подколнените съдове. Диаметър 0,014"

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдителя	Оторизация	№ на сертифициционен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	--	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	Маримпекс-7 ЕООД	V-14 Control Wire/ Boston Scientific Corp.	да.	40-44 СТД.	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO	0.0000		
---	------------------	--	-----	------------	---	--------	--	--

13485:2012+АС:2012 с №ФМ 616632; Цялостна система за осигуряване на качество с № СЕ 616288

Полимерен обвивка с ISE хидрофилно покритие за отлично проследяване, предлата опинята за избор между два вида връх и отпичен контрол на воденето. Дължина на водача в см. 182, 300. Върхове : прав и ъглов, два варианта на дължината на конуса на върха – къс осигуряващ 6 г натоварване и дълъг осигуряващ 3 г натоварване. Сърцевина на водача изработена от сплитаниум, 2 см радиоконтрастен връх. Много подходици за процедури на подколениците съдове. Диаметър 0.014"

199	Периферен водач тип III	брой	30.00
-----	-------------------------	------	-------

Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в см. 195, 300, върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 г, 18 г, 25 г, 30 г, диаметър 0.014"

1	Маримпекс-7 ЕООД	Victory 0.014/ Like Regional Medical	да.	40-44 СТД.	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 15013485:2012, Цялостна система за осигуряване на качество с № СЕ	0.0000		
---	------------------	--------------------------------------	-----	------------	---	--------	--	--

Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в см. 195 ; 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 г, 18 г, 25 г, 30 г., диаметър 0.014"

200	Периферен водач тип IV	брой	200.00
-----	------------------------	------	--------

Периферен водач със сърцевина от сплав сплитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност. Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер, за по добра видимост; телефонно покритие по дължината на водача, с хидрофилно покритие ISE™ покритие; връх Soft 2 см подлежащ на оформяне; Дължина на водача в см – 110, 150, 200, 300 и дължина на гъвкавия връх 8 см, връх натоварване 8 г; Дължина на водача при 12 сме дължина на гъвкавия връх и натоварване на върха 6 г - 150, 200, 300 диаметър в мм – 0.46; 0.018" водачът е в комплект с торкер

1	Маримпекс-7 ЕООД	V-18 Control Wire/ Boston Scientific Corp.	да.	40-44 СТД.	Декларация за съответствие-няма; EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №ФМ 616632; Цялостна система за осигуряване на качество с № СЕ 616288	0.0000		
---	------------------	--	-----	------------	--	--------	--	--

Периферен водач със сърцевина от сплав сплитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност. Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер, за по добра видимост; телефонно покритие по дължината на водача, с хидрофилно покритие ISE™ покритие; връх Soft 2 см подлежащ на оформяне; Дължина на водача в см – 110, 150, 200, 300 и дължина на гъвкавия връх 8 см, връх натоварване 8 г; Дължина на водача при 12 сме дължина на гъвкавия връх и натоварване на върха 6 г - 150, 200, 300 диаметър в мм – 0.46; 0.018" водачът е в комплект с торкер

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Оторизация

Марка
№ на сертификационен документ

Код по НЗСЖ

201

Периферен водач тип VII

Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в см.: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоявяване съответно : 12 г, 18 г, 25 г , 30 г.диаметър 0.018"

Брой

30.00

цена

1 **Маримпекс-7 ЕООД**

Victory 0.018/ Like Regional Medical

да. 40-44 СТД.

Декларация за

съответствие-Не-Няма.

EN ISO 15013485:2012;

Цялостна система за

осигуряване на

качество с № CE

0.0000

Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в см.: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоявяване съответно : 12 г, 18 г, 25 г , 30 г.диаметър 0.018"

202

Периферен водач тип VIII

Хибридно "extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 см./свединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално.позволяващо "2 jobs with one wire" ; преминава през лезията и подсилува доставката на интервенционалната система/стент-балон катетър/без смяна на водач, намалени риск , процедурно и флуороскопско време. М-хидрофилно покритие на дисталните 25см, покрити допълнително със желязни соли за по-добра рентгенова непрозрачност.Дължини 180/260 см за 0,035" и 180/300 см за /0.014"/0.018"/ за феморополителален и под-коляно сегменти, изтънен дистално, с кривина на върха 45°

Брой

100.00

1 **"ЕКОС Медика" ООД**

RADIFOCUS GLIDEWIRE
ADVANTAGE THERUMO

Датр. 311

Декл. за съотв. №20СЕ

Сертификат №

НД660774373 0001.

издаден от TÜV Rheinland

0.0000

Хибридно "extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 см./свединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално.позволяващо "2 jobs with one wire" ; преминава през лезията и подсилува доставката на интервенционалната система/стент-балон катетър/без смяна на водач, намалени риск , процедурно и флуороскопско време. М-хидрофилно покритие на дисталните 25см, покрити допълнително със желязни соли за по-добра рентгенова непрозрачност.Дължини 180/260 см за 0,035" и 180/300 см за /0.014"/0.018"/ за феморополителален и под-коляно сегменти, изтънен дистално, с кривина на върха 45°

203

Периферен водач тип IX

Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018" , рентгенопозитивен койл с дължина - 15см, вътрешен диаметър на върха 0.013" ; обща дължина - 180/300см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани

250.00

1 **ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД**

Roadrunner PC The Firm / COOK
Medical

Да

ЕС certificate:

4000228/A. Lloyd's

Register LRQA

0.0000

Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018" , рентгенопозитивен койл с дължина - 15см, вътрешен диаметър на върха 0.013" ; обща дължина - 180/300см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Ратгеа Про, ВЮТРОНИК АОО,
Швейцария

ДА от
СТР.153-154

Декларация за
съответствие №015-02-
02, Сертификат на ЕО
за изследване на проект
№620197, ЕО
Сертификат №608280

не е приложимо

0.0000

Коронарен валон:Материал на балона: SCP(semi crystalline со-ролумер);Дизайн на шфта: Нуруйбе ЕFT(Enhanced Force Transmission);Профил на върха:
0,017".Използваема дължина: 140см.Диаметър на дисталния шфт: 2,6F (1.25, 1.5 и 2,0 mm), 2,7F (2.5 - 3.5 mm), 2,9F (4.0 mm);маркери:Гидитм, набити;Волещ катетър:
5F, kissing в 6F волещ катетър за размерите до 3,5мм;Покритие на върха и на балона: хидрофилно за размери 1.25-2.0 и хидрофобно за 2.5-4.0мм;Нагвяване: 2(за 1.25-1.5мм) и
3(2.0-4.0мм) крапно;NP: 7bar ; RVP: 14 bar;Размери: 1,25-1,5-2,0-2,5-3,0-3,5-4,0mm/6-10-15-20-25-30mm

214

РТСА балон тип III

брой 60.00

Балон - катетър;материал: SCP(semi crystalline со-ролумер);Дизайн на шфта: Нуруйбе ЕFT(Enhanced Force Transmission);Профил на върха: 0,018";Диаметър
на дисталния шфт: 2,6F (2.0 - 3.5 mm), 2,7F (4.0-5.0 mm), маркери:Гидитм, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния шфт;
хидрофобно върху проксималния шфт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на
балона(Rachwork); NP: 14atm; RVP: 20 atm(18atm-4.0-5.0mm);Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145cm; Волещ катетър: 5F.

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Ратгеа Лео, ВЮТРОНИК АОО,
Швейцария

ДА от
СТР.153-154

Декларация за
съответствие №10-01-
01, Сертификат за
изпитване на дизайн

не е приложимо

0.0000

Балон - катетър;материал: SCP(semi crystalline со-ролумер);Дизайн на шфта: Нуруйбе ЕFT(Enhanced Force Transmission);Профил на върха: 0,018";Диаметър на
дисталния шфт: 2,6F (2.0 - 3.5 mm), 2,7F (4.0-5.0 mm), маркери:Гидитм, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния шфт; хидрофобно върху
проксималния шфт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Rachwork); NP: 14atm;
RVP: 20 atm(18atm-4.0-5.0mm);Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145cm; Волещ катетър: 5F.

215

РТСА балон тип III

брой 40.00

Балон - катетър за коронарна ангиопластика. волещ: 014"; Катетър: RX; Scoring елемент: нитинолов, три спирали; Нисък профил: ≈ 2,7F; Балона:PEVAХ,
semisopriant; Шфт: 5F; 6F волещ катетър; Работна дължина: 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,3,5mm; Дължина на балона: 10-
20mm.

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Ангюсцурт РТСА, Spectapatics
Corporation, САЩ

ДА от
СТР.155-156

Декларация за
съответствие D026086,
Сертификат за
изпитване на дизайн

не е приложимо

0.0000

Балон - катетър за коронарна ангиопластика. волещ: 014"; Катетър: RX; Scoring елемент: нитинолов, три спирали; Нисък профил: ≈ 2,7F; Балона:PEVAХ, semisopriant;
Шфт: 5F; 6F волещ катетър; Работна дължина: 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,3,5mm; Дължина на балона: 10-20mm.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на произвождателя	Оторнизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	цена
216	РТСА Балон тип IV	Микрохирургично дилатационно изделие. Състои се от балон с 3 или 4 атеротоми (микрохирургични ножове), монтирани надлъжно върху вършината му повърхност. Некомплиантен материал на балона - Nylon. Дължини на балона - 6 мм, 10 мм и 15 мм. Диаметри на балона - от 2мм до 4мм през 0,25мм. Работната дължина на катетъра е разстоянието между рентгеноконтрастните иници маркер, всеки по 1мм. Работната дължина на катетъра е 142см. Проксималният край на катетъра е тип „hydrocide“ с диаметър 2,0F. Дисталният край е двулуменен и е маркиран от гъвкав материал, с хидрофилно покритие, диаметър 2,7F. Преминаващ профил на върха - 0,022". Две маркерни ленти на катетъра на 90см и 100см. За по-голяма видимост върхът на балона и луменът на водача са оцветени в зелено. Съвместим с водач 0,014" (0,36 мм)						
						Брой		10.00

Микрохирургично дилатационно изделие. Състои се от балон с 3 или 4 атеротоми (микрохирургични ножове), монтирани надлъжно върху вършината му повърхност. Некомплиантен материал на балона - Nylon. Дължини на балона - 6 мм, 10 мм и 15 мм. Диаметри на балона - от 2мм до 4мм през 0,25мм. Работната дължина на катетъра е разстоянието между рентгеноконтрастните иници маркер, всеки по 1мм. Работната дължина на катетъра е 142см. Проксималният край на катетъра е тип „hydrocide“ с диаметър 2,0F. Дисталният край е двулуменен и е маркиран от гъвкав материал, с хидрофилно покритие, диаметър 2,7F. Преминаващ профил на върха - 0,022". Две маркерни ленти на катетъра на 90см и 100см. За по-голяма видимост върхът на балона и луменът на водача са оцветени в зелено. Съвместим с водач 0,014" (0,36 мм)

1	Маримпекс-7 ЕООД	Flexhome Cutting Balloon/ Boston Scientific Corp.	да, 148-152	Декларация за съответствие-№-нима:	0.0000
			СТД	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	

Микрохирургично дилатационно изделие. Състои се от балон с 3 или 4 атеротоми (микрохирургични ножове), монтирани надлъжно върху вършината му повърхност. Некомплиантен материал на балона - Nylon. Дължини на балона - 6 мм, 10 мм и 15 мм. Диаметри на балона - от 2мм до 4мм през 0,25мм. Работната дължина на балона е разстоянието между рентгеноконтрастните иници маркер, всеки по 1мм. Работната дължина на катетъра е 142см. Проксималният край на катетъра е тип „hydrocide“ с диаметър 2,0F. Дисталният край е двулуменен и е маркиран от гъвкав материал, с хидрофилно покритие, диаметър 2,7F. Преминаващ профил на върха - 0,022". Две маркерни ленти на катетъра на 90см и 100см. За по-голяма видимост върхът на балона и луменът на водача са оцветени в зелено. Съвместим с водач 0,014" (0,36 мм)

217	РТСА балон тип V	Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край. Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. ТакTir™ Rebaх® дистален шифт - 150 см дължина на шифта- Диаметри от 1,5 - 4,00 мм, за предилатация; материал на балона - LEAR,Soft Lear за диаметри 1,5/2,0 мм; LEAR™ задиметри 2,25 мм - 4,0 мм (тип на материала- полиамид). лазерно заточен връх. Ро-маркери, трислоен въгрешен ствол, по-флексибилтен връх;			
					Брой
					100.00

Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край. Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. ТакTir™ Rebaх® дистален шифт - 150 см дължина на шифта- Диаметри от 1,5 - 4,00 мм, за предилатация; материал на балона - LEAR,Soft Lear за диаметри 1,5/2,0 мм; LEAR™ задиметри 2,25 мм - 4,0 мм (тип на материала- полиамид). лазерно заточен връх. Ро-маркери, трислоен въгрешен ствол, по-флексибилтен връх;

1	Маримпекс-7 ЕООД	Maverick2 Monopoli/ Boston Scientific Corp.	да, 148-152	Декларация за съответствие-№-нима:	0.0000
			СТД	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	

Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край. Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален

ТакTir™ Rebaх® дистален шифт - 150 см дължина на шифта- Диаметри от 1,5 - 4,00 мм, за предилатация; материал на балона - LEAR,Soft Lear за диаметри 1,5/2,0 мм; LEAR™ задиметри 2,25 мм - 4,0 мм (тип на материала- полиамид). лазерно заточен връх. Ро-маркери, трислоен въгрешен ствол, по-флексибилтен връх.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

218	PTCA Балон тип VI	Диплатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплянтен балон в близост до дисталния край. Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. ТакTip™ Rebaх® дистален шифт- 150 см дължина на шифта- Диаметри от 4,00 – 6,00 мм; материал на балона - ДуналЕАР,лазерно заточен връх; Ро-маркери: трилюсен вътрешен ствол; по-флексибилен връх; Проксималният участък на катетъра е еднолуменен, 1,8Тип вурцибъ; профил -0,022", дължини- 15, 20 мм; диаметър на балона - 4,00/4,50/5,00/5,50/6,00 мм; номинално налягане - 6 АТМ; Хидрофилно покритие от дисталния връх до входа за водач; За да се предотврати авто-адхезия на хидрофилното покритие на балона, от дисталния връх проксимално на балона върху хидрофилното покритие е приложено силиконово покритие; Два рентгеноконтрастни маркера				брой	60.00	
-----	--------------------------	--	--	--	--	-------------	--------------	--

1	Маримпекс-7 ЕООД	Маветick ХI/ Boston Scientifics Corp.	<u>Да, 148-152</u> <u>СТД.</u>	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	0.0000
---	-------------------------	---------------------------------------	-----------------------------------	--	---------------

Диплатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплянтен балон в близост до дисталния край; Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. ТакTip™ Rebaх® дистален шифт- 150 см дължина на шифта- Диаметри от 4,00 – 6,00 мм; материал на балона - ДуналЕАР,лазерно заточен връх; Ро-маркери: трилюсен вътрешен ствол; по-флексибилен връх; Проксималният участък на катетъра е еднолуменен, 1,8Тип вурцибъ; профил -0,022", дължини-15, 20 мм; диаметър на балона - 4,00/4,50/5,00/5,50/6,00 мм; номинално налягане - 6 АТМ; Хидрофилно покритие от дисталния връх до входа за водач; За да се предотврати авто-адхезия на хидрофилното покритие на балона, от дисталния връх проксимално на балона върху хидрофилното покритие е приложено силиконово покритие; Два рентгеноконтрастни маркера

219 РТСА Балон тип VII

1	Маримпекс-7 ЕООД	Emerge/ Boston Scientifics Corp.	<u>Да, 148-152</u> <u>СТД.</u>	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	0.0000
---	-------------------------	----------------------------------	-----------------------------------	--	---------------

Балон катетър за ПТКА. Проектиран за едновременна употреба на два Моногаи катетъра в 2мм (6F) водещ катетър или два ОТW катетъра в 2,67мм (8F) водещ катетър. Профил на върха 0,017" (0,43мм); червен цвят на върха; хидрофилно покритие Zgide; за Моногаи: външен диаметър на катетъра- проксимален 2,6 F, дистален – 2,3 F; за ОТW: външен диаметър на катетъра- проксимален 3,2 F, дистален – 2,3 F; Съвместим с водач 0,014" (0,36мм); дължини в мм: 8; 12; 15; 20; 30; диаметри в мм: 1,2; 1,2Push; 1,5; 1,5Push; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; високо RVP - 18 АТМ /1824 КPa

1	Маримпекс-7 ЕООД	Emerge/ Boston Scientifics Corp.	<u>Да, 148-152</u> <u>СТД.</u>	Декларация за съответствие-№-няма; EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	0.0000
---	-------------------------	----------------------------------	-----------------------------------	--	---------------

Балон катетър за ПТКА. Проектиран за едновременна употреба на два Моногаи катетъра в 2мм (6F) водещ катетър или два ОТW катетъра в 2,67мм (8F) водещ катетър. Профил на върха 0,017" (0,43мм); червен цвят на върха; хидрофилно покритие Zgide; за Моногаи: външен диаметър на катетъра- проксимален 2,6 F, дистален – 2,3 F; за ОТW: външен диаметър на катетъра- проксимален 3,2 F, дистален – 2,3 F; Съвместим с водач 0,014" (0,36мм); дължини в мм: 8; 12; 15; 20; 30; диаметри в мм: 1,2; 1,2Push; 1,5; 1,5Push; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; високо RVP - 18 АТМ /1824 КPa

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Отризация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	цена
220	РТСА Балон тип VIII					Брой	250.00		

Дилатационен катетър за ПТКА с балон за високо налягане. Некомплиантен, подходящ за постдилатация. Материал на балона - Ори-О™. Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Хита™) покрития, при различните размери. Работната дължина - 143 см. Профил на върха 0.017". Дисталната част е с двоен лумен, коаксиална Съвместим с водачи <0,014"/0,36 мм. Изчислено налягане на пръсване - 20 АТМ за диаметри 2,00мм - 4,00мм и 18АТМ за диаметри 4,50мм и 5,00мм. Дължини на балона: 6,00мм, 8,00мм, 12,00мм, 15,00мм, 20,00мм и 30,00мм. Диаметри на балона - 2,00мм, 2,25мм, 2,50мм, 2,75мм, 3,00мм, 3,25мм, 3,50мм, 3,75мм, 4,00мм, 4,50мм и 5,00мм. Не са налични за дължина 30,00мм. Подобрена визуализация - платина-иридиеви маркери. Проксимален шифт - 2,1F-2,3F. Дистален шифт - 2,4F-2,7F. Проксималната част на дисталния шифт - 2,7F за всички размери; Outer size - 24-25атм; Дължина на върха - 1,75мм; Материал на върха - полиамид.

1 "НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД OPEN NC; SIS Medical 852 Z/16/03917E 0.0000

Дилатационен катетър за ПТКА с балон за високо налягане. Некомплиантен, подходящ за постдилатация. Материал на балона - Ори-О™. Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Хита™) покрития, при различните размери. Работната дължина - 143 см. Профил на върха 0.017". Дисталната част е с двоен лумен, коаксиална Съвместим с водачи <0,014"/0,36 мм. Изчислено налягане на пръсване - 20 АТМ за диаметри 2,00мм - 4,00мм и 18АТМ за диаметри 4,50мм и 5,00мм. Дължини на балона: 6,00мм, 8,00мм, 12,00мм, 15,00мм, 20,00мм и 30,00мм. Диаметри на балона - 2,00мм, 2,25мм, 2,50мм, 2,75мм, 3,00мм, 3,25мм, 3,50мм, 3,75мм, 4,00мм, 4,50мм, 5,00мм, (4,50мм и 5,00мм не са налични за дължина 30,00мм. Подобрена визуализация - платина-иридиеви маркери. Проксимален шифт - 2,1F-2,3F; Дистален шифт - 2,4F-2,7F; Проксималната част на дисталния шифт - 2,7F за всички размери; Outer size - 24-25атм; Дължина на върха - 1,75мм; Материал на върха - полиамид.

2 Маримпекс-7 ЕООД NS Quantum Arce/ Boston Scientific да. 148-152 0.0000

Съответствие-№-нияма, EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01

Дилатационен катетър за ПТКА с балон за високо налягане. Некомплиантен, подходящ за постдилатация. Материал на балона - Ори-О™. Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Хита™) покрития, при различните размери. Работната дължина - 143 см. Профил на върха 0.017". Дисталната част е с двоен лумен, коаксиална Съвместим с водачи <0,014"/0,36 мм. Изчислено налягане на пръсване - 20 АТМ за диаметри 2,00мм - 4,00мм и 18АТМ за диаметри 4,50мм и 5,00мм. Дължини на балона: 6,00мм, 8,00мм, 12,00мм, 15,00мм, 20,00мм и 30,00мм. Диаметри на балона - 2,00мм, 2,25мм, 2,50мм, 2,75мм, 3,00мм, 3,25мм, 3,50мм, 3,75мм, 4,00мм, 4,50мм, 5,00мм, (4,50мм и 5,00мм не са налични за дължина 30,00мм. Подобрена визуализация - платина-иридиеви маркери. Проксимален шифт - 2,1F-2,3F; Дистален шифт - 2,4F-2,7F; Проксималната част на дисталния шифт - 2,7F за всички размери; Outer size - 24-25атм; Дължина на върха - 1,75мм; Материал на върха - полиамид.

3 "Софарма Трейдинг" АД БАЛОН ЕМПИРА NC/ JOHNSON & JOHNSON DDO да. 1286СТР. 0.0000

Сертификат за рег. ISO 13485:2003 № FM 74174/28.03.2003; EO Сертификат № 00340/20.11.2014; ДС от 07.03.2011

БАЛОН ЕМПИРА NC е неразтеглив, при 26 атм. - 3,261 мм (за балон 3,0 мм); RVR - 20 атм.; Запасен маркер от платина с дължина 1 мм.; Материал на балона - Ръвак/Дуралин Flex с хидрофилно покритие; Къс и мек дистално изтънен връх 0.017"; дължина 139 см.; диаметър на шифта 1,9F; Материал на проксималния шифт - Inrofitube от неръждаема стомана; дистален шифт - 2,7F; материал на дисталния шифт - Ревак/Inyon 63D - 3 мм.; 6F kissing(при 0.070" водещ катетър);

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
---------	-----	--	------------	-------------------------------	-------	------------	------------	------

221 **PTCA балон тип IX** 100.00
 Балон катетър за PTCA, с балон за високо налягане, Некомплиантен, подходящ за постдилатация; Специален дизайн на върха позволяващ ултра нисък ентри профил 0.43mm (0.17"); Рентгеноконтрастен маркер (и) от платина - иридий; Материал на балона с редуцирана дебелина - позволяваща КСТ до определени размери (4 мм диаметър на 30 мм дължина или по-малък и един 3.25 мм диаметър на 20 мм дължина или по-малък) с 6 Fr водещ катетър; При достигане на максималното сигурно ниво на налягане, разширяването на балона е точно 3%; Vi-Segment вършен дизайн на шфта; Налични размери - диаметър: 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,25; 3,50; 3,75; 4,00; 4,50; 5,00; 5,50; 6,00; Дължини: 6,8, 12, 15, 20 и 30 мм; Монорейл и OTW хидрофилно покритие;

1	Маримпекс-7 ЕООД	NC Emerge/ Boston Scientific Corp.	да, 148-152	Декларация за съответствие-№-няма.	0.0000
			СТД.	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454CE01	

Балон катетър за PTCA, с балон за високо налягане, Некомплиантен, подходящ за постдилатация; Специален дизайн на върха позволяващ ултра нисък ентри профил 0.43mm (0.17"); Рентгеноконтрастен маркер (и) от платина - иридий; Материал на балона с редуцирана дебелина - позволяваща КСТ до определени размери (4 мм диаметър на 30 мм дължина или по-малък и един 3.25 мм диаметър на 20 мм дължина или по-малък) с 6 Fr водещ катетър; При достигане на максималното сигурно ниво на налягане, разширяването на балона е точно 3%; Vi-Segment вършен дизайн на шфта; Налични размери - диаметър: 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,25; 3,50; 3,75; 4,00; 4,50; 5,00; 5,50; 6,00; Дължини: 6,8, 12, 15, 20 и 30 мм; Монорейл и OTW хидрофилно покритие;

222 **PTCA балон тип X** 30.00

RX коронарен балон за пре-дилатация при комплексни лезии и СТО, 'kissing balloon' техника през 6F, нов тип хидрофилно покритие на балона M-coat II, нисък преминаващ профил - 0.40mm; изключителен kink-resistance и проходимост; проксимален шaft 1.9 F, дистален шaft - 2.4F модифициран изход за водача за по-голяма устойчивост; размери 10-15-20 мм и диаметри 1.25-1.50-2.0-2.25-2.50-2.75-3.00

1	"ЕКОС Медика" ООД	TAZUNATERLIMO	ДАСТВ. 311	Декл. за съотв. №21CE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000
---	-------------------	---------------	------------	---	-----	--------

RX коронарен балон за пре-дилатация при комплексни лезии и СТО, 'kissing balloon' техника през 6F, нов тип хидрофилно покритие на балона M-coat II, нисък преминаващ профил - 0.40mm; изключителен kink-resistance и проходимост; проксимален шaft 1.9 F, дистален шaft - 2.4F модифициран изход за водача за по-голяма устойчивост; размери 10-15-20 мм и диаметри 1.25-1.50-2.0-2.25-2.50-2.75-3.00

223 **PTCA балон тип XI** 30.00

RX-OTW сеимкомплаент балон катетър подходящ за СТО; Нуруоубе технология на проксималния край; дистален шaft 2.4-2.6F, проксимален шaft 2.0F, дистална част от полиамид, хидрофилно покритие на дисталната част M-coat 32 см, ентри-профил 0.40mm за 1.25mm диаметър; съвместим с 5F, а за "kissing balloon" техника "с 6F водещ катетър; Дължини 135cm, 145cm и 148cm

1	"ЕКОС Медика" ООД	RYUJIN PLUS TERUMO	ДАСТВ. 311	Декл. за съотв. №22CE Сертификат № HD600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland	N/A	0.0000
---	-------------------	--------------------	------------	---	-----	--------

RX-OTW сеимкомплаент балон катетър подходящ за СТО; Нуруоубе технология на проксималния край; дистален шaft 2.4-2.6F, проксимален шaft 2.0F, дистална част от полиамид, хидрофилно покритие на дисталната част M-coat 32 см, ентри-профил 0.40mm за 1.25mm диаметър; съвместим с 5F, а за "kissing balloon" техника "с 6F водещ катетър; дължини 135cm, 145cm и 148cm

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Оригинация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	--	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

224	Медикамент излъчващ балон тип I	Профил на върха:0.017", Дизайн на шафта: Нурулбе EFTE(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални шафт: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркер:два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Racitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/ml ² , Матрица : Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат, Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек.				Брой	120.00	
-----	--	---	--	--	--	-------------	---------------	--

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Рамета Лух, ВЮТРОНИК АГ, Пасейдария	ДА ОТ	СТР.153-154	Декларация за съответствие №09-09-01, Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн №СЕ 608285	В04043000000005	0.0000
---	----------------------	-------------------------------------	--------------	--------------------	--	-----------------	---------------

Профил на върха:0.017", Дизайн на шафта: Нурулбе EFTE(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални шафт: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркер: два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Racitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/ml², Матрица : Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат, Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек.

225	Медикамент излъчващ балон тип II	Медикамент излъчващ балон с Racitaxel - RX –сегмент 25см, Матрица от Racitaxel and Butyryl-tri-hexyl Citrate , Racitaxel 2.5mg/ml ² ,Проксимален шафт 1,7Фр, Ентри профил 0.016", лунер лок система от Роусарболате (РС),Номинално налягане 6 атм,Препоръчително налягане 8-10 атм,Максимално налягане 16 атм,Дължини: 10-15-20-25-30-35-40ммДиаметри : 1,5-2,0,2,25-2,5-2,75,3,0-3,5-4,0мм				Брой	50.00	
-----	---	--	--	--	--	-------------	--------------	--

1	Алекс Медика ООД	EMITTEP, QuoImed Innovative Mediziprodukte GmbH	ДА	Сертификат на ЕО 50289-16-05-2, Декларация за съответствие, ведно със СЕ марка 50289-06-05-2	В04043000000014	0.0000
---	-------------------------	---	-----------	--	-----------------	---------------

Медикамент излъчващ балон с Racitaxel - RX –сегмент 25см, Матрица от Racitaxel and Butyryl-tri-hexyl Citrate , Racitaxel 2.5mg/ml²,Проксимален шафт 1,7Фр, Ентри профил 0.016", лунер лок система от Роусарболате (РС),Номинално налягане 6 атм,Препоръчително налягане 8-10 атм,Максимално налягане 16 атм,Дължини: 10-15-20-25-30-35-40ммДиаметри : 1,5-2,0,2,25-2,5-2,75,3,0-3,5-4,0мм

226	Медикамент излъчващ балон тип III	Балон катетър за РТСА (MR) с покритие от паклитаксел , Профил на върха 0.017" (0.43мм); червен цвят на върха; хидрофилно покритие. Съвместим с воден 0.014" (0.36мм); Дължини в мм: 8, 12, 15, 20, 30; диаметри в мм: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; Ефективна дължина на с-матга за доставка – 144см; Маркерите върху проксималния край на шафта на катетъра посочват излизането на върха на балон катетъра от въвеждащия катетър (един на 90 см и два на 100 см). Две рентгенопрозрачни ленти за наблюдение при флуороскопия; Съвместим с 5F водещ катетър; Покритие: лекарство - паклитаксел (2.0 µg на мм ² от повърхността на балона и експлимент - acetуl triбулуl citrate - АТВС				Брой	50.00	
-----	--	---	--	--	--	-------------	--------------	--

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	Мармилекс-7 ЕООД	Agent Pacific-Coated PTSA Valloon Saftener/ Nem	да, 148-152	СТР.	Декларация за съответствие-№-няма: EN ISO с №QJINI40646012008.	В04043000000016	0.0000
---	------------------	--	-------------	------	--	-----------------	--------

осигуряване на
целостта на
качество с

Балон катетър за РТСА (MR) с покритието от паклингтаксел, Профил на върха 0.017" (0.43мм); червен цвят на върха; хидрофилно покритие. Съвместим с водач 0.014" (0.36мм); дължини в мм: 8; 12; 15; 20; 30; диаметри в мм: 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.0; 3.25; 3.5; 3.75; 4.0. Ефективна дължина на с-мата за доставка – 144см. Маркерите върху проксималния край на шифта на катетъра посочват излизането на върха на балон катетъра от въвеждащия катетър (слин на 90 см и два на 100 см). Две рентгенонепрозрачни ленти за наблюдение при флуороскопия, Съвместим с 5F водещ катетър, Покритие: лекарство - паклингтаксел е 2.0 дг на мм² от повърхността на балона и експонент - асету/ тйбулд/ сйате - АТВС

227 Коронарен стент тип I брой 300.00

Материал: кобалт-хром; дизайн: двоен хеликоксидален; съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11%; Дебелина на стратовете:0.0024"; преминаващ преминаващ профил:0.037"; Дължина на шифта:140см; маркери:radiofilm indium, набити ; покритие: РРОВИО /силиконов карбид/; диаметри: 2.0-5.0; Дължини: 9-13-15-18-20-22-26-30-35-40.

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Pro-Kinetic Energy, VIOTRONIK AG, Швейцария	ДА ОТ	СТР.104-105	Декларация за съответствие №08-09-01, Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн №608282	В04041012000036	0.0000
---	---------------	--	-------	-------------	---	-----------------	--------

Материал: кобалт-хром; дизайн: двоен хеликоксидален; съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11%; Дебелина на стратовете:0.0024"; преминаващ профил:0.037"; дължина на шифта: 140см; маркери:radiofilm indium, набити ; покритие: РРОВИО /силиконов карбид/; диаметри: 2.0-5.0; Дължини: 9-13-15-18-20-22-26-30-35-40.

228 Коронарен стент тип II брой 200.00

Непокрит метален стент изработен от сплав платина- хром със с-ма за доставка; Тип на стента: разтварящ се от балон стент; Налични дължини на стента (мм): 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32; Налични диаметри на стента (мм): 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50; Работна дължина на системата за доставка – 144см; Предназначен за водач ≤ 0.014 инча (0.36 мм); Балон с два непропускливи излъчване маркера с номинална дължина с 0.4 мм по-голяма от стента във всеки от краищата; Номинално налягане на издуване: 11 атмосфери – 1117 kPa; Номинално налягане на спукване: 18 атмосфери – 1827 kPa; Вътрешен диаметър на водещия катетър: ≥ 0.056 инча (1.42 мм) за размери от 2.25 до 4.00 мм; ≥ 0.066 инча (1.68 мм) за размер 4.50 мм; Външен диаметър на шифта на катетъра: 2.1F (≤ 0.70 мм) от проксималната страна и 2.7F (≤ 0.95 мм) от дисталната

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на проиводителя

Оторизация

№ на сертифициционен документ

Код по НЗСК

Цена

Марка

Количество

1 Маримпекс-7 ЕООД

REBEL Platinum Stentium
Coronary Stent System/ Vos

ДА 91-93 СРД

Декларация за
съответствие №-нива,
EN ISO

В0401012000037

0.0000

13485:2012+AC:2012 с

№3812455: Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

Непокрят метален стент изработен от сплав платина- хром със с-мя за доставка. Тип на стента: рязтварящ се от балон стент; Налични дължини на стента (мм): 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32; Налични диаметри на стента (мм): 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50; Работа дължина на системата за доставка – 144см. Предназначен за водач ≤ 0.014 инча (0.36 мм); Балон с два непропускащи излъчване маркера с номинална дължина с 0.4 мм по-голяма от стента във всеки от краищата. Номинално налягане на издуване: 11 атмосфери – 1117 kPa; Номинално налягане на спукване: 18 атмосфери – 1827 kPa; Вътрешен диаметър на водещия катетър: ≥ 0.056 инча (1.42 мм) за размери от 2.25 до 4.00 мм; ≥ 0.066 инча (1.68 мм) за размер 4.50 мм; Външен диаметър на шфта на катетъра: 2.1F (≤ 0.70 мм) от проксималната страна и 2.7F (≤ 0.95 мм)

229

Коронарен медикамент излъчващ стент тип I

Брой

400.00

Медикамент: Stentimus; материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хеликоксидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlife- биорезорбируем полимер; дебелина на стратоговете: 0.0024"; доза: 50-250µg в зависимост от размера; Дължина на шфта: 140cm; маркер: r1at1plm r1d1plm, набити ; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; Дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40.

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Orsio, BIOTRONIK AG, Швейцария

ДА ОТ

СРД-104-105

Декларация за

съответствие №11-02-

01, Сертификат на ЕО за

претяг на дизайн №СЕ

608284

В04041020000025

0.0000

Медикамент: Stentimus; материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хеликоксидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlife- биорезорбируем полимер; дебелина на стратоговете: 0.0024"; доза: 50-250µg в зависимост от размера; дължина на шфта: 140cm; маркер: r1at1plm r1d1plm, набити ; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40.

230

Коронарен медикамент излъчващ стент тип II

Брой

100.00

Система за коронарно стентирание с отделиене на еверолimus Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monogail; Стентът се предлага в 4 стент модела, всеки предизначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2,25 мм; Small Workhorse (SWH): 2,50 и 2,75 мм; Workhorse (WH): 3,00 и 3,50 мм; Large Vessel (LV): 4,00 мм; За SWH – два допълнителни конектора в проксималния сегмент (общо 4 конектора); за LV -3 допълнителни конектора (общо пет конектора). Налични дължини на стента в мм: 8,12,16,20,24,28,32,36; Налични диаметри на стента в мм: 2,25,2,50,2,75,3,00,3,50,4,00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm2 еверолimus приложен на стента; Работа дължина на системата за доставка: 140cm; Y-образни портове на системата за водач <0.014 инча (0.36 мм); Среден ракурс на стента при номинален диаметър: 2,25-4,00 мм: 0,02-1,17 мм; Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен шифт, със съкрасен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерита на балона; два рентгенконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa; Номинално налягане на раздуване: 18 atm -1827 kPa; Вътрешен диаметър на водещия катетър: >0.056 инча (1,42 мм); Външен диаметър на катетъра: 2,3F (<0,80 мм) проксимално и 2,7F (<0,95 мм) дистално; Дебелина на страта на стента (включително покритието): 2,25-3,50 мм: 0,093 мм; 4,00 мм: 0,098 мм; Покритие: включва два слоя, външният слой е полимер - PEMA - поли (p-бутил метакрилат), който е първоисточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PUDF - HF поли (винилиден флуорид-ди-но-хексафлуоропропилен), смесен с еверолimus;

1 Маримпекс-7 ЕООД

PROMIUS Premier/ Boston Scientific Corp.

да, 91-93 СТР.

Декларация за

B04041020000026

0.0000

съответствие-№-няма.

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№3812455; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

Система за коронарно стентниране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолimus. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monopoli; Стентът се предлага в 4 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2.25 мм; Small Workhorse (SWH): 2.50 и 2.75 мм; Workhorse (WH): 3.00 и 3.50 мм; Large Vessel (LV): 4.00 мм; За SWH – два допълнителни конектора в проксималния сегмент (общо 4 конектора); за LV – 3 допълнителни конектора (общо пет конектора). Налични дължини на стента в мм: 8,12,16,20,24,28,32,38. Налични диаметри на стента в мм: 2.25,2.50,2.75,3.00,3.50,4.00. Декларативен продукт: Съответствало покритие на полимерен носител със 100 µg/cm² еверолimus приложен на стента. Работна дължина на системата за доставка: 140см. У-образни портове на системата за доставка: Порт за елиничен достъп към лумена за раздуване; Изходният порт на водача е разположен приблизително на 25,8 см от върха. Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм). Среден вакуум на стента при номинален диаметър: 2,25-4,00 мм: 0,02-1,17 мм. Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в състояние със съществуващия би аксиален вътрешен шифт, със съвен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона. Предназначен за водач <0,014 инча. Номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край. Номинално налягане на раздуване: 12 атм -1213 kPa. Номинално налягане на разрушаване: 18 атм -1827 kPa. Вътрешен диаметър на водещия катетър: >0,056 инча (1,42 мм); Външен диаметър на катетъра: 2,3F (<0,80 мм) проксимално и 2,7F (<0,95 мм) дистално; Дебелина на стъта на стента (включително покритието): 2,25-3,50 мм: 0,093 мм; 4,00 мм: 0,098 мм; Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PHEMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PUDF - HFР поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолimus.

Коронарен медикамент излъчващ стент тип III**Брой****400.00**

Система за коронарно стентниране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолimus. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monopoli; Предлагат в 3 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2.25 мм; 2.50 и 2.75 мм; Workhorse (WH): 3.00 и 3.50 мм; Large Vessel (LV): 4.00 мм. Налични дължини на стента в мм: 8,12,16,20,24,28,32,38; Налични диаметри на стента в мм: 2.25,2.50,2.75,3.00,3.50,4.00; Лекарствен продукт: Биоразградим полимерен носител, само от външната страна на стента с 100 µg/cm² еверолimus. Балон: комплиантен, двупластов, изработен по иновативна технология, в състояние със съществуващия би аксиален вътрешен шифт, със съвен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Работна дължина на системата за доставка: 144 см; Съвместим с водач ≤ 0,014 in(0,36mm) Покритие: Стента е покрит само от външната страна с биоразградима лекарствена матрица, съставена от PLGA [poly(DL-lactide-co-glycolide)], размесен с еверолimus.

1 Маримпекс-7 ЕООД

SYNERGY Monopoli Evolutimus-Eluting Platinum Crho

да, 91-93 СТР.

Декларация за

B04041020000027

0.0000

съответствие-№-няма.

EN ISO

13485:2012+AC:2012 с

№3812455; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

Система за коронарно стентниране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолimus. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monopoli; Предлагат в 3 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2.25 мм; 2.50 и 2.75 мм; Workhorse (WH): 3.00 и 3.50 мм; Large Vessel (LV): 4.00 мм. Налични дължини на стента в мм: 8,12,16,20,24,28,32,38; Налични диаметри на стента в мм: 2.25,2.50,2.75,3.00,3.50,4.00; Декларативен продукт: Биоразградим полимерен носител, само от външната страна на стента с 100 µg/cm² еверолimus. Балон: комплиантен, двупластов, изработен по иновативна технология, в състояние със съществуващия би аксиален вътрешен шифт, със съвен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Работна дължина на системата за доставка: 144 см; Съвместим с водач ≤ 0,014 in(0,36mm) Покритие: Стента е покрит само от външната страна с биоразградима лекарствена матрица, съставена от PLGA [poly(DL-lactide-co-glycolide)], размесен с

Позиция

Име

Търговско наименование и име на производителя

Оторизация

№ на сертификационен документ

Марка

Количество

Код по НЗЮК

Цена

232

Коронарен медикамент излъчващ стент тип IV**Брой****200.00**

Коронарен медикамент излъчващ стент с платформа от стомана и инертен карбон, двойно протектиращ, с биоабсорбиращо покритие от PLGA – полилактид и полигликолид 50/50%, лудер лок система от Polyactonolate (PLGA), Lexal HPS 7. Лекарствено покритие 2µg на квадратен милиметър, ултратънко покритие SROLIMUS 5µm. Размери: Дължина от 10mm-38mm. Диаметър 2.00mm, 2.25mm, 2.5mm, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5-4.00mm

2 **Алекс Медика ООД**MAGMA, Quolimed Innovative
Medizinprodukte GmbH

ДА

Сертификат на ЕО
50289-16-05-2,
Декларация за
съответствие, ведно със
СЕ марка 50289-23-S0

B04041020000004

0.0000

233

Коронарен стент графт**10.00**

Коронарен медикамент излъчващ стент с платформа от стомана и инертен карбон, двойно протектиращ, с биоабсорбиращо покритие от PLGA – полилактид и полигликолид 50/50%, лудер лок система от Polyactonolate (PLGA), Lexal HPS 7. Лекарствено покритие 2µg на квадратен милиметър, ултратънко покритие SROLIMUS

Покрит коронарен стент дизайн тип един слой; Материал на стента: кобалт-хром; покривен материал на стента: нетъкан полиуретан (електрооспиннит технология); дебелина на покритието: 90µm; максимален диаметър на експандиране на стента: ø2.5 - 3.0 mm; 3.50 mm; ø 3.5 - 4.0 mm; 4.65 mm; ø4.5 - 5.0 mm; 5.63 mm; номинално налягане ø2.5 - 3.50 mm: 8 atm; ø4.0 - 5.0 mm: 7 atm; максимално налягане преди пръсване: ø2.5 - 4.0 mm: 16 atm; ø4.5 - 5.0 mm: 14 atm; дебелина на стратове: 2.5 - 3.0 mm: 60 µm (0.0024"); 3.5 - 4.0 mm: 80 µm (0.0031"); 4.5 - 5.0 mm: 120 µm (0.0047"); дължина на шифта: 140cm; маркери: r140µm indium, набити; Покритие пасивно: силиконов карбид. диаметри: 2.5-5.0; дължини: 15-20-26; 5F водещ катетър за ø2.5 - 4.0 mm; 6F водещ катетър за ø4.5 - 5.0 mm

1 **МЕДИХЕЛП ЕООД**РК Parvus, VIOTRONIK AG,
ШвейцарияДА от
стр. 104-105Декларация за
съответствие №13-06-
02, Сертификат за
изпитване на проект на
ЕО № СЕ608286

B04041050000003

0.0000

Покрит коронарен стент дизайн тип един слой; Материал на стента: кобалт-хром; покривен материал на стента: нетъкан полиуретан (електрооспиннит технология); дебелина на покритието: 90µm; максимален диаметър на експандиране на стента: ø2.5 - 3.0 mm; 3.50 mm; ø 3.5 - 4.0 mm; 4.65 mm; ø4.5 - 5.0 mm; 5.63 mm; номинално налягане ø2.5 - 3.50 mm: 8 atm; ø4.0 - 5.0 mm: 7 atm; максимално налягане преди пръсване: ø2.5 - 4.0 mm: 16 atm; ø4.5 - 5.0 mm: 14 atm; дебелина на стратове: 2.5 - 3.0 mm: 60 µm (0.0024"); 3.5 - 4.0 mm: 80 µm (0.0031"); 4.5 - 5.0 mm: 120 µm (0.0047"); дължина на шифта: 140cm; маркери: r140µm indium, набити; Покритие пасивно: силиконов карбид. диаметри: 2.5-5.0; дължини: 15-20-26; 5F водещ катетър за ø2.5 - 4.0 mm; 6F водещ катетър за ø4.5 - 5.0 mm

234

Резорбиращо се коронарно скеле**50.00**

Система с излъчващо сиролимус резорбируемо коронарно магнезиево скеле. Материал на скелето: патентована магнезиева сплав; Маркери: два танталови във всеки край; Активно покритие: биорезорбируем полимер (PLLA) и сиролимус; Доза на лекарството: 1.4 µg/mm²; Препоръчителен водещ катетър: 6F (мин. 1.0, 0.070"); Преминващ профил: 1.5 mm; Дължина на шифта: 140cm; Материал на балона: SCP (semi crystalline co-polymer); диаметри: 3.0 и 3.5mm; дължини: 15-20-25mm

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на провайдера

Оторгизация

№ на сертификационен документ

Марка

количество

Код по НЗК

цена

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Maglaris, VIOTRONIK AG,
НидерландияДА ОТ СТР.104
-105Сертификат за
регистрация ISO
13485:2003 и EN ISO
13485:2012 с № MD
608275; Сертификат на

B04041040000003

0.0000

ЕО за изпълнение на
дизайна с №СЕ608221;
Декларация за
съответствие № 16 - 06
-01

235

Микрокатетър за емболизация тип I**30.00**

Система е излъчващо сиринжимус резорбируемо коронарно магnezиево скеле. Материал на скелето: патентована магnezиева сплав; Маркерни: два гагталемени във всеки край; Активно покритие: биорезорбируем полимер (PLLA) и сиринжимус; Дюза на лекарството: 1.4 мм/мм; Препоръчителен воден катетър: 6F(мм. HD: 0.070"); Премавиваш профил: 1.5 mm; Дължина на шифта: 140cm; Материал на балона: SCS(semi crystalline co-polymer); диаметри: 3.0 и 3.5mm; дължини: 15-20-25mm

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J, Wetp и прав; Налични и 2 форми с рентгеноконтрастни маркера - прав и Wetp; Микрокатетъра е дистален атравматичен връх и устойчива проксимална част, осигуряваща добър контрол; Наличен в две разновидности - 0.021 " вътрешен диаметър - дистален връх 2,4 Ft. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

1 Маримпекс-7 ЕООД

Dixion™ без водач, 0,021 ID, 2,4 Ft. Дистален/В

да. 25-27 стр.

Декларация за
съответствие №-нима;

0.0000

EN ISO
13485:2012+AC:2012 с
№3812455; Цялостна
система за осигуряване
на качество с
№3812454CE01

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J, Wetp и прав; Налични и 2 форми с рентгеноконтрастни маркера - прав и Wetp; Микрокатетъра е дистален атравматичен връх и устойчива проксимална част, осигуряваща добър контрол; Наличен в две разновидности - 0.021 " вътрешен диаметър - дистален връх 2,4 Ft. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

236

Микрокатетър за емболизация тип II**40.00**

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J, Wetp и прав; Микрокатетъра е с дистален атравматичен връх и устойчива проксимална част, осигуряваща добър контрол; Наличен в HI -Flow 0,027 " вътрешен диаметър с дистален връх 2,8 Ft. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

1 Маримпекс-7 ЕООД

Dixion™ HI - FLOW без
водач, дистален 2,8 Ft./Bos

да. 25-27 стр.

Декларация за
съответствие №-нима;

0.0000

EN ISO
13485:2012+AC:2012 с
№3812455; Цялостна
система за осигуряване
на качество с
№3812454CF01

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J, Wetp и прав; Микрокатетъра е с дистален атравматичен връх и устойчива проксимална част, осигуряваща добър контрол; Наличен в HI -Flow 0,027 " вътрешен диаметър с дистален връх 2,8 Ft. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производател	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
237	Микрокатетър за емболизация тип III	Хиперселективен микрокатетър, с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология. Дължина 110см-130 см/коаксиална оптика-водач 0.021" +RO marker 2.8F, 150см с профил 2.0F, 2.4F, 2.7F, 2.8F вътрешен диаметър 0.022"(0.57мм). Предназначен за доставка на контраст, емболизационен материал вкл ДМХО,водач, медикамент.				50.00		
1	"ЕКОС Медика" ООД	PROGREAT TERUMO	<u>Дистр. 311</u>	Декл. за съотв. №23СЕ Сертификат № НД600774373 0001, издаден от TÜV Rheinland		N/A		0.0000
	Хиперселективен микрокатетър, с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология, дължина 110см-130 см/коаксиална оптика-водач 0.021" +RO marker 2.8F, 150см с профил 2.0F, 2.4F, 2.7F, 2.8F вътрешен диаметър 0.022"(0.57мм). Предназначен за доставка на контраст, емболизационен материал вкл ДМХО,водач, медикамент.							
238	Микрокатетър тип IV	Микрокатетър, гъвкав дистален обсег - 20см, хидрофилно покритие от 80см в дисталния край, Радиопозитивен маркер на 1,3 см проксимално от дисталния край, Swan Neck дизайн. 2.8F, 2.9F, 2.8F заострен към 2.9F; Дължина- 110,130,150см.				50.00		
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Santala/SOOK Medical	<u>Да</u>	ЕС certifficate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA				0.0000
	Микрокатетър, гъвкав дистален обсег - 20см, хидрофилно покритие от 80см в дисталния край, Радиопозитивен маркер на 1,3 см проксимално от дисталния край, Swan Neck дизайн. 2.8F, 2.9F, 2.8F заострен към 2.9F; дължина- 110,130,150см.							
239	Микрокатетър тип V	Микрокатетър с активна навигация, промяна на ъгъла на върха до 180 градуса, водач 0.021", Дължина 125 см, дистален диаметър 2.4F, проксимален 2.9 F				10.00		
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Santala/SOOK Medical	<u>Да</u>	ЕС certifficate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA				0.0000
	Микрокатетър с активна навигация, промяна на ъгъла на върха до 180 градуса, водач 0.021", дължина 125 см, дистален диаметър 2.4F, проксимален 2.9 F							
241	Емболизационни партикули тип I	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервакуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шиленца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на размерите съответно: 45 - 150 µm жълт цвят; 150 - 250 µm пурпурен цвят; 250 - 355 µm тъмно син цвят; Всяко шиленце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;				50.00		

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗК	Цена
1	Маримпекс-7 ЕООД	Contour Embolisation Particles 45 - 150 до 250	ДА	Да.31-33 стр.	Декларация за съответствие-№-НАМА, EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	В04044010000012	0.0000	
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Beating / Мерит Медикъл САЩ	ДА		ЕС сертификат номер ЕС сертификат номер 9415-4	В04044010000005	0.0000	
242	Емболизационни частици тип II	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на РУА/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на размерите съответно: 355 - 500 µm зелен цвят; 500 - 710 µm оранжев цвят; 710 - 1000 µm светло син цвят; 1 000 - 1180 µm червен цвят; Всяко шишенце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;						100.00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Contour Embolisation Particles 355 - 500 до 1000 -	ДА	Да.31-33 стр.	Декларация за съответствие-№-НАМА; EN ISO 13485:2012+АС:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454СЕ01	В04044010000012	0.0000	
2	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Beating / Мерит Медикъл САЩ	ДА			В04044010000005	0.0000	
244	Емболизационни микросфери тип I	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на РУА/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на размерите съответно: 355 - 500 µm зелен цвят; 500 - 710 µm оранжев цвят; 710 - 1000 µm светло син цвят; 1 000 - 1180 µm червен цвят; Всяко шишенце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;						100.00

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
---------	-----	--	-------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	Маримплекс-7 ЕООД	Embozene Microspheres/ Celonova	ДА.12-16 СТР.	Декларация за съответствие-№-нямд.		0.0000		
---	-------------------	---------------------------------	---------------	------------------------------------	--	--------	--	--

ISO 13485&2012+AC
:2012 с №170640053; ЕС-
Сертификат
№243315MR2

Прецизно калибрирани и цветово кодирани, според размера, микросфери за селективна и контролирана емболизация. Покрити с Роузене F за противовъзпалителен ефект. Микросфери с размер от 40µm до 1300µm, в предварително заредени спринцовки от 2ml.

245	Емболизациялни микросфери тип II					400.00		
-----	---	--	--	--	--	---------------	--	--

Емболизацияни микросфери - нерезорбируеми."Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервакуларни тумори и АVM's, компресия до 33%. Спринцовките са със цветни кодове със съдържание на емболо агента в 2 ml; свиваеми са и временно деформиращи се за лесно доставяне (усювяване); идеална визуализация по време на подготовката и инжектирането; цветни кодове на спринцовката за директен избор на правилния размер - 40-120микрона - оранжев цвят, 100-300 микрона - в жълт цвят; 300-500 микрона - син цвят; 500-700 микрона - червен цвят; 700-900 микрона- зелен цвят; 900-1200 - пурпурен цвят.

1	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Embozphete microspheres / Merit Медикъл САЩ	ДА	ЕС сертификат номер 9415-4		0.0000		
---	--------------------------	--	----	-------------------------------	--	--------	--	--

Емболизацияни микросфери - нерезорбируеми."Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервакуларни тумори и АVM's, компресия до 33%. Спринцовките са със цветни кодове със съдържание на емболо агента в 2 ml; свиваеми са и временно деформиращи

2	"ЕКОС Медика" ООД	HYDROPEARL TERUMO/ MicroVention	ДАСТР. 311	Декл. за съотв. №24СЕ Сертификат №170616780, издаден от DQS Medizinprodukte GmbH		0.0000		
---	-------------------	------------------------------------	------------	--	--	--------	--	--

Емболизацияни микросфери - нерезорбируеми."Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервакуларни тумори и АVM's, компресия до 33%. Спринцовките са със цветни кодове със съдържание на емболо агента в 2 ml; свиваеми са и временно деформиращи се за лесно доставяне (усювяване); идеална визуализация по време на подготовката и инжектирането; цветни кодове на спринцовката за директен избор на правилния размер - 40-120микрона - оранжев цвят; 100-300 микрона - в жълт цвят; 300-500 микрона - син цвят; 500-700 микрона - червен цвят; 700-900 микрона- зелен цвят; 900-1200 - пурпурен цвят.

246	Медикамент излъчващи сфери тип I					20.00		
-----	---	--	--	--	--	--------------	--	--

Прецизно калибрирани и цветово кодирани, според размера, микросфери за селективна и контролирана емболизация. Покрити с Роузене F за противовъзпалителен ефект. Калибрираните микросфери са с възможност за натоварване с лекарство. Дохолибисп, Ерилибисп, Идалибисп или Ипиносал. Микросфери с размер от 40 ± 10 µm; 75 ± 15 µm и 100 ± 25 µm предварително заредени спринцовки от 2ml и 3 ml.

1	Маримплекс-7 ЕООД	Embozene TANDEM/ Celonova	ДА.51-55 СТР.	Декларация за съответствие-№-нямд.		0.0000		
---	-------------------	---------------------------	---------------	------------------------------------	--	--------	--	--

ISO 13485&2012+AC
:2012 с №170640053; ЕС-
Сертификат
№243315MR2

Прецизно калибрирани и цветово кодирани, според размера, микросфери за селективна и контролирана емболизация. Покрити с Роузене F за противовъзпалителен ефект. Калибрираните микросфери са с възможност за натоварване с лекарство. Дохолибисп, Ерилибисп, Идалибисп или Ипиносал. Микросфери с размер от 40 ± 10 µm; 75 ± 15 µm и 100 ± 25 µm предварително заредени спринцовки от 2ml и 3 ml.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Мярка	Количество	Код по НЗСК	Цена
2	"ЕКОС Медика" ООД	ЛГРЕАРЛ ТЕРУМО / МикроVenton	ДАСТР. 311	Декал за съотв. №25СЕ Сертификат №170616780, издаден от DQS Medizinprodukte GmbH			B04044010000010	0.0000

Презишно канбирирани и цветново кодиранни, според размера, микросфери за селектирна и контролирана емболизация. Покрити с Polyzene F за противовъзпалителен ефект. Калибрираните микросфери са с възможност за нагояване с лекарства: Doxohiridin, Epiridin, Ivalidin или Ilnolosal. Микросфери с размер:от 40 ± 10 µm, 75 ± 15 µm и 100 ± 25 µm предварително заредени спринцовки от 2ml и 3 ml.

247 Медикамент излъчващи сфери тип II 30.00

Хепасфери- микросфери. Задържане на лекарството по цялата сфера. С Poly(sodium acrylate vinyl alcohol) соролутер за голяма биосъвместимост. Повишена доставка на лекарството и отлична емболизация. Размери: 30-60(сухо състояние) - 120-240 (разширено състояние); 50-100(сухо състояние) - 200-400 (разширено състояние); 100-150(сухо състояние) - 400-600 (разширено състояние); 150-200(сухо състояние) - 600-800 (разширено състояние);

1	"Фарматекс Медикъл" ЕООД	Нерасфеге microspheres / Мерит Медикъл САЩ	ДА	ЕС сертификат номер 9415-4			B04044010000002	0.0000
---	--------------------------	--	----	----------------------------	--	--	-----------------	--------

Хепасфери- микросфери. Задържане на лекарството по цялата сфера. С Poly(sodium acrylate vinyl alcohol) соролутер за голяма биосъвместимост. Повишена доставка на лекарството и отлична емболизация. Размери: 30-60(сухо състояние) - 120-240 (разширено състояние)

248 Емболизационни койлове 10.00

1	"ЕКОС Медика" ООД	AZUR PERIPHERAL HYDROSOIL TERUMO/ Micro Venton	ДАСТР. 311	Декал за съотв. №26СЕ Сертификат №170670034, издаден от DQS Medizinprodukte GmbH			N/A	0.0000
---	-------------------	--	------------	---	--	--	-----	--------

Емболизационни койлове с избутване
Емболизационни койлове с избутване

249 Койл тип I 30.00

Емболизационна спирала 0,46 мм (0,018 в) изработена от сплав от платина - волфрам с тромбогенни влакна изработени от PET (Polyethylene terephthalate). Механизмът за освобождаване на койловете е напълно механичен чрез избутване, като за цента койла е презареден в специален интродюсер със скоба от двете страни. в сетта има стилет, с висока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дистантната част, с този стилет койла се избива в катетъра (микрокатетър). Койлтът е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система. Наличен в следните форми: S образен - макс диаметър 2 мм; дължина:5 мм;Дължина в интродюсера: 10 мм;налични в опковки по 1 бр и 5 бр

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Организация

№ на сертифициращия документ

Марка

количество

Код по НЗЮК

цена

1 Маримпекс-7 ЕООД

Figure 8 -18/ Boston Scientific Corp.

да.51-55 стр.

Декларация за съответствие-№-няма;

EN ISO

13485:2012+АС:2012 с

№3812455; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

Емболизационна спирала 0,46 мм (0,018 в) изработена от сплав от платина - волфрам с тромбогенни влакна изработени от PET (Polyethylene terephthalate). Механизмът за освобождаване на койловите е напълно механичен чрез избуждане, като за цента койла е презареден в специален интродюсер със скоба от двете страни. в ста има стипет, с висока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част. с този стилет койла се избива в катетъра (микрокатетъра). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система.Наличен в следните форми: S образен - макс диаметър:2 мм; Дължина:5 мм;Дължина в интродюсера:10 мм;налични в

250

Койл тип II

30.00

Емболизационна спирала 0,46 мм (0,018 в) изработена от сплав от платина - волфрам с тромбогенни влакна изработени от PET (Polyethylene terephthalate). Механизмът за освобождаване на койловите е напълно механичен чрез избуждане, като за цента койла е презареден в специален интродюсер със скоба от двете страни. в ста има стипет, с висока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част. с този стилет койла се избива в катетъра (микрокатетъра). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система.Наличен в следните форми: хеликоидален - макс диаметър:3,4,5,6 мм; Дължина:2,5;4,0;5;5,6;5;Дължина в интродюсера:2;2;4;2;6;0;85;мм

1 Маримпекс-7 ЕООД

VolTX -18/ Boston Scientific Corp.

да.51-55 стр.

Декларация за съответствие-№-няма;

EN ISO

13485:2012+АС:2012 с

№3812455; Цялостна

система за осигуряване

на качество с

№3812454СЕ01

0.0000

251

Койл тип III

30.00

Емболизационна спирала 0,46 мм (0,018 в) изработена от сплав от платина - волфрам с тромбогенни влакна изработени от PET (Polyethylene terephthalate). Механизмът за освобождаване на койловите е напълно механичен чрез избуждане, като за цента койла е презареден в специален интродюсер със скоба от двете страни. в ста има стипет, с висока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част. с този стилет койла се избива в катетъра (микрокатетъра). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система.Наличен в следните форми: хеликоидален - макс диаметър:3,4,5,6 мм; Дължина:2,5;4,0;5;5,6;5;Дължина в

интродюсера:2,3,4,1,58,80 мм

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификата/ионен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
1	Маримпекс-7 ЕООД	Volix Diamond -18/ Boston Scientific Corp.	Да, 51-55 стр.	Декларация за съответствие-№-няма;	EN ISO 13485:2012+AC:2012 с №3812455; Цялостна система за осигуряване на качество с №3812454CE01	0.0000		
252	Койл тип IV	Емболизационна спирала 0,46 мм (0,018 в) изработена от сплав от платина - волфрам с промбогенни влакна изработени от PET (Polyethylene terephthalate). Механизъмът за освобождаване на койловите е напълно механичен чрез избустване, като за цента койла е преразделен в специален интродوسер със скоба от двете страни, в ста има стилет, с висока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избутва в катетъра (микрокатетър). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система. Наличен в следните форми: диаметър:3,4,5,6 мм.дължина:3,3,3,7,5,5,6,7мм.Дължина в				50.00		
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Nihal / COOK Medical	Да	ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA		0.0000		
253	Койл тип V	Емболизационна микроспирала - 0,18". Материал - платина и синтетични фибри. Варианти: права - 0,5/0,7/1,0см; навита - 1/0/1,5мм; мулти навита - 2,0/2,1/3,0/4,0/6,0мм				50.00		
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Mege / COOK Medical	Да	ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA		0.0000		
255	Койл тип VII	Емболизационна спирала. Материал – никонел и синтетични фибри. Спиралата е премотирана с малкият край в началото. Налични за доставяне с крайна дупка с диаметър - .035" и .038". Диаметър на емболията– 2/3/4/5/6/7/8/10/12/15/20мм при .035", и 3/				20.00		
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Mege / COOK Medical	Да	ES certificate: 4000228/A; Lloyd's Register LRQA		0.0000		

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	"ЕКОС Медика" ООД	AZUR PERIPHERAL HYDROSOIL TERUMO/ Метро Ventlon	ДАСТР-311	Декал за съотв. №26СЕ Сертификат №170670034, издаден от DOS Medizinprodukte GmbH	N/A	0.0000		
---	-------------------	--	-----------	--	-----	--------	--	--

Емболизационна система за периферни съдове с изключване на мозъчните състояща се от платинена спирала комбиниране с увеличаващ обема си хидрогел, запълващ пространството по най-малкото съпротивление. Предизвиканата съдова оклузия е трайна и качественна и не разчита на образуването на тромб-формация. Придвижването им в съда се извършва спомогателна обикновен водач. Два вида системи - 0.018" и 0.035" с дължина и диаметри както следва: за 0.018" дължини - 2-4-6-10-14 и диаметър на пръмката - 2-3-4-5-6-8-10. За 0.035" дължини - 4-6-10-14 и диаметър на пръмката - 4-5-6-8-10-15. Приложими с микрокатетър с вътрешен диаметър 0.53-0.58 мм за система 0.018" и 1.04-1.19 мм за система 0.035".

266 Еднокухинни кардиостимулатори - VVI (SSI) брой 10.00

Еднокухинни кардиостимулатори - VVI (SSI), в комплект с електрод. Пулс-генератор с възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла и 3 Тесла на цяло тяло, без ограничаване на времето в зависимост от използваните електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 4.81 x 0.75(cm), маса 23.6(g), вид конектор RA/RV:IS1. Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - Дължина 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1

1	Маримпекс-7 ЕООД	Essentio MRI SR; FineLine II Sterox/ Boston Scient	да.264-266 СТД.	Декларации за съответствие-№-няма; ISO FM 71197QMS- ISO13485:2003; CE марка №00027	C08081010200041 C08081020200049	0.0000		
---	------------------	---	--------------------	--	------------------------------------	--------	--	--

Еднокухинни кардиостимулатори - VVI (SSI), в комплект с електрод. Пулс-генератор с възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла и 3 Тесла на цяло тяло, без ограничаване на времето в зависимост от използваните електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 4.81 x 0.75(cm), маса 23.6(g), вид конектор RA/RV:IS1. Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1

267 Двукухинни кардиостимулатори DDDR брой 40.00

Двукухинни кардиостимулатори DDDR, в комплект с два електрода, съвместим с ЯМР изследване. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла и 3 Тесла на цяло тяло, без ограничаване на времето в зависимост от използваните електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 5.02 x 0.75(cm), маса 24.8(g), обем 13.7(cc), вид конектор RA:IS1-RV:IS1 Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - Дължина 52cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Пейсирещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни с пасивна или активна фиксация с размери - Дължина 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1

1	Маримпекс-7 ЕООД	Essentio DR; FineLine II Sterox (x 2)/ Boston Scie	да.264-266 СТД.	Декларации за съответствие-№-няма; ISO FM 71197QMS- ISO13485:2003; CE марка №00027	C08082040000005	0.0000		
---	------------------	---	--------------------	--	-----------------	--------	--	--

Двукухинни кардиостимулатори DDDR, в комплект с два електрода, съвместим с ЯМР изследване. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла и 3 Тесла на цяло тяло, без ограничаване на времето в зависимост от използваните електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 5.02 x 0.75(cm), маса 24.8(g), обем 13.7(cc), вид конектор RA:IS1-RV:IS1 Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Пейсирещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1

Позиция	Име	Търговско наименование и име на провайдера	Оторизация	№ на сертифициционен документ	Марка	количество	код по НЗОК	цена
---------	-----	--	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

268 **Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект, Еднополюсно или двуполносно отвеждане** **Брой 40.00**

Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект с електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Диагностика на предсърдна фибрилация. Функция за максимална ефикасност и лесната употреба, както в предсърдието, така и в двете камери, осигуряваща динамично регулиране на изходните данни от пейсинга за да се осигури улавянето. AP сканиране. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 6.13 x 0.75(cm), маса 30.6(g), обем 16.2(cc), вид конектор RA/RV/LV: IS1. Пейсмърещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биополярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52cm/ 5.1F и 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 11.2 години при амплитуда на пейсване (V); RA/RV - 2.5, LV -3.0. Левокамерен електрод. Еднополюсно или двуполносно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, различни начини на фиксация; конектор IS1. Система за

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Valitude CRT-P, Finceline II Stetox (x **да 264-266** Декларации за **B12121010000028** **0.0000**

2). Easytag **СТР.** съответствие-№-няма; ISO FM 71197QMS- ISO13485:2003; CE марка №00027

Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект с електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Диагностика на предсърдна фибрилация. Функция за максимална ефикасност и лесната употреба, както в предсърдието, така и в двете камери, осигуряваща динамично регулиране на изходните данни от пейсинга за да се осигури улавянето. AP сканиране. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 6.13 x 0.75(cm), маса 30.6(g), обем 16.2(cc), вид конектор RA/RV/LV: IS1. Пейсмърещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биополярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52cm/ 5.1F и 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 11.2 години при амплитуда на пейсване (V); RA/RV - 2.5, LV -3.0. Левокамерен електрод. Еднополюсно или двуполносно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, различни начини на фиксация; конектор IS1. Система за доставка.

269 **Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект; Четиполносно отвеждане** **Брой 40.00**

Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект с електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Диагностика на предсърдна фибрилация. Функция за максимална ефикасност и лесната употреба, както в предсърдието, така и в двете камери, осигуряваща динамично регулиране на изходните данни от пейсинга за да се осигури улавянето. AP сканиране. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 6.17 x 0.75(cm), маса 33.0(g), обем 17.6(cc), вид конектор RA/RV: IS1 - LV:IS4. Пейсмърещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биополярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52cm/ 5.1F и 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 10.3 години. Левокамерен електрод. Четиполносно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4. Система за доставка.

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Valitude X4 CRT-P, Finceline II Stetox **да 264-266** Декларации за **B12121010000035** **0.0000**

(x 2). Acuiti **СТР.** съответствие-№-няма; ISO FM 71197QMS- ISO13485:2003; CE марка №00027

Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект с електроди. Радиочестотна телеметрия за безжично предаване на информация по време на имплантирането и последващо проследяване на параметрите. Диагностика на предсърдна фибрилация. Функция за максимална ефикасност и лесната употреба, както в предсърдието, така и в двете камери, осигуряваща динамично регулиране на изходните данни от пейсинга за да се осигури улавянето. AP сканиране. Сензор за минутна вентилация. Следоперативен тест на системата. Размер 4.45 x 6.17 x 0.75(cm), маса 33.0(g), обем 17.6(cc), вид конектор RA/RV: IS1 - LV:IS4. Пейсмърещи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биополярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52cm/ 5.1F и 58cm/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 10.3 години. Левокамерен електрод. Четиполносно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел.

270

Еднокухинен кардиовертер дефибрилатор**брой 20.00**

Еднокухинен кардиовертер дефибрилатор в комплект с електрод. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла на цяло тяло. Мониторинг на сърдечната недостатъчност. Опции за подходящо управление на RV пейсинга при пациенти с вариращи степени на блокиране електропроводимостта на сърцето. Програмируеми опции за намаляване неподходящите и ненужни сътресения. Технология осигуряваща животоспасяваща шоква терапия и основна функционалност на сърцето. Програмируеми опции за намаляване неподходящите и ненужни сътресения. Технология осигуряваща животоспасяваща шоква терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 6.71 x 0.99(см), маса 60.0(г), обем 26.5(сс), вид конектор RV:DF4. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделен стероид, конектор DF4

1 **Маримпекс-7 ЕООД**Inogen Mini ICD VR; Endotak
Reliance 4-SITE/Vosto**да.264.266**
СТД.Декларации за
съответствие-№-няма,
ISO FM 71197QMS-
ISO13485:2003; CE
марка №00027

B12122020000017

0.0000

271

Двукухинен кардиовертер дефибрилатор**брой 20.00**

Двукухинен кардиовертер дефибрилатор в комплект с електроди. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла на цяло тяло. Мониторинг на сърдечната недостатъчност. Опции за подходящо управление на RV пейсинга при пациенти с вариращи степени на блокиране електропроводимостта на сърцето. Програмируеми опции за намаляване неподходящите и ненужни сътресения. Технология осигуряваща животоспасяваща шоква терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 7.03 x 0.99(см), маса 62.5(г), обем 28.0(сс), вид конектор RV:DF4. Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см, 5.1Г. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделен стероид, конектор DF4

1 **Маримпекс-7 ЕООД**Inogen Mini ICD DR; FineLine II
Sterox; Endotak Rc**да.264.266**
СТД.Декларации за
съответствие-№-няма,
ISO FM 71197QMS-
ISO13485:2003; CE
марка №00027

B12122050000018

0.0000

272

Кардиовертер дефибрилатор с ресинхронизираща система за стимулация**брой 20.00**

Кардиовертер дефибрилатор с ресинхронизираща система за стимулация в комплект с електроди. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла на цяло тяло. Мониторинг на сърдечната недостатъчност - Доклад за перспективите на сърдечната недостатъчност. Дистанционно управление. Програмируеми опции за намаляване неподходящите и ненужни сътресения. Технология осигуряваща животоспасяваща шоква терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 7.03 x 0.99(см), маса 62.5(г), обем 28.0(сс), вид конектор RV:DF4. Пейсирещ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см, 5.1Г. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделен стероид, конектор DF4. Левокамерен електрод. Четриполюсно отвеждане от коронарния синус, отвежданя със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4. Система за доставка.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
1	Маримпекс-7 ЕООД	Inogen X4 CRT-D DF4 IS4; FineLine II	да	264-266	Декларация за съответствие-№-НАМА, ISO FM 71197QMS-ISO13485:2003; CE	0.0000	B12122080000013	0.0000

Кардиовертър дефибрилатор с ресинхронизираща система за стимулиция в комплект с електроли. Възможност за ЯМР изследване на пациента при мощност 1.5 Тесла на цяло тяло. Мониторинг на сърдечната недостатъчност - доклад за перспективите на сърдечната недостатъчност. дистанционно управление. Програмирूसки опции за намаляване непоходолящите и ненужни сътресения. Технологични осигуряваща животнооспасаваща шоква терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Разработен да издържа повече от 8 години при нормални условия на ползване. Размер 5.37 x 8.18 x 0.99(см), маса 73.8(г), обем 32.3(сс), вид конектор RA: S-1; R: V: DF4; LV: IS4. Лейсиращ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биополярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1Е. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделищ стероид, конектор DF4. Девоксимерен електрод. Четириниолносно отвеждане от коронарния синус, отвежданя със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4. Система за доставка.

273 **ИНТРОДЮСЕР** **брой** **500.00**

Атравматичен, предпазен от навлезане на въздух; размери 6-12 Fг, дължина 15 см, максимален р-р на водача 0.35"

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Li-Plus, Greifhach Medical, САЩ	ДА ОТ	СТР.481-482	Декларация за съответствие от 03.03.2014, Сертификат на ЕО №СГ1 14 02 70692 018	не е приложимо		0.0000
---	---------------	---------------------------------	-------	-------------	---	----------------	--	--------

Атравматичен, предпазен от навлезане на въздух; размери 6-12 Fг, дължина 15 см, максимален р-р на водача 0.35"

274 **ИНТРОДЮСЕР** **брой** **40.00**

Интродюсери за канюлиране на коронарен синус по телескопичната техника, осем различни кривки, дължина до 55 см, катетрите са вътрешен диаметър 7,3F и хидрофилно покритие вътрешно покритие за по-лесно пласиране на електрода; интегрирана в дръжката хемостатична клапа, която се реже заедно с целия катетър;

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Selecta, BIOTRONIK SE & Co KG, Германия	ДА ОТ	СТР.483-484	ЕО сертификат за изпитване на типа РР13290, Декларация за съответствие №16 06 0482 A 014	не е приложимо		0.0000
---	---------------	---	-------	-------------	--	----------------	--	--------

Интродюсери за канюлиране на коронарен синус по телескопичната техника, осем различни кривки, дължина до 55 см, катетрите са вътрешен диаметър 7,3F и хидрофилно покритие вътрешно покритие за по-лесно пласиране на електрода, интегрирана в дръжката хемостатична клапа, която се реже заедно с целия катетър;

275 **КАТЕТРИ** **брой** **20.00**

Катетри за достъп до коронарния синус по телескопната техника, два вътрешни катетъра с въгл при фърха 50 и 90, дължина до 69 см, вътрешен диаметър от 5,4F с хидрофилно покритие и през тях може да се имплантира електрод по-малък от 5F.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертифициционен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Selecta, VIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ	<u>СТР.483-484</u>	ЕО сертификат за изпитване на типа PP13290, Декларация за съответствие №16 06 0482 А 014	не е приложимо	0.0000
---	---------------	--	-------	--------------------	--	----------------	--------

Катетри за достъп до коронарни синус по телескопната техника, два вътрешни катетъра с въгъл при върха 50 и 90°, дължина до 69 см, вътрешен диаметър от 5,4F с хидрофилно покритие и през тях може да се имплантира електрод по-малък от 5F.

276	Комплект за работа с интродюсери	брой	5.00
-----	----------------------------------	------	------

Комплект за работа с интродюсери за коронарен синус тип Selecta; съдържа спринцовка-12 куб. см.; 4 инструмента за въвеждане на водачи; 1 водач тип "Селдингер"-150см.; 6 различни спирателни крапчета; 1 инструмент за ротация на водач и 1 ножче за рязане на катетрите;

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Selecta, VIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ	<u>СТР.483-484</u>	ЕО сертификат за изпитване на типа PP13290, Декларация за съответствие №16 06 0482 А 014	не е приложимо	0.0000
---	---------------	--	-------	--------------------	--	----------------	--------

Комплект за работа с интродюсери за коронарен синус тип Selecta; съдържа спринцовка-12 куб. см., 4 инструмента за въвеждане на водачи; 1 водач тип "Селдингер"-150см.; 6 различни спирателни крапчета; 1 инструмент за ротация на водач и 1 ножче за рязане на катетрите;

277	Хартия	брой	50.00
-----	--------	------	-------

Хартия съвместима за работа с програматор на VIOTRONIK 12/11 см тефтер

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Printer Paper, VIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ	<u>СТР.483-484</u>	Макет на опаковка, не е медицинско изделие	не е приложимо	0.0000
---	---------------	--	-------	--------------------	---	----------------	--------

Хартия съвместима за работа с програматор на VIOTRONIK 12/11 см тефтер

278	WIR	брой	40.00
-----	-----	------	-------

Еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дългокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електродите с възможност за автоматично програмиране на поларитета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; 4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години;

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на производителя

Организация

№ на сертифициционен документ

Марка

количество

Код по НЗСК

цена

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Efesta SR, BIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ СТР.483-484	Сертификат на ЕО за изпитване на проект №17 14 10 10275 351, Декларация за съответствие №14 12 0123 А 084	C08081030000008	0.0000
---	---------------	---	----------------------	--	-----------------	--------

Еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електролите с възможност за автоматично програмиране на поляритета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед;4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години;

2	Интератро 90 ЕООД	Sensia SR, Medtronic Inc	ДА	11130239709855	C080810300000021	0.0000
---	-------------------	--------------------------	----	----------------	------------------	--------

Еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със в

279 VVIR комплект

брой 200.00

Еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електролите с възможност за автоматично програмиране на поляритета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед;4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години + биполярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващ; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с ЯМР

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Efesta SR + Solta, BIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ СТР.483-484	Сертификат на ЕО за изпитване на проект №17 14 10 10275 351, Декларация за съответствие №14 12 0123 А 084, Сертификат на ЕО № 17 14 10 10275 360, Декларация за съответствие №14 12 0123 А 094	C08081020200014	0.0000
---	---------------	---	----------------------	---	-----------------	--------

Еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електролите с възможност за автоматично програмиране на поляритета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед;4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години + биполярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващ; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с ЯМР

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на проиводителя

Организация

№ на сертификационен документ

Марка

Количество

Код по НЗЮК

Цена

280

DDDR**Брой****10.00**

Двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейкиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин, с плавно повишаване и намаляване на честотата; потасване на предсърдни ритми със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години;

1 **МЕДИХЕЛП ЕООД**

Efecta DR, VIOTRONIK SE & Co KG, Германия

ДА ОТ
СТР.483-484Сертификат на ЕО за
изпитване на проект
№17 14 10 10275 351,
Декларация за
съответствие №14 12
0123 A 084

C08082050000008

0.0000

Двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейкиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин, с плавно повишаване и намаляване на честотата; потасване на предсърдни ритми със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години;

2 **Интерагро 90 ЕООД**

Sensia DR, Medtronic Inc

ДА

11130239709855

C08082050000034

0.0000

Двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейкиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин, с плавно повишаване и намаляване на честотата; потасване на предсърдни ритми със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години;

281

DDDR комплект**Брой****150.00**

Двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейкиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин, с плавно повишаване и намаляване на честотата; потасване на предсърдни ритми със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години + предсърден биполярен електрод; електродите са от платина/иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 53 см.; диаметър 5,9F + камерен биполярен електрод; електродите са от платина/иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с YMP

Позиция

Име

Доставчик

Търговско наименование и име на произвождателя

Оторизация

№ на сертификационен документ

Код по НЗОК

Цена

Марка

Количество

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Epicor DR + Soia + Soia,
BIOTRONIK SE & Co.KG.ДА ОТ
СТР.483-484Сертификат на ЕО за
изпитване на проект
№17 14 10 10275 351,
Декларация за

Съответствие №14 12

0123 А 094, Сертификат
на ЕО №17 14 10 10275

360, Декларация за

Съответствие №14 12
0123 А 094

C08082030200015

0.0000

Двукухнен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в пресърдие и камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейсикране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 удл/ мин. с плавно повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсърдни ритми със свърх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години + предсърден биопирен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващ; с дължина 53 см.; диаметър 5,9F + камерен биопирен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващ; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с DMR

282

DDDR

брой

15.00

Двукухнен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7,5V и 1,5 ms; нощтна честота; нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; максимална сензорна честота 180 удл/мин. с плавно повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсърдни ритми със свърх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; Ур зиррегзон алгоритъм за избягване на излишна стимулация на дясна камера; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; възможност за програмиране чрез радио-честотна телеметрия; живот на батерията 11,8 години;

1 Интерагро 90 ЕООД

Sensia DR, Medtronic Inc

ДА

11130239709855

C08082050000034

0.0000

Двукухнен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7,5V и 1,5 ms; нощтна честота; нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препро

2 МЕДИХЕЛП ЕООД

Epicor 4 DR, BIOTRONIK SE &
Co.KG, ГерманияДА ОТ
СТР.483-484Декларация за
съответствие №16 06
0123 А 015, Сертификат
на ЕО №17 16 06 10275
392

C08082050000033

0.0000

Двукухнен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7,5V и 1,5 ms; нощтна честота; нощтна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; максимална сензорна честота 180 удл/мин. с плавно повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсърлни ритми със свърх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; Ур зиррегзон алгоритъм за избягване на излишна стимулация на дясна камера; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; възможност за програмиране чрез радио-честотна телеметрия; живот на

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторнзация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

283 **DDDR комплект** **100.00**

Двуухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър): максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7.5V и 1.5 ms; ноштна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин.; с плано повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсърдни аритмии със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмејкър-медиирана тахикардия; Ур зирргезал алгоритъм за избягване на излишна стимулация на дясна камера; специална странична съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен претед; възможност за програмиране чрез радио-честотна телеметрия; живот на батерията 11,8 години + предсърден биополярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 53 см.; диаметър 5,9F + камерен биополярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с YMP

1	МЕДИХЕЛП EOOD	Enticos 4 DR + Solia + Solia. VIOTRONIK SE & Co.K	ДА ОТ СТР.483-484	Декларация за съответствие №16 06 0123 A 015, Сертификат на EO №17 16 06 10275 392, Сертификат на EO № 17 14 10 10275 360, Декларация за съответствие №14 12 0123 A 094	C08082030100033	0.0000
---	----------------------	--	------------------------------------	---	-----------------	---------------

Двуухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър): максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7.5V и 1.5 ms; ноштна честота; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на приоритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин.; с плано повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсърдни аритмии със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмејкър-медиирана тахикардия; Ур зирргезал алгоритъм за избягване на излишна стимулация на дясна камера; специална странична съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен претед; възможност за програмиране чрез радио-честотна телеметрия; живот на батерията 11,8 години + предсърден биополярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 53 см.; диаметър 5,9F + камерен биополярен електрод; електродите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с YMP

284 **CRT** **2.00**

Триухинен пейсмејкър с два вида честотна адаптация; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прага на захващане в дясно предсърдие; дясна камера и лява камера с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с: Most e switch и 2:1 lock in; Wenckebach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера; възможност за програмируема предсърдна неизвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; автоматична проверка и програмиране на поляритета на електродите; запей на ЕСМ 20 записа по 10 сек. всеки; защита срещу пейсмејкър-медиирана тахикардия; живот на батерията 8,8 години при номинални параметри;

1	Интерагро 90 EOOD	Conulta CRT-P, Medtronic Inc	ДА	11130239709855	B12121030000017	0.0000
---	--------------------------	------------------------------	-----------	----------------	-----------------	---------------

Триухинен пейсмејкър с два вида честотна адаптация; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера; 3 вида честоти и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автома

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторгзация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	код по НЗСК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

2	МЕДИХЕЛП ЕООД	Елпна 8 НФ-Г, ВЮТРОНИК SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ	СТР.483-484	Декларация за 0123 А 020, Сертификат на ЕО № 17 14 03 10275 334	В12121030000006	0.0000
---	---------------	---	-------	-------------	--	-----------------	--------

Трикухиннен пейсмейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера; 3 вида честотни и 3 вида АУ хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прата на захващане в дясно предсърдие, дясна камера и лява камера с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с:Moste switch и 2:1 lock in; Wenckebach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера, възможност за програмируема предсърдна неинвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; автоматична проверка и програмиране на полиритета на електродите; запей на IECM 20 записа по 10 сек. всеки; защита срещу пейсмейкър-медлирана тахикардия; живот на батерията 8,8 години при номинални параметри.

285 CRT комплект

2.00

Трикухиннен пейсмейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера; 3 вида честотни и 3 вида АУ хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прата на захващане в дясно предсърдие, дясна камера и лява камера с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с:Moste switch и 2:1 lock in; Wenckebach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера, възможност за програмируема предсърдна неинвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; автоматична проверка и програмиране на полиритета на електродите; запей на IECM 20 записа по 10 сек. всеки; защита срещу пейсмейкър-медлирана тахикардия; живот на батерията 8,8 години при номинални параметри.

1	Интератро 90 ЕООД	Consulta CRT-P + Atain Ability/MRI+ CapSure/MRI	ДА		1130239709855 / 17150739709987 / 2007841TE08 / 2007841TE16 / 253.100	В12121010000030	0.0000
---	-------------------	--	----	--	---	-----------------	--------

Трикухиннен пейсмейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера; 3 вида честотни и 3 вида АУ хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автома

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Организация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗК	цена
2	МЕДИХЕЛП ЕООД	Epinsa 8 HF-T + Sepius + Sofia + Sofia + Selecta	ДА ОТ СРД.483.484	0123 А 020, Сертификат на ЕО № 17 14 03 10275	334, Сертификат на ЕО № 17 14 01 10275 333,	Декларация за съответствие № 1403	В12121010000021	0.0000	
				0123 А 017, Сертификат на ЕО № 17 14 10 10275	360, Декларация за съответствие №14 12	Декларация за съответствие № 14 02			
				0123 А 094,					

Трикухилен пейскейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на лясна камера. 3 вида честотни и 3 вида АУ хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прага на захващане в лясна предсърдие, лясна камера и лява камера с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с: Mosle switch и 2:1 lock in, Westerbach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера; възможност за програмируема предсърдна неинвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; автоматична проверка и програмиране на поларитета на електролите; запис на EGM 20 записа по 10 сек. всеки; защита срещу пейскейкър-медиирана тахикардия; живот на батерията 8,8 години при номинални параметри + предсърден биополярен електрод; електролите са от платина/ иридий с фрактална иридий с силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 53 см.; диаметър 5,9F + камерен биополярен електрод; електролите са от платина/ иридий с фрактална структура; силиконова изолация и полиуретаново покритие; стероид излъчващи; с дължина 60 см.; диаметър 5,9F; съвместими с ZMP + лявокамерен електрод, фрактална структура; наличен в три дължини до 95 см.; може да се пасира или по системата по водач; съвместим със ZMP + интродюсери за катетриране на коронарен синус по телескопичната техника; осем различни кривки; дължина до 55 см; катетрите са вътрешен диаметър 7,3F и хидрофино покритие вътрешно покритие за по-лесно пасиране на електрода; интгрирана в дръжката хемостатична клапа, която се реже заедно с целния катетър + катетри за достъп до коронарния синус по телескопичната техника; два вътрешни катетъра с дължина 50 и 90; дължина до 69 см; вътрешен диаметър от 5,4F с хидрофино покритие и през тях може да се имплантира електрод по-малък от 5F.

286

VDD ICD

2.00

Еднокухилен кардиовертердефибрилатор с пълна предсърдна диагностика; разпознава UT възможна на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на UT; VF детекция и редетекция; SMART (Двукухилен) алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардии и класифицирането им ; запис на EGM при предсърдни епизоди; алгоритъм за измерване на прага на камера и препрограмирането ѝ; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; VDD режим на стимулация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърз и рамп; възможност за избор на поларитета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса; програмируема енергия на първите два шока; макс.енергия 40 джаула; възможност да се програмира до 8 шока във всяка зона; запис на триканален EGM; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг и програмиране чрез радио-честотна телеметрия + квадриполярен шокъв електрод с плаващ предсърден канал; силиконова изолация, изометричен диаметър 7,8 F; флексибилен връх; кортикостероидни резервоари за намаляване на възпалението; фрактална повърхност; бърз пост-шок сензинг; Дължини 65 и 75 см; max 20 завъртания до пълно отваряне на спиралата от 1,8mm

1 МЕДИХЕЛП ЕООД

Иота 5 VR-T-DX + Protego DX,
VIOTRONIK SE & Co.K

ДА ОТ
СТР.483-484

Сертификат на ЕО №17
14 10 10275 349,
Декларация за

B12122010000030

0.0000

Сертификат на ЕО №17
14 10 10275 349,
Декларация за
0123 A 033, Декларация
за съответствие №16 10
0123 A 029, Сертификат
на ЕО №17 15 11 10275
379

Еднокухинен кардиовертърдефибрилатор с пълна предсърдна диалгностика, разпознава UT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на UT; VF дестекция и редетекция; персистиране на UT; VF дестекция и редетекция; SMART (двукухинен) алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардитии и класифицирането им; запис на ЕСГМ при предсърдни епизоди; алгоритъм за измерване на прага на камера и препрограмирането ѝ; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера, честотна адаптация; алгоритъм за избягване на излишното стимулиране на лявата камера, честотна адаптация; алгоритъм за избягване на излишното стимулиране на дясната камера, честотна адаптация; алгоритъм за избягване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност за подбор на полиаритетата и формата на вълната при шок; избор на посоката на поведжване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност да се програмираат до 8 шока във всяка зона; запис на триканален ЕСГМ; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг и програмиране чрез радио-честотна телеметрия + вадрилопирен шокос електрод с плаващ предсърден канал; силиконова изолация, изометричен диаметър 7,8 F; флексибилен връх, кортикастероидни резервоари за намаляване на възпаденето, фрактална повърхност, бърз пост-шок сензинг, дължини 65 и 75 см, макс 20 завъртания до пълно отвардане на спиралата от 1,8мм

287

ICD ЕДНОКУХИННО

2.00

Еднокухинен кардиовертърдефибрилатор, разпознава UT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на UT; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардитии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера, честотна адаптация; алгоритъм за избягване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност за избор на полиаритетата и формата на вълната при шок; избор на посоката на поведжване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност да се програмираат до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на ЕСГМ; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг

1 Интеграго 90 ЕООД

ПРОТЕСТА VR, Medtronic Inc

ДА

II130239709855 /
17120739709825

B12122030000016

0.0000

Еднокухинен кардиовертърдефибрилатор, разпознава UT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на UT; VF дестекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардитии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на

2 МЕДИХЕЛП ЕООД

Иота 3 VR-T, VIOTRONIK SE &
Co.KG, Германия

ДА ОТ
СТР.483-484

Сертификат на ЕО №17
14 10 10275 349,
Декларация за
съответствие №16 10
0123 A 033,

B12122030000011

0.0000

Еднокухинен кардиовертърдефибрилатор, разпознава UT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на UT; VF дестекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардитии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на лявата камера, честотна адаптация; алгоритъм за избягване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност за избор на полиаритетата и формата на вълната при шок; избор на посоката на поведжване на тахикардитите с бърст и рамп; възможност да се програмираат до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на ЕСГМ; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производаitel	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗСК	цена
---------	-----	---	------------	-------------------------------	-------	------------	-------------	------

288 ИСД Еднокухинно в комплект с електрод **2.00**

Еднокухинен кардиоверттердефибрилатор: разпознава УТ въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ, VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на диската камера, честотна адаптация; алгоритъм за безбедово погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Cap, RV-Cap, RV-SVC, програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмира до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на ECGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг + шокъв електрод; силиконова изолация; изометричен диаметър 7,8 F; флексибилен връх, кортикостероидни резервоари за намаляване на възпалението; фрагментна повърхност; бърз пост-шок сензинг; дължини 65 и 75 см; макс. 20 завъртания до пълно отваряне на спиралата от 1,8мм

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	Иота 3 VR-T + Protego, VIOTRONIK SE & Co.KG, Гер	ДА ОТ СТР.483-484	Сертификат на ЕО №17 14 10 10275 349, Декларация за съответствие №16 10 0123 А 033, Декларация за съответствие №16 10 0123 А 029, Сертификат на ЕО №17 15 11 10275 379	B12122010000029	0.0000
---	---------------	--	----------------------	--	-----------------	--------

Еднокухинен кардиоверттердефибрилатор; разпознава УТ въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ, VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на диската камера, честотна адаптация; алгоритъм за безбедово погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Cap, RV-Cap, RV-SVC, програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмира до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на ECGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг + шокъв електрод; силиконова изолация; изометричен диаметър 7,8 F; флексибилен връх, кортикостероидни резервоари за намаляване на възпалението; фрагментна повърхност; бърз пост-шок сензинг; дължини 65 и 75 см; макс. 20 завъртания до пълно отваряне на спиралата от 1,8мм

289 Адаптор за свързване на електрод тип А1 -N. **4.00**

Адаптор за свързване на електрод тип А1 -N.

1	МЕДИХЕЛП ЕООД	А1-N, VIOTRONIK SE & Co.KG, Германия	ДА ОТ СТР.104-105	Декларация за съответствие № 14 06 0123 А 053, Сертификат на ЕО № 17 14 06 10275 330	не е приложимо	0.0000
---	---------------	--------------------------------------	----------------------	--	----------------	--------

Адаптор за свързване на електрод тип А1 -N.

290 Адаптор за свързване на електрод тип А1 -B. **4.00**

Адаптор за свързване на електрод тип А1 -B.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен документ	Марка	Количество	Код по НЗСК	Цена
1	МЕДИХЕЛП ЕООД	VENI7, OSURKA AG, Германия	ДА ОТ СТР. 100-101		Сертификат на ЕО за изпитване на дизайн CE 534294, Декларация за съответствие от 04.08.2016	не е приложимо		0.0000

Адаптор за свързване на електрод тип А1 - В.

291 Пациентен кабел за измерване на параметри на стимулация и сензиране брой 20.00

Пациентен кабел за измерване на параметри на стимулация и сензиране - съвместим с програматор Medtronic.

1	Интерагро 90 ЕООД	Surgical cable with Alligator Clips - 5832S Medtr	ДА	Q1N16123970901071	не е приложимо		0.0000
---	-------------------	---	----	-------------------	----------------	--	--------

Пациентен кабел за измерване на параметри на стимулация и сензиране - съвместим с програматор Medtronic.

292 Трансвенозни електроди с батонче на върха брой 40.00

Трансвенозни електроди с батонче на върха 5Fi 6F за временна електрокардиостимулация.

1	"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД	Netios; Осурка АГ	1033	3811236СЕ02			0.0000
---	-----------------------	-------------------	------	-------------	--	--	--------

Трансвенозни електроди с батонче на върха 5Fi 6F за временна електрокардиостимулация.

2	Б.Браун Медикал ЕООД	Eledup Fs; В. Вташ Melsungen AG	ДА	G1150412974422			0.0000
---	----------------------	---------------------------------	----	----------------	--	--	--------

Трансвенозни електроди с батонче на върха 5F за временна електрокардиостимулация.

3	МЕДИХЕЛП ЕООД	ТС, VascoMed GmbH, Германия	ДА ОТ СТР. 102-103		Декларация за съответствие № 13 09 0123 М 019, Сертификат на ЕО G7 13 07 19742 069		0.0000
---	---------------	-----------------------------	--------------------	--	--	--	--------

Трансвенозни електроди с батонче на върха 5Fi 6F за временна електрокардиостимулация.

Позиция	Име	Търговско наименование и име на производителя	Оторизация	№ на сертификационен Документ	Марка	Количество	Код по НЗК	Цена
4	"Булмед 2000" ЕООД	Rascal 40176X-St. Jude Medical	ДА, СТР. 342-344	ЕС сертификат №СЕ569561/29.02.2016 г. и декларация за съответствие от 21.03.2011 г.			С090900000000002	0.0000

Биоплярен пейсинг катетър с балон, прав, дължина – 110см, размер – 5F, междусектрално разстояние – 1 см.

296 Дезигле-пилуей Брой 160.00

Дезигле-пилуей размер 7, 8 и 9 F с дължина 12 см., дилататор с дължина 19 см.

1	Интерагро 90 ЕООД	Reclable Percutaneous Lead Introducer (PLI) - 6207	ДА	17120739709830		не е приложимо		0.0000
---	-------------------	--	----	----------------	--	----------------	--	--------

Дезигле-пилуей размер 7, 8 и 9 F с дължина 12 см., дилататор с дължина 19 см.

2	Б.Браун Медикал ЕООД	Intadup Teat-Away, V. Ваши Meisungen AG	ДА	G1150412974422				0.0000
---	----------------------	---	----	----------------	--	--	--	--------

Дезигле-пилуей размер 7, 8 и 9 F с дължина 12 см., дилататор с дължина 19 см.

3	"Булмед 2000" ЕООД	Reel Away 405XXX-St. Jude	ДА, СТР. 342-344	ЕС сертификат №СЕ548213/23.02.2016 г. и декларация за съответствие от 25.01.2011 г.				0.0000
---	--------------------	---------------------------	------------------	--	--	--	--	--------

Характеризират се с добра транзитност, която позволява по-малко травмиране на кръвоносния съд и обхваща се обвивка. Вътрешен диаметър на канала на интродюсера от 6-12 F, използвана дължина на интродюсера 14 см, максимален диаметър на водача 0,038".

297 Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA Брой 6.00

Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA на фирма Medtronic

1	Интерагро 90 ЕООД	Analyzer Surgical cable with Alligator Clips - 229	ДА	Q1N16123970901071		не е приложимо		0.0000
---	-------------------	--	----	-------------------	--	----------------	--	--------

Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA на фирма Medtronic

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Отризация	№ на сертификационен документ	Марка	количество	Код по НЗОК	цена
298	Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA модел РК-1	Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA модел РК-141 на фирма Вютопик.					Брой 6.00		
1	МЕДХЕЛП ЕООД	РК-141, ВЮТРОНИК SE & СО.КГ, Германия	ДА ОТ СТР.104-105	Сертификат на ЕО №17 15 04 10275 370, Декларация за съответствие № 15 05 0123 А 015	не е приложимо	0.0000			
Пациентен кабел за измерване на параметрите съвместим с PSA модел РК-141 на фирма Вютопик.									
299	Пациентен кабел за PSA с 2-rip конектор, съвместим за работа с програматори 3150 и Мерлин /SJM/	Пациентен кабел за PSA с 2-rip конектор, съвместим за работа с програматори 3150 и Мерлин /SJM/.					Брой 6.00		
1	"Булмед 2000" ЕООД	Merlin PSA Patient Cable 40511.-St	ДА ОТ <u>344</u>	ЕС сертификат №17140514607185/01.09, 2014 г. и декларация за съответствие от 22.08.2014 г.		0.0000			
Пациентен кабел за PSA съвместим за работа с програматори 3150 и Мерлин. 2-rip пациентен кабел									
300	PSA съвместим с програматор Мерлин.	PSA съвместим с програматор Мерлин.					Брой 2.00		
1	"Булмед 2000" ЕООД	PSA EX3100-St. Jude Medical	ДА ОТ <u>344</u>	ЕС сертификат №17140514607185/01.09, 2014 г. и декларация за съответствие от 22.08.2014 г.		0.0000			
Магнитна глава PSA EX3100, която е необходима за осъществяване на PSA функцията на програматор Мерлин									

Позиция	Име	Доставчик	Търговско наименование и име на производителя	Оторгизация	№ на сертификата/ионен документ	Марка	Количество	Код по НЗОК	Цена
---------	-----	-----------	---	-------------	---------------------------------	-------	------------	-------------	------

303 **Електроди за временен пейс** **Брой** **50.00**

Електроди за временна стимулация, изработени от полиуретан. 5 F диаметър и 110 сантиметра дължина. Форма на върха – прав. Два електрода на разстояние 10 милиметра един от друг. Електродът на върха е с площ 19 мм², проксималният електрод е с площ 15 мм². Конекторите към устройството са два – стандартни по 2 мм. Има вариант с изработен латексов балон на върха за по-лесен достъп. Той е с обем 1 cc и е с диаметър 8 мм.

1 **Б.Браун Медикал ЕООД** Еледуп F5/ Еледуп2 F5, В. Вршиш **ДА** G1150412974422 C09090000000009/ 0.0000
Melsungen AG C09090000000010

2 **"НОВИМЕД КАРДИО" ЕООД** ТВ-ИХ; Озурка АГ **1033** 3811236СЕ02 0.0000
Електроди за временна стимулация, изработени от полиуретан. 5 F диаметър и 110 сантиметра дължина. Форма на върха – прав. Два електрода на разстояние 10 милиметра един от друг. Електродът на върха е с площ 19 мм², проксималният електрод е с площ 15 мм². Конекторите към устройството са два – стандартни по 2 мм. Има вариант с изработен латексов балон на върха за по-лесен достъп. Той е с обем 1 cc и е с диаметър 8 мм.

3 **"Булмед 2000" ЕООД** Расел 40176X-St. Jude Medical **ДА, СТР. 342-344** ЕС сертификат №СЕ569561/29.02.2016 г. C09090000000002 0.0000
Електроди за временна стимулация, изработени от полиуретан. 5 F диаметър и 110 сантиметра дължина. Форма на върха – прав. Два електрода на разстояние 10 милиметра един от друг. Електродът на върха е с площ 19 мм², проксималният електрод е с площ 15 мм². Конекторите към устройството са два – стандартни по 2 мм. Има вариант с изработен латексов балон на върха за по-лесен достъп. Той е с обем 1 cc и е с диаметър 8 мм.

Витопигрен пейсинг катетър с балон, прав, дължина – 110cm, размер – 5F, междуелектродно разстояние – 1 см.

КОМИСИЯ:

Предсе **ЗАЛИСЕНА**
ИНФОРМАЦИЯ
.....(Д-р Галина Гарева)

Членове
RD
21.8.07

1. ... **33** (Д-р Сибилга Маринова)

2. ... (Д-р Александър Александров)

3. ... (Д-р Мирослав Ганев)

4. ... (Силвия Печева)

(Handwritten marks)