

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

„Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново“, публикувана в Регистъра на обществени поръчки на Агенция за обществени поръчки под номер 00052-2019-0002

Позиция	Име	Мярка	количество	цена		
Доставчик	Търговско наименование и име на проиводител	Оторизация	№ на сертификационен документ	Код по НЗОК		
1	Интродюсер тип I		брой 1500,00			
	Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скосен 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, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,018" 0.021",0.025" водач					
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS INTRODUCER II TRANSRADIAL KITКат. №: RT	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
	Интродюсер сет с хидрофилно покритие и скосен 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, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,018" 0.021",0.025" водач					
2	Интродюсер-сет II		брой 300,00			
	Интродюсер дезиле с феморален достъп с хемостатична клапа , атраматичен дилататор с щракваща конектор система. Материал полиуретан. Съвместим с 0,035"-0,038"водачи . Диаметър 4fr , 5 fr, 6 fr , 7, 8 fr.					
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Prelude / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
	Интродюсер дезиле с феморален достъп с хемостатична клапа , атраматичен дилататор с щракваща конектор система. Материал полиуретан. Съвместим с 0,035"-0,038"водачи . Диаметър 4fr , 5 fr, 6 fr , 7, 8 fr.					
3	Интродюсер тип III		брой 100,00			
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- М коут дериват и скосен 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, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,025" 0.035",0.038" водач					
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS INTRODUCER II STANDARD KITКат. №: RTR..	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
	Сетове за трансфеморален достъп: интродюсер сет с хидрофилно покритие- М коут дериват и скосен 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, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,025" 0.035",0.038" водач					
4	Интродюсер тип IV		Брой 400,00			
	Интродюсер сет за радиален достъп с външен диаметър 4 Fr, 5 Fr /2.46 мм/ и 6 Fr и вътрешен диаметър 5Fr, 6 Fr /2.22 мм/ и 7 Fr за минимална инвазивност и AD Носк коронарна ангиопластика, хидрофилно покритие "М coat", скосен връх на дилататора; размер 6 Fr; дължина 100 мм, 160 мм "cross-cut"силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0.021" , 0.025" водач/дилататор с метална или Сърфло тип игла.					
1	"ЕКОС Медика" ООД	GLIDESHEATH SLENDER Кат. №: RTS...TERUMO Corporat	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
	Интродюсер сет за радиален достъп с външен диаметър 4 Fr, 5 Fr /2.46 мм/ и 6 Fr и вътрешен диаметър 5Fr, 6 Fr /2.22 мм/ и 7 Fr за минимална инвазивност и AD Носк коронарна ангиопластика, хидрофилно покритие "М coat", скосен връх на дилататора; размер 6 Fr; дължина 100 мм, 160 мм "cross-cut"силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0.021" , 0.025" водач/дилататор с метална или Сърфло тип игла.					
6	Диагностичен водач тип II		брой 900,00			
	Стандартен водач - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет. Неръждаема стомана с тефлоново покритие. Наличие на специален T-J връх за минимизиране на травми. Прав и извит - с радиус на кривка: 1.5, 3, 7.5, 15mm. Диаметър: .018/.021/.025/.032/.035/.038". Дължина: 150/175/260cm					
1	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ.ВОДАЧ /Emerald x1 502*** / CORDIS CORPORATION	<u>да / стр. № 42</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO		0,0000

Сертификат № CE
00340/20.11.2014 ;
Декларация за
съответствие 10645976

2	Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет, прав и извит ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Standard Wire Guide / COOK Medical <u>ДА</u>	4000228/A	n/a	0,0000
8	Стандартен водач - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет. Неръждаема стомана с тефлоново покритие. Наличие на специален T-J връх за минимизиране на травми. Прав и извит - с радиус на кривка: 1.5, 3, 7.5, 15mm. Диаметър: .018/.021/.025/.032/.035/.038". Дължина: 150/175/260cm Диагностичен водач тип IV		брой	500,00	
1	Периферен водач с размери – от 0,018";0.021;0.025;0.028;0.032; 0,035";0,038", Дължина от 30 до 450 см.Неръждаема стомана с PTFE покритие, прав и J тип с радиус 1,5-3-6-15mm. Дистална флексибилна дължина -4.5 см. флексибилен връх. Твърдост на shaft – стандартен, твърд, екстра твърд, супер твърд. „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Търговско наименование: Seldinger Guide Wire H/X/X	<u>ДА - стр. №</u> <u>18-19</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат за съответствие на EO) с № DGM - 727 от 14.09.2017, издаден от Нотифициран орган: Presafe Denmark A/S;	0,0000
9	Периферен водач – стерилен и непирирогенен, с четири различни степени на опора - стандартен, твърд, екстра твърд, супер твърд, прав или J-тип с радиус на кривката - 1,5mm, 3mm, 6mm, 15mm, с диаметър - 0.018", 0.021", 0.025", 0.028", 0.032", 0.035", 0.038", с атраматичен връх, дистална флексибилна дължина - 4,5cm флексибилен връх, с дължина - от 30cm до 450cm, направен от неръждаема стомана (stainless steel) с тефлоново покритие PTFE. Диагностичен водач тип IV		брой	300,00	
1	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангулиран и прав „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Търговско наименование: Poseidon Hydrophilic Guide	<u>ДА - стр. №</u> <u>18-19</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат за съответствие на EO) с № DGM - 727 от 14.09.2017, издаден от Нотифициран орган: Presafe Denmark A/S;	0,0000
2	Хидрофилен диагностичен водач с атраматичен връх с диаметър 0.018", 0.025", 0.032", 0.035", 0.038", прав или ангулиран, с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет, с дължина 30-180cm, с хидрофилно покритие. "ЕКОС Медика" ООД	REDIFOCUS GUIDWIRE МКат. №: RMEŞ...TERUMO Corpор	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № N/A HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	0,0000
10	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангулиран и прав Диагностичен водач тип V		брой	100,00	
1	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ 220-260cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" "ЕКОС Медика" ООД	REDIFOCUS GUIDWIRE МКат. №: RFG...TERUMO Corpора	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № N/A HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	0,0000
11	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ 220-260cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" Диагностичен водач тип VI		брой	200,00	
1	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангулиран и прав, Stiff Shaft "ЕКОС Медика" ООД	REDIFOCUS GUIDWIRE МКат. №: RFG...TERUMO Corpора	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № N/A HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	0,0000
12	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангулиран и прав, Stiff Shaft Диагностичен водач тип VII		брой	20,00	
	Диагностични водачи 0.035/ 180cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", Bolia type				

1	"ЕКОС Медика" ООД	REDIFOCUS GUIDWIRE МКат. №: RFG...TERUMO Corpora	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
13	<p>Диагностични водачи 0.035/ 180cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", Bolia type</p> <p>Диагностичен водач тип VIII</p> <p>Диагностични водачи 0.035-0.038/ 180 или 300cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", J - 1.5mm</p>			брой	100,00	
1	"ЕКОС Медика" ООД	REDIFOCUS GUIDWIRE МКат. №: RFG...TERUMO Corpora	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
14	<p>Диагностични водачи 0.035-0.038/ 180 или 300cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", J - 1.5mm</p> <p>Диагностичен водач тип IX</p> <p>0,035"/150,180, 260 cm 1,5 mm J тип Rosen</p>			брой	50,00	
1	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ.ВОДАЧ Emerald x1 502*** / CORDIS CORPORATION	<u>да / стр. № 42</u>	Сертификат за per. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10645976		0,0000
15	<p>Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет, твърд/ ултра-твърд</p> <p>ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД</p> <p>0,035"/150,180, 260 cm 1,5 mm J тип Rosen</p>			4000228/A	n/a	0,0000
15	<p>Диагностичен водач тип X</p> <p>Периферен амплац водач с PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие от неръждаема стомана - твърд/екстра-твърд/ултра-твърд. Конфигурации: прав/ангулиран с различна кривка в мм: 3/7.5. Дължини: 150/180/260 cm. Диаметър: .025"/.032"/.035"/.038".</p>			брой	100,00	
1	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ.ВОДАЧ Emerald x1 502*** / CORDIS CORPORATION	<u>да / стр. № 42</u>	Сертификат за per. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10645976		0,0000
16	<p>Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет, твърд/екстра-твърд/ултра-твърд, прав и извит</p> <p>ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД</p> <p>Amplatz Stiff-ES-US / COOK Medical</p> <p>Периферен амплац водач с PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие от неръждаема стомана - твърд/екстра-твърд/ултра-твърд. Конфигурации: прав/ангулиран с различна кривка в мм: 3/7.5. Дължини: 150/180/260 cm. Диаметър: .025"/.032"/.035"/.038".</p>			4000228/A	n/a	0,0000
16	<p>Диагностичен водач тип XI</p> <p>Диагностичен водач с movable core J 0.035"/150 cm</p>			брой	200,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Movable Core Wire Guides / COOK Medical		4000228/A	n/a	0,0000
2	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ.ВОДАЧ Emerald .035 150 J x1 502**** / CORDIS	<u>да / стр. № 42</u>	Сертификат за per. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10645976		0,0000
18	<p>Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет</p> <p>Б. Браун Медикал ЕООД</p> <p>ANGIODYN GUIDEWIRE J3 MC FS 150 035, 5050235 / B.</p> <p>Диагностичен водач с movable core J 0.035"/150 cm</p>		<u>да- стр.39-41</u>	G1151112974427		0,0000
18	Диагностичен водач тип XIII			брой	20,00	

	Диагностични водачи 0.038/180 с максимална опора extra stiff				
1	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Търговско наименование: Seldinger Guide Wire Extra	<u>ДА - стр. №</u> <u>18-19</u>	1/CE Сертификат (Сертификат за съответствие на ЕО) с № DGM - 727 от 14.09.2017, издаден от Нотифициран орган: Presafe Denmark A/S;	0,0000
	Диагностичен водач – стерилен и непиrogenен, с максимална опора "extra stiff", прав или J-тип, с диаметър - 0.038", с атравматичен връх, с дължина - 180cm, направен от неръждаема стомана (stainless steel) с тефлоново покритие PTFE.				
2	"Софарма Трейдинг" АД	ДИАГ.ВОДАЧ Emerald x1 502*** / CORDIS CORPORATION	<u>да / стр. № 42</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10645976	0,0000
	Emerald - PTFE (polytetrafluoroethylene) покритие, лесно оформяне с пръсти и J-Памет, твърд/ултра-твърд				
19	Диагностичен водач тип XIV			брой	200,00
	Водач с ултра гладко PTFE (тефлон) покритие от неръждаема 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; 0.635; 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 Прав и Тип J; Модел Newton - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав Модел New Bentson - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав; Модел Heavy Duty Fixed Core – тефлоново покритие; в мм диаметър 0.889; дължина в см – 150; Модел Rosen Heavy Duty - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав				
1	Маримпекс-7 ЕООД	Starter Guidewire	<u>да 19-30 стр.</u>	252.1049 NSAI	0,0000
	Водач с ултра гладко PTFE (тефлон) покритие от неръждаема 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; 0.635; 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 Прав и Тип J; Модел Newton - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав Модел New Bentson - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав; Модел Heavy Duty Fixed Core – тефлоново покритие; в мм диаметър 0.889; дължина в см – 150; Модел Rosen Heavy Duty - диаметър в мм 0.889; дължина в см – 150; гъвкав				
20	Диагностичен водач тип XV			брой	600,00
	Диагностични водачи 0,035-0,038"с размери – дължина 150-260см,прави, J-тип, тефлоново покритие				
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	InQwire / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
	Диагностични водачи 0,035-0,038"с размери – дължина 150-260см,прави, J-тип, тефлоново покритие				
2	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Търговско наименование: Seldinger Guide Wire S/J-C	<u>ДА - стр. №</u> <u>18-19</u>	1/CE Сертификат (Сертификат за съответствие на ЕО) с № DGM - 727 от 14.09.2017, издаден от Нотифициран орган: Presafe Denmark A/S;	0,0000
	Стандартен диагностичен водач с диаметър 0.035-0.038", прав и J-тип, с атравматичен връх, дължина 150-260cm, направен от неръждаема стомана (stainless steel) с тефлоново покритие PTFE.				
21	Ангиографски диагностичен катетър тип I			брой	1300,00
	Диагностичен катетър за коронарография с радиален достъп, 4,5 и 6F, дължина 100-110 см, 1 и 2 странични отвора на катетъра , криви тип Tiger и Jacky				
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS OPTITORQUE (Cardiology)Kat. № RH...TER	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № N/A HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland	0,0000

22	<p>Диагностичен катетър за коронарография с радиален достъп, 4,5 и 6F, дължина 100-110 см, 1 и 2 странични отвора на катетъра, криви тип Tiger и Jacky</p> <p>Ангиографски диагностичен катетър тип II брой 300,00</p>		<p>Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини подходящ за работа при трансрадиален достъп- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL, JR, IM, Multipurpose 2 типа криви без и с 2 странични отвора, Amplatz Left, Amplatz Right, Bypass (ляв и десен), Pigtail(прав, ангулиран 145 и 155 градуса) 110 cm</p>	<p>1 "Софарма Трейдинг" АД</p>	<p>ДИАГ.КАТЕТЪР Infini x1 534*** / <u>да / стр. № 54</u></p> <p>CORDIS CORPORATIO</p>	<p>Сертификат за пер. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10529593</p>	<p>0,0000</p>	
	<p>Материал – найлон (vestan); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – неоплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и рентгенопозитивен найлон; THRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
23	<p>ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД брой 300,00</p>		<p>Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини подходящ за работа при трансрадиален достъп- 4,5 и 6F, дължина 100 см, криви тип JL, JR, IM, Multipurpose 2 типа криви без и с 2 странични отвора, Amplatz Left, Amplatz Right, Bypass (ляв и десен), Pigtail(прав, ангулиран 145 и 155 градуса) 110 cm</p>	<p>1 ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД</p>	<p>Performa / Мериг Медикъл, САЩ <u>ДА / СТР.</u></p>	<p>ЕС сертификат CE541900</p>	<p>0,0000</p>	
	<p>Материал – найлон (vestan); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – неоплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и рентгенопозитивен найлон; THRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
24	<p>Ангиографски диагностичен катетър тип III брой 300,00</p>		<p>Диагностичен катетър за коронарография и ангиография сърдечните кухини- 4,5 и 6F, дължина 100 см и 125 см, криви тип JL (поне 4 размера), JR (поне 3 размера), IM, Multipurpose(криви А и В, варианти без и с 2 странични отвора на върха), Amplatz Left (поне 3 размера), Amplatz Right (поне 3 размера), Bypass (ляв и десен), Pigtail(прав, ангулиран 145 и 155 градуса) 110 и 125 cm</p>	<p>1 ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД</p>	<p>Performa / Мериг Медикъл, САЩ <u>ДА / СТР.</u></p>	<p>ЕС сертификат CE541900</p>	<p>0,0000</p>	
	<p>Материал – найлон (vestan); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – неоплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и рентгенопозитивен найлон; THRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
25	<p>Ангиографски диагностичен катетър тип IV брой 300,00</p>		<p>Диагностични катетри с оптимален контрол на усукването, с голям вътрешен лумен. Съвместими за употреба с водач до 0,038", диаметър 4fr, 5 fr, 6 fr, с кривки : BENTSON, KA2, MANI, MIKAELSSON, OSBORN, RBI, RIM, REUTER, BERENSTEIN, HEADHUNTER, HOOK, HOCKEY STICK,, Multipurpose, VERTEBRAL, COBRA, NEWTON, SIMMONS, SHEPHERD HOOK</p>	<p>1 ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД</p>	<p>Performa / Мериг Медикъл, САЩ <u>ДА / СТР.</u></p>	<p>ЕС сертификат CE541900</p>	<p>0,0000</p>	
	<p>Материал – найлон (vestan); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – неоплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и рентгенопозитивен найлон; THRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038"</p>							
26	<p>Ангиографски диагностичен катетър тип V брой 200,00</p>		<p>М-Хидрофилни ангиографски катетри за инжектиране на контраст, емболизационен материал, водачи и микрокатетри- 4F/вътр.лумен-0.041"/ и 5F/вътр.лумен-0.043"/. Единичен SUS braid за 5F и двоен SUS braid за 4F. Специални криви и дължини от 65 см до 150см: прав, ангулиран, вертебрален, Cobra, Yashiro, Simmons, Headhunter, Bentson, J type curve</p>	<p>1 "ЕКОС Медика" ООД</p>	<p>RADIFOCUS GLIDECATH Кат. № RFZ... TERUMO Europe N. <u>Дастр. №278-279</u></p>	<p>CE Сертификат № HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland</p>	<p>N/A</p>	<p>0,0000</p>
	<p>М-Хидрофилни ангиографски катетри за инжектиране на контраст, емболизационен материал, водачи и микрокатетри- 4F/вътр.лумен-0.041"/ и 5F/вътр.лумен-0.043"/. Единичен SUS braid за 5F и двоен SUS braid за 4F. Специални криви и дължини от 65 см до 150см: прав, ангулиран, вертебрален, Cobra, Yashiro, Simmons, Headhunter, Bentson, J type curve</p>							
28	<p>Въвеждащ коронарен катетър тип I брой 800,00</p>		<p>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 кининг-балон техника.</p>	<p>1 Прохелт ЕООД</p>	<p>Launcher, Medtronic <u>да, Medtronic</u></p>	<p>G718033970901184; ISO MD 94974</p>	<p>не</p>	<p>0,0000</p>
	<p>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 кининг-балон техника.</p>							
29	<p>Въвеждащ коронарен катетър тип II брой 100,00</p>							

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, Tiger , 100 см , 125 см 6F MPA, с хидрофилно покритие с изключение на дисталните 7см и проксималните 25см, със и без странични дупки.

1	"ЕКОС Медика" ООД	CLIMBER Кат. № GCP...TERUMO / Pendracare Internat	<u>Дастр. №278- 279</u>	CE Сертификат № HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland	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, Tiger , 100 см , 125 см 6F MPA, с хидрофилно покритие с изключение на дисталните 7см и проксималните 25см, със и без странични дупки.

30 Въвеждащ коронарен катетър тип III

ID 5F = 0.059"; 6F= 0.071", 7F= 0.081"; Terumo Zone технология, вътрешна /стоманени нишки /SUS braid double mesh технология/ за устойчивост при усукване,мек атравматичен връх,специални радиални профили тип Ikarі, Вурас, Tiger с повишена опора за лява и дясна коронарни артерии, М-хидрофилно покритие

1	"ЕКОС Медика" ООД	HEARTRAIL II Кат. № GCK... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278- 279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
---	-------------------	--	-----------------------------	---	-----	---------------

ID 5F = 0.059"; 6F= 0.071", 7F= 0.081"; Terumo Zone технология, вътрешна /стоманени нишки /SUS braid double mesh технология/ за устойчивост при усукване,мек атравматичен връх,специални радиални профили тип Ikarі, Вурас, Tiger с повишена опора за лява и дясна коронарни артерии, М-хидрофилно покритие

31 Въвеждащ коронарен катетър тип IV

Водещи катетри с 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 въртенето. Вътрешно покритие на катетъра с PTFE (polytetrafluoroethylene) и хибридна оплетка от плоски и кръгли 16 нишки от неръждаема стомана. 5F - .056", 6F - .070", 7F- .078", 8F- .088", външно покритие – найлон със син цвят; Мек рентгено позитивен връх (брайт тип) в самия край на катетъра – възможност за избор с дължина 2,5 мм или ултра мек връх с дължина 16 мм. вкл. дължина 125 см

1	"Софарма Трейдинг" АД	ВОД.КАТЕТЪР Vista Brite Tip x1 / CORDIS CORPORATI	<u>да / стр. № 84</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2016 №FM 703044/02.11.2017 ; EO Сертификат № CE 00340/20.11.2014 ; Декларация за съответствие 10723643		0,0000
---	-----------------------	--	-----------------------	---	--	---------------

Vista Brite Tip - Водещи катетри с 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 въртенето. Вътрешно покритие на катетъра с PTFE (polytetrafluoroethylene) и хибридна оплетка от плоски и кръгли 16 нишки от неръждаема стомана. 5F - .056", 6F - .070", 7F- .078", 8F- .088", външно покритие – найлон със син цвят; Мек рентгено позитивен връх (брайт тип) в самия край на катетъра – възможност за избор с дължина 2,5 мм или ултра мек връх с дължина 16 мм.

34 Коронарен дилатационен водач Тип III

Хидрофилно покритие; полимерен връх лесен за оформяне; прав и "J" тип; по-голяма опора ; висок контрол на провеждане; подобрен контрол на усукването; shape методу, диаметър на водача 0,014"; дължини - 185/300см. Имат променен проксимален край, който позволява закрепването "AddWire™ Extension Wire".

1	Маримпекс-7 ЕООД	Guidewire PT2	<u>да 17-26стр.</u>	CE 616288 BSI Healthcare		0,0000
---	------------------	---------------	---------------------	--------------------------	--	---------------

Хидрофилно покритие; полимерен връх лесен за оформяне; прав и "J" тип; по-голяма опора ; висок контрол на провеждане; подобрен контрол на усукването; shape методу, диаметър на водача 0,014"; дължини - 185/300см. Имат променен проксимален край, който позволява закрепването "AddWire™ Extension Wire".

35 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 shape- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40см М-coat дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Floppy - 1.0g, Intermediate-3.6g, Hypercoat - 1.0g, Extra floppy - 0.6g

1	"ЕКОС Медика" ООД	RUNTHROUGH NSKат. №: TW... TERUMO Europe N.V.	<u>Дастр. №278- 279</u>	CE Сертификат № HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
---	-------------------	--	-----------------------------	---	-----	---------------

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 shape- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40см М-coat дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Floppy - 1.0g, Intermediate-3.6g, Hypercoat - 1.0g, Extra floppy - 0.6g

36 Коронарен дилатационен водач Тип V

Водач - PTCA, 0.014 J и прав връх, дистална сърцевина - Duraseel полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat, наличие на спираловиден сегмент, core-to-tip дизайн на върха дължина на дисталния рентгеновпозитивен оплетен сегмент - 30 мм, модифицирана параболична технология на прехода за улеснен

Брой 50,00

достъп и подобен контрол на въртене - responsease технология, три различни степени на опора.

1	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Champion Guide Wire PTCA-CAR-S/J- HY-ST-D/H-014-175	<u>ДА - стр. № 64-65</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат за съответствие на ЕО) с № DGM - 727 от 14.09.2017, издаден от Нотифициран орган: Presafe Denmark A/S;	0,0000
38	Коронарен дилатационен водач Тип VII	Полимерен водач 0,014" за перкутанна транслуменна коронарна ангиопластика, с прав и J-тип връх, с дистална сърцевина от материал Durasteel и полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat. Responsease конструкция на върха за улеснен достъп и подобен контрол на въртене. Наличие на спираловиден сегмент. Core-to-tip дизайн на върха. Рентгенопозитивни дистални 30mm. Три различни степени на опора. Дължина - 175/195/300cm.	брой	80,00	
1	PCP ЕООД	Sion / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим 0,0000
39	Коронарен дилатационен водач Тип VIII	PCP водач, 0.014", 180/300cm; прав връх; добра shape памет; рентгенопозитивна част - 3cm, натоварване на върха - 0.7G, дължина на пружината - 28cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	брой	50,00	
1	PCP ЕООД	Gaia / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим 0,0000
40	Коронарен дилатационен водач Тип IX	PCP водач, 0.014"/0.010", 40 cm хидрофилно SLIP-COAT покритие, рентгенопозитивна spring coil част 15 cm, stainless steel сърцевина, дължина 190 cm и 300 cm; tip load 1.7, 3.5 и 4.5 g.	брой	90,00	
1	PCP ЕООД	Fielder XT / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим 0,0000
41	Коронарен дилатационен водач Тип X	PCP водач, 0.014"към 0.009"; 190/300cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за комплексни лезии и суб-тотални оклузии; рентгенопозитивна част - 16cm, натоварване на върха - 0.8G, дължина на пружината - 16cm; полимерен хидрофилен ръкав - 16cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	брой	30,00	
1	PCP ЕООД	Miracle 4.5 / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим 0,0000
42	Коронарен дилатационен водач Тип XI	PCP водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 4,5G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft	брой	40,00	
1	PCP ЕООД	Miracle 6 / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055	неприложим 0,0000

					и CE сертификат №2107788CE11		
		PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 6.0G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft					
43	Коронарен дилатационен водач Тип XII		Брой	50,00			
	PTCA водач, 0.014"; 180/300cm; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3cm, натоварване на върха - 0.8G, дължина на пружината - 12cm; полимерен хидрофилен ръкав - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft						
	1	PCP EOOD	Fielder FC / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим	0,0000
		PTCA водач, 0.014"; 180/300cm; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3cm, натоварване на върха - 0.8G, дължина на пружината - 12cm; полимерен хидрофилен ръкав - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft					
45	Коронарен дилатационен водач Тип XIV		Брой	30,00			
	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 12.0G, дължина на пружината - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft						
	1	PCP EOOD	Conquest Pro 12 / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим	0,0000
		PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 12.0G, дължина на пружината - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft					
46	Коронарен дилатационен водач Тип XV		Брой	80,00			
	PTCA водач, 0.014"; 180cm; прав и J вариант , подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11cm; SLIP COAT покритие на shaft						
	1	PCP EOOD	UltimateBros3 / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим	0,0000
		PTCA водач, 0.014"; 180cm; прав и J вариант , подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11cm; SLIP COAT покритие на shaft					
47	Коронарен дилатационен водач Тип XVI		брой	40,00			
	PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft						
	1	PCP EOOD	Miracle 12 / Asahi Intecc	<u>да,стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11	неприложим	0,0000
		PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft					
48	Специален катетър тип I		брой	30,00			
	Тромбаспирационен катетър със метално стило.Размери от 5,6,7,8 Френча .Хидрофилно покритие,Рапид ексчейндж сегмент 75мм. Работна дължина 141см. Удължител,30мл спринцовки Луер Лок,40µм филтър. Биосъвместимост по DIN EN ISO 10993-1:2010. Аспирационен лумен при 5 френч 1,06ммX0.83мм.Аспирационен лумен при 6 френч 1,37ммX1.10мм						
	1	"ЕКОС Медика" ООД	ELIMINATEKat. №: EG...TERUMO Europe N.V.	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60106290 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
		Тромбаспирационен катетър със метално стило.Размери от 5,6,7,8 Френча .Хидрофилно покритие,Рапид ексчейндж сегмент 75мм. Работна дължина 141см. Удължител,30мл спринцовки Луер Лок,40µм филтър. Биосъвместимост по DIN EN ISO 10993-1:2010. Аспирационен лумен при 5 френч 1,06ммX0.83мм. Аспирационен лумен при 6 френч 1,37ммX1.10мм					
49	Специален катетър тип II			40,00			

		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 6Fi 92мл/мин за 7F;Дължина при 6F - 140 см; при 7F - 145 см					
1	Прохелт ЕООД	Export, Medtronic	<u>да, Medtronic</u>	CE 596967; MD 94974	ISO	не	0,0000
51	Коронарен микрокатетър тип I				брой	60,00	
		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 6Fi 92мл/мин за 7F;Дължина при 6F - 140 см; при 7F - 145 см					
1	PCP ЕООД	Corsair / Asahi Intecc	<u>да, стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11		неприложим	0,0000
52	Коронарен микрокатетър тип II				брой	20,00	
		Микрокатетър с външен диаметър 2.8Fg, метална оплетка от Tungsten, мек конусовиден връх, хидрофилно покритие, въвместим с водач 0.14"					
1	"ЕКОС Медика" ООД	FINECROSS MGКат. №: NCF... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland		N/A	0,0000
53	Коронарен микрокатетър тип III				брой	20,00	
		Коронарен микро-водещ катетър за хронични оклузии и максимално дистални лезии , SS braid технология осигуряваща изключителна устойчивост, хидрофилен M-coat/без проксималните 60 см/ дължина 130 или 150 см см, ултра нисък дистален профил 1,8F, проксимален профил-2.6F,златен маркер на 0,7мм от върха					
1	PCP ЕООД	Caravel / Asahi Intecc	<u>да, стр.67-68</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MD 696055 и CE сертификат №2107788CE11		неприложим	0,0000
58	PTCA балон тип V				брой	100,00	
		Микрокатетър с ACT ONE precision braided shaf, външен диаметър от 2.8Fg до 1.9Fg., мек конусовиден връх достигащ до 1.4Fg. Хидрофилно покритие на 75 см от върха. Дължина на шифта 135см и 150см					
1	Маримпекс-7 ЕООД	Maverick 2 Monorail PTCA	<u>да 126-135стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V			0,0000
60	PTCA балон тип VII				брой	400,00	
		Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край; Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. TrakTip™ Rebaх® дистален шифт- 150 см дължина на шифта- Диаметри от 1,5 – 4,00 мм; за предилатация;материал на балона - LEAP;Soft Lear за диаметри 1,5/2,0 мм;LEAP™ за диаметри 2,25 мм – 4,0 мм (тип на материала- полиамид) ;лазерно заточен връх; Ro-маркери; трислоен вътрешен ствол; по-флексибилен връх;					
1	Маримпекс-7 ЕООД	EMERGE PTCA Dilatation Catheter MR	<u>да126-135стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V			0,0000
61	PTCA балон тип VIII				брой	250,00	
		Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край; Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. TrakTip™ Rebaх® дистален шифт- 150 см дължина на шифта- Диаметри от 1,5 – 4,00 мм; за предилатация;материал на балона - LEAP;Soft Lear за диаметри 1,5/2,0 мм;LEAP™ за диаметри 2,25 мм – 4,0 мм (тип на материала- полиамид) ;лазерно заточен връх; Ro-маркери; трислоен вътрешен ствол; по-флексибилен връх;					
1	Маримпекс-7 ЕООД	EMERGE PTCA Dilatation Catheter MR	<u>да126-135стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V			0,0000

Дилатационен катетър за ПТКА с балон за високо налягане, Некомплаиентен,подходящ за постдилатация; Материал на балона - Opti-Q™;Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Xtra™) покрития, при различните размери; Работната дължина - 143 cm. 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 ATM за диаметри 2,00мм – 4,00мм и 18ATM за диаметри 4,50мм и 5,00мм;Дължини на балона; 6,00мм,8,0мм, 12,0мм, 15,0мм, 20,0мм и 30,0мм; 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 30,0мм,Подобренa визуализация – платина-иридиеви маркери; Проксимален shaft – 2,1F-2,3F; Дистален shaft – 2,4F-2,7F; Проксималната част на дисталния shaft – 2,7F за всички размери;Quarter size – 24-25atm; Дължина на върха – 1,75мм; Материал на върха – полиамид;

1 **Маримпекс-7 ЕООД** NC Quantum Apex PTCA Dilatation catheter да 126-135 стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V 0,0000

Дилатационен катетър за ПТКА с балон за високо налягане, Некомплаиентен,подходящ за постдилатация; Материал на балона - Opti-Q™;Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Xtra™) покрития, при различните размери; Работната дължина - 143 cm. 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 ATM за диаметри 2,00мм – 4,00мм и 18ATM за диаметри 4,50мм и 5,00мм;Дължини на балона; 6,00мм,8,0мм, 12,0мм, 15,0мм, 20,0мм и 30,0мм; 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 30,0мм,Подобренa визуализация – платина-иридиеви маркери; Проксимален shaft – 2,1F-2,3F; Дистален shaft – 2,4F-2,7F; Проксималната част на дисталния shaft – 2,7F за всички размери;Quarter size – 24-25atm; Дължина на върха – 1,75мм; Материал на върха – полиамид;

63 **PTCA балон тип X** **брой 200,00**

Балон катетър за PTCA. с балон за високо налягане, Некомплаиентен,подходящ за постдилатация; Специален дизайн на върха позволяващ ултра нисък ентри профил 0.43mm (.017");Рентгеноконтрастен маркер (и) от платина - иридий ;Материал на балона с редуцирана дебелина - позволяваща КБТ 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 Fg водещ катетър ; При достигане на максималното сигурно ниво на налягане разширяването на балона е точно 3 % . ; Bi-Segment вътрешен дизайн на shaft; Налични рамери - 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 PTCA Dilatation Catheter (MONORAIL) да 126-135 стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V 0,0000

Балон катетър за PTCA. с балон за високо налягане, Некомплаиентен,подходящ за постдилатация; Специален дизайн на върха позволяващ ултра нисък ентри профил 0.43mm (.017");Рентгеноконтрастен маркер (и) от платина - иридий ;Материал на балона с редуцирана дебелина - позволяваща КБТ 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 Fg водещ катетър ; При достигане на максималното сигурно ниво на налягане разширяването на балона е точно 3 % . ; Bi-Segment вътрешен дизайн на shaft; Налични рамери - 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;

64 **PTCA балон тип XI** **30,00**

RX коронарен балон за пре-дилатация при комплексни лезии и CTO, "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 shaft 1.9 F, дистален shaft – 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** TAZUNA (RYREI)Kat. №: DCRK... Дастр. №278-279 CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland N/A 0,0000

RX коронарен балон за пре-дилатация при комплексни лезии и CTO, "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 shaft 1.9 F, дистален shaft – 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

65 **PTCA балон тип XII** **30,00**

RX-OTW семикомплаент балон катетър подходящ за CTO, Hypotube технология на проксималния край, дистален shaft 2.4-2.6F, проксимален shaft 2.0F, дистална част от полиамид. хидрофилно покритие на дисталната част M Coat- 32 см, ентри-профил 0.40мм за 1.25мм диаметър,съвместим с 5F, а за "kissing balloon " техника "с 6F водещ катетър, дължини 135см,145см и 148см

1 **"ЕКОС Медика" ООД** RYUJIN PlusKat. №: DCRH... Дастр. №278-279 CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland N/A 0,0000

RX-OTW семикомплаент балон катетър подходящ за CTO, Hypotube технология на проксималния край, дистален shaft 2.4-2.6F, проксимален shaft 2.0F, дистална част от полиамид. хидрофилно покритие на дисталната част M Coat- 32 см, ентри-профил 0.40мм за 1.25мм диаметър,съвместим с 5F, а за "kissing balloon " техника "с 6F водещ катетър, дължини 135см,145см и 148см

67 **Медикамент излъчващ балон тип II** **50,00**

Балон катетър за PTCA (MR) с покритие от паклитаксел , 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 шафта на катетъра посочват излизането на върха на балон катетъра от въвеждащия катетър (един на 90 см и два на 100 см). Две рентгенонепрозрачни ленти за наблюдение при флуороскопия; Съвместим с 5F водещ катетър; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate - ATBC

1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД Балон катетър за PTCA (MR) с покритите от паклитаксел, 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 шафта на катетъра посочват излизането на върха на балон катетъра от въвеждащия катетър (един на 90 см и два на 100 см). Две рентгенонепрозрачни ленти за наблюдение при флуороскопия; Съвместим с 5F водещ катетър; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм ² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate - ATBC	BioPath014-35 / Biosensors	1434-MDD-10/2017	B04043000000003	0,0000	
2	Маримпекс-7 ЕООД Балон катетър за PTCA (MR) с покритите от паклитаксел, 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 шафта на катетъра посочват излизането на върха на балон катетъра от въвеждащия катетър (един на 90 см и два на 100 см). Две рентгенонепрозрачни ленти за наблюдение при флуороскопия; Съвместим с 5F водещ катетър; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм ² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate - ATBC	Agent MONORAIL Paclitaxel-Coated PTCA Balloon Cath	да 126-137стр	3817434CE02 DEKRA Certification B.V	B04043000000016	0,0000
3	БУЛМАР МЛ ООД Паклитаксел излъчващ коронарен балон, Transfer Tech технология, покритие с 3 µg/mm ² медикамент, профил на върха 0,016", профил на преминаване от 0,027" до 0,041", съвместим с 0,014" на водача, флексибилни, полимерни, радио контрастни маркери, NP -6 atm, RBP - 16 atm., ABP - 20 atm., размери: диаметър 1.5, 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 4.5 мм, дължина: 10,115,20,25,30 и 40 мм.	ESSENTIAL Лайф Васкулар Дивайсис Биотех Испания	ДА, стр.17 -20	ЕО сертификат за изпитване на дизайна, съгласно директива 93/42/ЕО сертификат № 2013 11 0806 EDвалиден 21/07/2017 -20/07/2022 издаден отАгенция за лекарствните и санитарните продукти на Испания; ЕО сертификат за система за цялостно осигуряване на к	B04043000000026	0,0000

70

Коронарен медикамент излъчващ стент тип II

брой 100,00

Медикамент-излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимус А9 с дозировка 15.6 µg/mm² - аблуминално покритие. Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина на стратове 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 см от върха, Профил на преминаване на лезия :0.018"/0.46mm, Диаметър на шафт: Проксимално 2.0F, Дистално 2.6/2.8F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 см; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mmHg. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56mm

Дължина: 8/11/14/18/24/28/33/36mm; Диаметър: 2.25/2.50/2.75/3.00/3.50 и 4.00mm.

1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД Медикамент-излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимус А9 с дозировка 15.6 µg/mm ² - аблуминално покритие. Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина на стратове 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 см от върха, Профил на преминаване на лезия :0.018"/0.46mm, Диаметър на шафт: Проксимално 2.0F, Дистално 2.6/2.8F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 см; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mmHg. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56mm	BioFreedom / Biosensors	2116857CE05	B04041020000022	0,0000
---	---	-------------------------	-------------	-----------------	--------

2.50/2.75/3.00/3.50 и 4.00mm.

71

Коронарен медикамент излъчващ стент тип III

брой 500,00

Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.Предлага 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 ммНалични 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 със 100 µg/mm² еверолимус Балон: комплиантен, двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен шафт, със скъсен 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 еверолимус.

1	Маримпекс-7 ЕООД	SYNERGY MONORAIL Everolimus-	да 72-81 стр.	3812454CE01 DEKRA	B04041020000027	0,0000
---	-------------------------	------------------------------	---------------	-------------------	-----------------	--------

Eluting Platinum Chrom

Certification B.V

Система за коронарно стентирание с ултра тънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monorail. Предлага 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 със 100 µg/mm² еверолимус. Балон: комплиантен, двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен shaft, със скъсен 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 еверолимус.

72

Коронарен медикамент излъчващ стент тип IV

бр.

500,00

Коронарна стент система, освобождаваща еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monorail; 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; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 140см; Балон: нов двупластов, изработен по иновативна. Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 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, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - 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, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;

1

Маримпекс-7 ЕООДPromus PREMIER Everolimus-Eluting Platinum Chromiu да 72-81 стр.

3812454CE01 DEKRA Certification B.V

B04041020000026

0,0000

Коронарна стент система, освобождаваща еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системата за подаване Monorail; 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; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 140см; Балон: нов двупластов, изработен по иновативна. Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 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, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - 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, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;

75

Удължител за водещ катетър

брой

20,00

Коронарен водещ екстеншън катетър с атравматичен връх осигуряват много добър съпорт при преминаването на интервенционални устройства при трудно достъпни лезии. Съвместим с 6,7 и 8 ФР водещ катетър. Съвместимост при 6F водещ катетър с I.D. ≥ 0.070", (1.78 mm); Вътрешен диаметър на екстеншън катетъра: 0.057", (1.45 mm) и външен диаметър на екстеншън катетъра 0.067", (1.71 mm); При 7 F водеща катетър с минимален лумен: 7F I.D. ≥ 0.078", (1.98 mm) и съответно I.D 0.063", (1.60 mm) и O.D 0.073", (1.86 mm); При 8 F водещ катетър с минимален диаметър на лумена: 8F I.D. ≥ 0.088", (2.24 mm) и I.D 0.072", (1.83 mm), O.D. , 0.083", (2.11 mm); Проксималния shaft е изработен от неръждаема стомана, устойчив на прегъване (cNurotube дизайн). Дисталната част е с хидрофилно покритие – 25 см, (Z-Glide™) и двойна оплетка „1x 1“, при 6 F има и удължен вариант 40 см; Работна дължина 150 см; Има 3 рентгеноконтрастни маркера от платина иридии – 1 дистално на 2 мм от върха и още 2 на 90 и 110 см; Рингът, който е на тразнитната зона към проксималната част на водещ катетър е изработен от платина иридий;

1

Маримпекс-7 ЕООДGuidezilla Guide Extension Catheter да 13-22 стр.

3812454CE01 DEKRA Certification B.V

0,0000

Коронарен водещ екстеншън катетър с атравматичен връх осигуряват много добър съпорт при преминаването на интервенционални устройства при трудно достъпни лезии. Съвместим с 6,7 и 8 ФР водещ катетър. Съвместимост при 6F водещ катетър с I.D. ≥ 0.070", (1.78 mm); Вътрешен диаметър на екстеншън катетъра: 0.057", (1.45 mm) и външен диаметър на екстеншън катетъра 0.067", (1.71 mm); При 7 F водеща катетър с минимален лумен: 7F I.D. ≥ 0.078", (1.98 mm) и съответно I.D 0.063", (1.60 mm) и O.D 0.073", (1.86 mm); При 8 F водещ катетър с минимален диаметър на лумена: 8F I.D. ≥ 0.088", (2.24 mm) и I.D 0.072", (1.83 mm), O.D. , 0.083", (2.11 mm); Проксималния shaft е изработен от неръждаема стомана, устойчив на прегъване (cNurotube дизайн). Дисталната част е с хидрофилно покритие – 25 см, (Z-Glide™) и двойна оплетка „1x 1“, при 6 F има и удължен вариант 40 см; Работна дължина 150 см; Има 3 рентгеноконтрастни маркера от платина иридии – 1 дистално на 2 мм от върха и още 2 на 90 и 110 см; Рингът, който е на тразнитната зона към проксималната част на водещ катетър е изработен от платина иридий;

77

Интродюсер за периферна ангиопластика тип II

брой

100,00

5-6-7-8 F водещ катетър-дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен M-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 - 45см. Профили - MPA, RDC, Straight, Lima, HS				
1	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATION Кат. № RSC... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A 0,0000
78	Интродюсер за периферна ангиопластика тип III 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 - 45см. Профили - MPA, RDC, Straight, Lima, HS		брой	30,00	
1	"ЕКОС Медика" ООД	DESTINATION Кат. № RSC... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A 0,0000
79	Интродюсер за периферна ангиопластика тип IV Интродюсер с намотка тип серпентина и флексорна технология за конралатерален достъп; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Вътрешен диаметър инч/мм: 5.5 - .081/2.06; 6.0 - .087/2.21; 7.0 - .100/2.54; 8.0 - .113/2.87; Дължина на дилататор: 47см. Конфигурация на върха: 180° кривка.		брой	40,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Flexor Balkin / COOK Medical	4000228/A	n/a	0,0000
80	Интродюсер за периферна ангиопластика тип V Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45см; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0/7.0/8.0/9.0Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/мм: 4Fr - .0595/1.51; 5Fr - .074/1.88; 6Fr - .087/2.21; 7Fr - .100/2.54; 8Fr - .113/2.87; 9Fr - .126/3.20. Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.		брой	40,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Flexor Ansel 45cm / COOK Medical	4000228/A	n/a	0,0000
81	Интродюсер за периферна ангиопластика тип VI Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110см; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/мм: 4Fr - .0595/1.51; 5Fr - .074/1.88; 6Fr - .087/2.21; Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.		брой	40,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Flexor Ansel 90-110 / COOK Medical	4000228/A	n/a	0,0000
82	Интродюсер за периферна ангиопластика тип VII Сет за ретрограден достъп през Педис Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4Fr, вътрешен диаметър: 2.9Fr, дължина: 7см; съвместим с водач .018"; дължина на водач: 40см; игла: 21G/4см.		брой	50,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Micropuncture Pedal Access / COOK Medical	4000228/A	n/a	0,0000
83	Интродюсер шит 18 F Интродюсер шит 18 F		брой	10,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Performer® Check-Flo®/COOK Medical	4000228/A	n/a	0,0000

84	Интродюсер шит 18 F Интродюсер шит 12 F Интродюсер шит 12 F			брой	10,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Performer® Check-Flo®/COOK Medical	4000228/A	n/a		0,0000
85	Интродюсер шит 12 F Периферен Катетър за добра опора тип I			брой	60,00	
1	"ЕКОС Медика" ООД	NAVICROSS Кат. № WS... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
86	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 shaft/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 шамповани 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 лизии.Ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации.			Брой	30,00	
1	PCP ЕООД	Trailblazer, Medtronic	<u>да стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01	неприложим	0,0000
2	Периферен катетър за добра опора при стенози и оклузии, съвместим с водач на 0.035", 0,018" и 0,014" с дължини 65-90-135-150 см, конусовиден връх, 3 платина-иридий маркери ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Sure cross / Мерит Медикъл, САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
87	Периферен катетър за добра опора при стенози и оклузии, съвместим с водач на 0.035", 0,018" и 0,014" с дължини 65-90-135-150 см, конусовиден връх, 3 платина-иридий маркери Периферен катетър за добра опора тип III			брой	10,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	CXI Support Catheter / COOK Medical	4000228/A	n/a		0,0000
88	Съпорт 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 – 2.6Fg и дължини - 65, 90, 150cm; прав/извит - 4.0Fg и дължини 90, 135, 150cm. Периферен катетър за добра опора тип IV			брой	10,00	
1	Маримпекс-7 ЕООД	Rubicon Support Catheter 14	<u>да14-23 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
89	Периферен съпорт катетър с ултра нисък ентри профил 0.018" (0.46 mm) ,съвместим с 4 фр въвеждаща система и водач 0,014 " ; Със специално конструиран заострен връх наподобяващ балон в пурпурен цвят за по-добра видимост,Хидрофилно покритие в дисталната част за по-лесно преминаване;ново поколение материал найлон - позволяващи да се приложи силен тласък; Корпуса на катетъра е с три рентгеноконтрастни маркера - разположени през 15 мм ; Дистален край - 1,4 F ;Проксимален край - 3,4 F; Прав; Наличен в две дължини: 135 и 150 см; Периферен катетър за добра опора тип V			брой	10,00	
1	Маримпекс-7 ЕООД	Rubicon Support Catheter 14	<u>да14-23 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
89	Периферен съпорт катетър с ултра нисък ентри профил 0.022" (0.56 mm),съвместим с 4 фр въвеждаща система и водач 0,014 " ; Със специално конструиран заострен връх наподобяващ балон в пурпурен цвят за по-добра видимост,Хидрофилно покритие в дисталната част за по-лесно преминаване;ново поколение материал найлон - позволяващи да се приложи силен тласък; Корпуса на катетъра е с три рентгеноконтрастни маркера - разположени през 15 мм ; Дистален край - 1,4 F ;Проксимален край - 3,4 F; Прав; Наличен в две дължини: 135 и 150 см;			брой	10,00	

позволяващи да се приложи силен тласък; Корпуса на катетъра е с три рентгеноконтрастни маркера разположени през 15 мм; Дистален край - 1,7 F ;Проксимален край - 4 F; Прав; Наличен в три дължини:90, 135 и 150 см;

1	Маримпекс-7 ЕООД	Rubicon Support Catheter 18	<u>да14-23 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Периферен съпорт катетър с ултра нисък ентри профил 0.022" (0.56 mm),съвместим с 4 фр въвеждаща система и водач 0,014 "; Със специално конструиран заострен връх наподобяващ балон в пурпурен цвят за по-добра видимост,Хидрофилно покритие в дисталната част за по-лесно преминаване;ново поколение материал найлон - позволяващи да се приложи силен тласък; Корпуса на катетъра е с три рентгеноконтрастни маркера разположени през 15 мм; Дистален край - 1,7 F ;Проксимален край - 4 F; Прав; Наличен в три дължини:90, 135 и 150 см;				
93	Периферен водач тип II		брой	50,00	
	Полимерен обвивка с ICE хидрофилно покритие за отлично проследяване. предлага 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 g натоварване и дълъг осигуряващ 3 g натоварване; Сърцевина на водача изработена от сцитаниум; 2 см радиоконтрастен връх; Много подходящ за процедури на подколнените съдове.Диаметър 0.014"				
1	Маримпекс-7 ЕООД	V-14 Control Wire Guidewire	<u>да 38-47 стр.</u>	CE 616288 BSI Healthcare	0,0000
	Полимерен обвивка с ICE хидрофилно покритие за отлично проследяване. предлага 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 g натоварване и дълъг осигуряващ 3 g натоварване; Сърцевина на водача изработена от сцитаниум; 2 см радиоконтрастен връх; Много подходящ за процедури на подколнените съдове.Диаметър 0.014"				
94	Периферен водач тип III		брой	10,00	
	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в см: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;; диаметър 0.014"				
1	Маримпекс-7 ЕООД	Victory Guidewires 0,014"	<u>да 38-49 стр.</u>	252.865 NSAI	0,0000
	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в см: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;; диаметър 0.014"				
95	Периферен водач тип IV		брой	200,00	
	Периферен водач със сърцевина от сплав сцитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност; Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер,за по добра видимост;тефлоново покритие по дължината на водач, с хидрофилно покритие ICE™ 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 - 150,200,200 диаметър в мм – 0.46;0.018"водачът е в комплект с торкер				
1	Маримпекс-7 ЕООД	V-18 Control Wire Guidewire	<u>да 38-47 стр.</u>	CE 616288 BSI Healthcare	0,0000
	Периферен водач със сърцевина от сплав сцитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност; Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер,за по добра видимост;тефлоново покритие по дължината на водач, с хидрофилно покритие ICE™ 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 - 150,200,200 диаметър в мм – 0.46;0.018"водачът е в комплект с торкер				
96	Периферен водач тип V		брой	10,00	
	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в см: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;диаметър 0.018"				
1	Маримпекс-7 ЕООД	Victory Guidewires 0,018"	<u>да 38-49стр.</u>	252.865 NSAI	0,0000
	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в см: 195 ; 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;диаметър 0.018"				
97	Периферен водач тип VI		брой	200,00	
	Хибридно "extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 см/,съединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално,позволяващо"2 jobs with one wire": преминава през лезията и подсигурява 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 железни соли за по-добра рентгенова непрозрачност,дължини 180/260 см за 0,035" и 180/300 см за /0.014"/0.018"/ за феморопоплитеален и под-коляно сегмент/, изтънен дистално, с кривина на върха 45°				
1	"ЕКОС Медика" ООД	RADIFOCUS GLIDEWIRE ADVANTAGEKat. №RAFA/RACA...T	<u>Дастр. №278- 279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A 0,0000
	Хибридно "extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 см/,съединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално,позволяващо"2 jobs with one wire": преминава през лезията и подсигурява 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 железни соли за по-добра рентгенова непрозрачност,дължини 180/260 см за 0,035" и 180/300 см за /0.014"/0.018"/ за феморопоплитеален и под-коляно сегмент/,				

		изтънен дистално, с кривина на върха 45°		
106	Периферен водач тип XV		50,00	
	Периферен роудърър хидрофилен водач. Нитинолов с волфрам-импрегнирана полиуретанова обвивка. Стандартен/Твърд - прав или с кривка. Дължина на изтънен връх: 14 cm. Диаметър: .018"/.025"/.035"/.038"; Дължина: 80/150/180/260/320cm			
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Roadrunner/COOK Medical	4000228/A	n/a 0,0000
	Периферен роудърър хидрофилен водач. Нитинолов с волфрам-импрегнирана полиуретанова обвивка. Стандартен/Твърд - прав или с кривка. Дължина на изтънен връх: 14 cm. Диаметър: .018"/.025"/.035"/.038"; Дължина: 80/150/180/260/320cm			
107	Балон тип I		брой 50,00	
	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни 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 NyВax; работни дължини 90cm и 150cm; 2mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с луер порт - за промиване дисталния вътрешен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™ покритие; диаметри на балона в mm: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220;			
1	Маримпекс-7 ЕООД	Coyote Balloon Dilatation Catheters MR & OTW	да 190-199стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни 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 NyВax; работни дължини 90cm и 150cm; 2mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с луер порт - за промиване дисталния вътрешен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™ покритие; диаметри на балона в mm: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220;			
108	Балон тип II		брой 100,00	
	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шифт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с нерждаема стомана hypotube; съвместим с с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 cm за OTW и 143 cm за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50mm Push версия и 2,00 – 4,00 mm чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шифта на 90cm и 100cm; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в mm: 1,50; дължина в mm: 20; размери за Flex версията: диаметри в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 20; 30; 40;			
1	Маримпекс-7 ЕООД	Coyote Balloon Dilatation Catheters ES MR & OTW	да 190-199стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шифт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с нерждаема стомана hypotube; съвместим с с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 cm за OTW и 143 cm за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50mm Push версия и 2,00 – 4,00 mm чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шифта на 90cm и 100cm; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в mm: 1,50; дължина в mm: 20; размери за Flex версията: диаметри в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 20; 30; 40;			
109	Балон тип III		брой 150,00	
	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране 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 NyВax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шифт завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40cm, 75cm, 135cm; диаметри на балона в mm: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12; дължини в mm: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120,			

	150, 180, 200,						
	1	Маримпекс-7 ЕООД	Mustang PTA Balloon Dilatation Catheter	<u>да 190-199стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; ОТW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NyVax; съвместим с 0,35" водач, некомпониантен; двосен лумен, шифт завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 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,				
110		Балон тип IV		брой	30,00		
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; 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 Xtra™; 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	Маримпекс-7 ЕООД	Sterling Monorail PTA Balloon dilatation catheter	<u>да 190-199стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; 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 Xtra™; 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;				
111		Балон тип V		брой	80,00		
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; 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 Xtra™; 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;				
	1	Маримпекс-7 ЕООД	Sterling Over-The-Wire PTA Balloon Dilatation Cath	<u>да 190-199стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; 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 Xtra™; 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;				
112		Балон тип VI		брой	30,00		
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и ОТW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150;				
	1	Маримпекс-7 ЕООД	Sterling SL PTA Balloon Dilatation Catheter	<u>да 190-199стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
			Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплантиен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шифта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и ОТW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150;				
119		Балон тип XIII			50,00		
			OTW нископрофилен балон за подколелния 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 сгънат балон, за 2.0-4.0 :40-80-120-150-200мм-трикратно сгънат 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. RBP - 20 атмосфери.				
	1	"ЕКОС Медика" ООД	TERCROSSKat. № BD...TERUMO	<u>Дастр. №278-</u>	CE Сертификат №	N/A	0,0000

OTW нископрофилен балон за подколения 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 сгънат балон, за 2.0-4.0 :40-80-120-150-200мм-трикратно сгънат 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. RBP - 20 атмосфери.

122

Балон тип XVI**брой****30,00**

Балон за периферна ангиопластика, съвместим с водач 0.018. Диметър на балона 4,5,6 и 7мм; дължина 20,40,60,80,120,150,200,250 и 300мм; хидрофилно покритие. Дизайн на катетъра OTW, дължина на shaft 90 и 130см.

1	PCP EOOD	Pacific Xtreme, Medtronic	<u>да,стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01	неприложим	0,0000
---	----------	---------------------------	---------------------	--	------------	--------

Балон за периферна ангиопластика, съвместим с водач 0.018. Диметър на балона 4,5,6 и 7мм; дължина 20,40,60,80,120,150,200,250 и 300мм; хидрофилно покритие. Дизайн на катетъра OTW, дължина на shaft 90 и 130см.

123

Балон тип XVII**брой****20,00**

Балон за периферна ангиопластика, съвместим с водач 0.035. Диметър на балона 4,5,6 и 7мм; дължина 20,40,60,80,120,150,200,250 и 300мм; хидрофилно покритие. Дизайн на катетъра OTW, дължина на shaft 90 и 130см.

1	PCP EOOD	Admiral Xtreme, Medtronic	<u>да,стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01	неприложим	0,0000
---	----------	---------------------------	---------------------	--	------------	--------

Балон за периферна ангиопластика, съвместим с водач 0.035. Диметър на балона 4,5,6 и 7мм; дължина 20,40,60,80,120,150,200,250 и 300мм; хидрофилно покритие. Дизайн на катетъра OTW, дължина на shaft 90 и 130см.

125

Балон тип XIX**брой****10,00**

PTA — балон катетър с висока устойчивост на налягане; визуализиращ се връх и маркери; устойчив на пречупване; Съвместим с 0.35 водач (6-12F)- 12-28мм диаметър на балона и 20-40мм дължина на балона;

1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Zelos / Оптимаед Германия	<u>ДА / СТР.</u>	EC сертификат 500-66-16-07		0,0000
---	-----------------------	---------------------------	------------------	----------------------------	--	--------

PTA - балон катетър с висока устойчивост на налягане; визуализиращ се връх и маркери; устойчив на пречупване; Съвместим с 0.35 водач (6-12F)- 12-28мм диаметър на балона и 20-40мм дължина на балона;

127

Медикамент излъчващ балон тип II**брой****100,00**

Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на shaft; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенопрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния shaft определят 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; и 3,5,4,00 - 200; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate – ATBC

1	Маримпекс-7 ЕООД	Ranger OVER-THE-WIRE Paclitaxel-Coated PTA Balloon	<u>да 190-201 стр.</u>	3817434CE02 DEKRA Certification B.V		0,0000
---	------------------	--	------------------------	-------------------------------------	--	--------

Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на shaft; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенопрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния shaft определят 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; и 3,5,4,00 - 200; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate – ATBC

128

Медикамент излъчващ балон тип III**брой****100,00**

Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на shaft; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенопрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния shaft определят

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; и 3,5,4,00 - 200; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate – ATBC

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Ranger SL OVER-THE-WIRE Paclitaxel-Coated PTA Ball да 190-201 стр. 3817434CE02 DEKRA Certification B.V **0,0000**

Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексипиент; Балон: коаксиален дизайн на шифта; съвместим с водачи 0.014 инча или 0.018 инча (0.36 мм или 0.46 мм); два рентгенопрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шифт определят 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; и 3,5,4,00 - 200; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на мм² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate – ATBC

129 **Медикамент излъчващ балон тип IV** **брой 100,00**

Паклитаксел излъчващ PTA балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/mm²) / шеллак; съвместим с водач 0,035"; Материал на балон: Polyamide/Nylon; Билуменен OTW дизайн Диаметър на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Сгъване 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; Диаметър: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.

1 **ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД** BioPath35-14/Biosensors 1434-MDD-10/2017 B04043000000003 **0,0000**

Паклитаксел излъчващ PTA балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/mm²) / шеллак; съвместим с водач 0,035"; Материал на балон: Polyamide/Nylon; Билуменен OTW дизайн Диаметър на шифт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Сгъване 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; Диаметър: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00mm.

136 **Периферен стент тип VII** **брой 150,00**

Състои се от саморазтварящ 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 рентгеноконтрастност; Гъвкав и trackable катетър; Reconstrainable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в мм: 5,6,7,8,9,10;12,14,16,18,20,22,24; 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 водача съответно 0,035", 180см и 0.035", 260 – 300см; Показан за употреба при: Iliac Artery; SFA(SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRAHEPATIC PORTOSYSTEMIC SHUNT (Tips); Biliary; Tracheobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на vena cava superior, поради злокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Wallstent-Uni Endoprosthesis да 215-224 стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V B04042020000011 **0,0000**

Състои се от саморазтварящ 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 рентгеноконтрастност; Гъвкав и trackable катетър; Reconstrainable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в мм: 5,6,7,8,9,10;12,14,16,18,20,22,24; 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 водача съответно 0,035", 180см и 0.035", 260 – 300см; Показан за употреба при: Iliac Artery; SFA(SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRAHEPATIC PORTOSYSTEMIC SHUNT (Tips); Biliary; Tracheobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на vena cava superior, поради злокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;

137 **Периферен стент тип VIII** **брой 40,00**

Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплаиентен 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, 37 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.

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Express Vascular LD Premounted Stent System да 215-224 стр. 3812454CE01 DEKRA Certification B.V B04042011000004 **0,0000**

Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплаиентен 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, 37 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.

138 **Периферен стент тип IX** **брой 30,00**

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/cm² 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 съществуващия би аксиален вътрешен шафт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - 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, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Promus PREMIER BTK Everolimus- да 215-224 стр. 3812454CE01 DEKRA B04042012000016 **0,0000**
Eluting Platinum Chr Certification B.V

Система за периферно стентирание с отделяне на еверолимус 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/cm2 еверолимус 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 съществуващия би аксиален вътрешен шафт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - 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, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;

139

Периферен стент тип X

брой **50,00**

Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биомедицинска суперсплав, вплетена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тази конфигурация на дизайна създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбички. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да сгъне 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 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 сгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродюсерно 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

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Wallstent RP Endoprosthesis да 215-224 стр. 3812454CE01 DEKRA B04042020000010 **0,0000**
Certification B.V

Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биомедицинска суперсплав, вплетена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тази конфигурация на дизайна създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбички. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да сгъне 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 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 сгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродюсерно 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

140

Периферен стент тип XI

брой **50,00**

Саморазтваря+D221щ 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.

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Epic Self-Expanding Nitinol Vascular да 215-224 стр. 3812454CE01 DEKRA B04042020000008 **0,0000**
Stent with De Certification B.V

Саморазтваря+D221щ 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 опрے 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 шафта – къс 75см и дълъг 120см.

1 41

Периферен стент тип XII

брой 150,00

Саморазширяващата се стентова система за SFA и поплитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазгъващ 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 спомагат разполагането му. Стентът е ограничен от система за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 мм). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шафт за стабилизиране на системата за въвеждане на стента, среден шафт за защита и ограничаване на стента и вътрешен шафт за предоставяне 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	Маримпекс-7 ЕООД	Innova Over the Wire Self-Expanding Stent System P	да 215-224 стр.	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	B04042020000009	0,0000
---	-------------------------	--	-----------------	-------------------------------------	-----------------	--------

Саморазширяващата се стентова система за SFA и поплитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазгъващ 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 спомагат разполагането му. Стентът е ограничен от система за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 мм). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шафт за стабилизиране на системата за въвеждане на стента, среден шафт за защита и ограничаване на стента и вътрешен шафт за предоставяне 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 43

Периферен венозен стент тип I

брой 20,00

Венозен саморазширяващ се стент от нитинол със отворен клетъчен дизайн- устройство за поставяне с визуализиращи се маркери - Размер на стента: диаметър 10-18 мм / дължина 60-150 мм- Техника „Анти-Джъмп“; електро-полирана повърхност и атравматичен мек връх;- Атравматични заоблени ъгли - тип Power diamonds- Вплетена външна обвивка

1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Sinus Venous Stent / Оптимаед Германия	ДА / СТР.	500-66-16-07	10ПbС5805732025	0,0000
---	------------------------------	--	-----------	--------------	-----------------	--------

Венозен саморазширяващ се стент от нитинол със отворен клетъчен дизайн- устройство за поставяне с визуализиращи се маркери - Размер на стента: диаметър 10-18 мм / дължина 60-150 мм- Техника „Анти-Джъмп“; електро-полирана повърхност и атравматичен мек връх;- Атравматични заоблени ъгли - тип Power diamonds- Вплетена външна обвивка

1 44

Периферен стент графт тип I

брой 10,00

За лечение на: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина <3 см) и запушване на илиачните 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: саморазтварящ се стент и система за доставяне Unistep Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска суперслав, 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; дължинив мм: 20; 30; 50; 70;

1	Маримпекс-7 ЕООД	Wallgraft Endroprosthesis with Unistep Plus Delive	да 215-224 стр.	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	B04042040000003	0,0000
---	-------------------------	--	-----------------	-------------------------------------	-----------------	--------

За лечение на: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина <3 см) и запушване на илиачните 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: саморазтварящ се стент и система за доставяне Unistep Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска суперслав, 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; дължинив мм: 20; 30; 50; 70;

1 46

Каротиден стент тип I

брой 20,00

Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър .014", дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост; Системата за доставяне на стента е с нисък профил; Ro маркери; Възможност за репозициониране при частично разгънат стент; Висока флексибилност в области с неправилна анатомия;

1	Маримпекс-7 ЕООД	Carotid Wallstent Monorail Product Family	да 215-224 стр.	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	B04042050000004	0,0000
---	-------------------------	---	-----------------	-------------------------------------	-----------------	--------

Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър .014", дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост; Системата за доставяне на стента е с нисък профил; Ro маркери; Възможност за репозициониране при частично разгънат стент; Висока флексибилност в области с неправилна анатомия;

1 47

Каротиден стент тип II

брой 30,00

5 Ф съвместим RX-саморазгъващ 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 преразтягането 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 репозициониране. 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	ROADSAVERKat. №RDS...TERUMO / Microvention	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № 487703 MR2, издаден от DQS Medizinprodukte GmbH	B04042050000015	0,0000
---	-------------------	--	------------------------	---	-----------------	--------

5 Ф съвместим RX-саморазгъващ 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 преразтягането 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 репозициониране. 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 49

Система за протекция тип I

брой 20,00

Система за дистална протекция тип 110 микропорест филтър- 3,5 - 5,5мм; Monorail Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големина на Отворите на филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 190cm 300cm; .014" stainless steel тяло с PTFE покритие; Дисталния край е снабден с PTFE вътрешно покритие ; .030" проксимален стоп с висока Ro видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87cm и 97cm от дисталния край (90 и 100 cm от върха); Последните 20 cm от дължината са със силиконово покритие.

1	Маримпекс-7 ЕООД	FilterWire EZ Embolic Protection System	<u>да 215-224 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	B04042060000005	0,0000
---	------------------	---	------------------------	-------------------------------------	-----------------	--------

Система за дистална протекция тип 110 микропорест филтър- 3,5 - 5,5мм; Monorail Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големина на Отворите на филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 190cm 300cm; .014" stainless steel тяло с PTFE покритие; Дисталния край е снабден с PTFE вътрешно покритие ; .030" проксимален стоп с висока Ro видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87cm и 97cm от дисталния край (90 и 100 cm от върха); Последните 20 cm от дължината са със силиконово покритие.

1 52

Микрокатетър за емболизация тип I

брой 15,00

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

1	Маримпекс-7 ЕООД	Direxion Microcatheter	<u>да 26-35 стр</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
---	------------------	------------------------	---------------------	-------------------------------------	--	--------

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

1 53

Микрокатетър за емболизация тип II

брой 15,00

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J,Vert 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 Fr. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

1	Маримпекс-7 ЕООД	Direxion HI-FLOTM Microcatheter	<u>да 26-35 стр</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
---	------------------	---------------------------------	---------------------	-------------------------------------	--	--------

Периферен нитинолов микрокатетър специално направен да осигурява достъп и до най-сложната анатомия; Дистално има 4 форми - swan, J,Vert 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 Fr. Налични дължини - 105, 130 и 155 см; максимално налягане - 1200 PSI;

1 54

Микрокатетър за емболизация тип III

брой 60,00

Хиперселективен микрокатетър , с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология, дължина 110cm-130 cm/коаксиална опция-водач 0.021"+RO marker 2.8F/, 150cm 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.

1	"ЕКОС Медика" ООД	PROGREATKat. № MCP...TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	N/A	0,0000
---	-------------------	---	------------------------	---	-----	--------

Хиперселективен микрокатетър , с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология, дължина 110cm-130 cm/коаксиална опция-

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.

155	Микрокатетър тип IV		брой	5,00	
	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				
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Swift ninja / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	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				
156	Емболизационни частици тип I		брой	10,00	
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите съответно: 45 - 150 μm жълт цвят; 150 - 250 μm пурпурен цвят; 250 - 355 μm тъмно син цвят; Всяко шишенце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;				
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Bearing / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900 B04044010000005	0,0000
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите съответно: 45 - 150 μm жълт цвят; 150 - 250 μm пурпурен цвят; 250 - 355 μm тъмно син цвят; Всяко шишенце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;				
2	Маримпекс-7 ЕООД	CONTOURTM Embolization Particles Product Family	<u>да 31-40 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите съответно: 45 - 150 μm жълт цвят; 150 - 250 μm пурпурен цвят; 250 - 355 μm тъмно син цвят; Всяко шишенце съдържа 1 кубичен см (1 cc) сухо вещество;				
157	Емболизационни частици тип II		брой	10,00	
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите 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;				
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Bearing / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900 B04044010000005	0,0000
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите 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;				
2	Маримпекс-7 ЕООД	CONTOURTM Embolization Particles Product Family	<u>да 31-40 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Емболизационни частици предназначени за емболизация на периферни хипервазуларни тумори и периферни артериовенозни малформации; Частиците са на базата на PVA/ поливинил алкохол /; Емболизационните частици са в шишенца с цветно обозначение за по-лесно разпознаване на рамерите 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;				
158	Емболизационни частици тип III		брой	50,00	
	Емболизационни частици перманентно запушване на хипервазуларни лезии и артериални/венозни малформации. Размер на частиците в микрони по опаковка/цветя: (90-180/черен, 180-300/зелен, 300-500/лилав, 500-710/червен, 710-1000/син, 1000-1400/оранжев, 1400-2000/жълт).				
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	PVA/COOK Medical	4000228/A	B04044010000009	0,0000
	Емболизационни частици перманентно запушване на хипервазуларни лезии и артериални/венозни малформации. Размер на частиците в микрони по опаковка/цветя: (90-180/черен, 180-300/зелен, 300-500/лилав, 500-710/червен, 710-1000/син, 1000-1400/оранжев, 1400-2000/жълт).				
159	Емболизационни микросфери тип I		брой	100,00	
	Прецизно калибрирани и цветово кодирани, според размера, микросфери за селективна и контролирана емболизация. Покрити с Polyzene F за противовъзпалителен ефект. Микросфери с размер от 40μm до 1300μm, в предварително заредени спринцовки от 2ml.				
1	Маримпекс-7 ЕООД	Embozene Color-Advanced Microspheres	<u>да 16-25 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V	0,0000
	Прецизно калибрирани и цветово кодирани, според размера, микросфери за селективна и контролирана емболизация. Покрити с Polyzene F за противовъзпалителен ефект. Микросфери с размер от 40μm до 1300μm, в предварително заредени спринцовки от 2ml.				
160	Емболизационни микросфери тип II		брой	100,00	
	Емболизираци микросфери - нерезорбируеми.*Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервазуларни тумори и AVM'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 (усвояване); 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 - жълт цвят; 300-500 микрона - син цвят; 500-700 микрона - червен цвят; 700-900 микрона - зелен цвят; 900-1200 - пурпурен цвят.				
1	"ЕКОС Медика" ООД	HYDROPEARL Кат. № 8HP2S... TERUMO / Microvention E	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № 487703 MR2, издаден от DQS	0,0000

		Емболизиращи микросфери - нерезорбируеми."Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервазкуларни тумори и AVM's , компресия до 33%, спринцовките са със цветни кодове със съдържание на емболо агента в 2 мл; свиваеми са и временно деформиращи се за лесно доставяне (усвояване); 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.				
2	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Embospheres microspheres	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	B04044010000003	0,0000
		Емболизиращи микросфери - нерезорбируеми."Компресирани микросфери за периферна емболизация на хипервазкуларни тумори и AVM's , компресия до 33%, спринцовките са със цветни кодове със съдържание на емболо агента в 2 мл; свиваеми са и временно деформиращи се за лесно доставяне (усвояване); 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.				
161	Койл тип I			брой	20,00	
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта 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 опковки по 1 бр и 5 бр				
1	Маримпекс-7 ЕООД	Figure 8-18 Fibered Platinum Coil	<u>да 24-33 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта 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 опковки по 1 бр и 5 бр				
162	Койл тип II			брой	20,00	
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта 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:22;42;60;85;мм				
1	Маримпекс-7 ЕООД	VortX™-18 Fibered Platinum Coil	<u>да 24-33 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта 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:22;42;60;85;мм				
163	Койл тип III			брой	20,00	
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта в катетъра (микрокатетъра). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система;Наличен в следните форми: диамант - макс диаметър:3,4,5,6 мм;дължина:3,3;3,7;5,5;6,7мм;Дължина в интродюсера:23,41,58,80 мм				
1	Маримпекс-7 ЕООД	VortX™ Diamond -18 Fibered Platinum Coil	<u>да 24-33 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V		0,0000
		Емболизациянна 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 сета има стилет, с виока гъвкавост и рентгеноконтрастен маркер в дисталната част; с този стилет койла се избивта в катетъра (микрокатетъра). Койлт е предназначен за емболизация в артериалната и венозна система;Наличен в следните форми: диамант - макс диаметър:3,4,5,6 мм;дължина:3,3;3,7;5,5;6,7мм;Дължина в интродюсера:23,41,58,80 мм				
164	Койл тип IV			брой	50,00	
		Емболизираща микроспирала - .018". Материал - платина и синтетични фибри. Варианти: права - 0.5/0.7/1.0cm; навита - 1/0/1.5mm; мулти навита - 2.0/2.1/3.0/4.0/6.0mm				
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Hilal / COOK Medical	<u>да</u>	4000228/A	B04046020000004	0,0000

	Емболизираща микроспирала - .018". Материал - платина и синтетични фибри. Варианти: права - 0.5/0.7/1.0cm; навита - 1/0/1.5mm; мулти навита - 2.0/2.1/3.0/4.0/6.0mm				
165	Койл тип V		брой	50,00	
	Емболизираща спирала. Материал – инконел и синтетични фибри. Спиралата е премонтирана с малкият край в началото. Налични за доставяне с катетри с крайна дупка с диаметър - .035" и .038". Диаметър на емболията– 2/3/4/5/6/7/8/10/12/15/20mm при .035", и 3/4/5/6/7/8/9/10/12/15/20/30/45mm при .038".				
	1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Mreye / COOK Medical	<u>да</u>	4000228/A B0404602000003 0,0000
	Емболизираща спирала. Материал – инконел и синтетични фибри. Спиралата е премонтирана с малкият край в началото. Налични за доставяне с катетри с крайна дупка с диаметър - .035" и .038". Диаметър на емболията– 2/3/4/5/6/7/8/10/12/15/20mm при .035", и 3/4/5/6/7/8/9/10/12/15/20/30/45mm при .038".				
167	Койл тип VII		брой	20,00	
	Емболизационна система за периферни съдове с изключение на мозъчните, състояща се от платинена спирала комбиниран с увеличаващ обема си хидрогел, запълващ пространството по най-малкото съпротивление. Предизвиканата съдова оклузия е трайна и качествена и не разчита на образуването на тромб-формация. Придвижването им в съда се извършва с помощта на обикновен водач. Два вида системи - 0.018" и 0.035" с дължини и диаметри както следва: за 0.018" дължини - 2-4-6-10-14 и диаметър на примката - 2-3-4-5-6-8-10. За 0.035" дължини - 4-6-10-14 и диаметър на примката - 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".				
	1	"ЕКОС Медика" ООД	AZUR PERIPHERAL HYDROCOIL	<u>Дастр. №278-279</u>	CE Сертификат № 411133 B04046020000014 0,0000 MR2, издаден от DQS Medizinprodukte GmbH
	Емболизационна система за периферни съдове с изключение на мозъчните, състояща се от платинена спирала комбиниран с увеличаващ обема си хидрогел, запълващ пространството по най-малкото съпротивление. Предизвиканата съдова оклузия е трайна и качествена и не разчита на образуването на тромб-формация. Придвижването им в съда се извършва с помощта на обикновен водач. Два вида системи - 0.018" и 0.035" с дължини и диаметри както следва: за 0.018" дължини - 2-4-6-10-14 и диаметър на примката - 2-3-4-5-6-8-10. За 0.035" дължини - 4-6-10-14 и диаметър на примката - 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".				
168	Инфузионен катетър		брой	60,00	
	Инфузионен катетър с Cragg-микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135cm; дължина на инфузионния участък 5/10/20cm за 4F и 5/10/20/30/40/50cm за 5F; съвместими с водач 0,035"(4F) и 0,038"(5F); рентгенопозитивни маркери в проксималната и дисталната част на инфузионния участък				
	1	PCP ЕООД	Cragg McNamara, Medtronic	<u>да, стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 неприложим 0,0000 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01
	Инфузионен катетър с Cragg-микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135cm; дължина на инфузионния участък 5/10/20cm за 4F и 5/10/20/30/40/50cm за 5F; съвместими с водач 0,035"(4F) и 0,038"(5F); рентгенопозитивни маркери в проксималната и дисталната част на инфузионния участък				
176	Водач за специална навигация тип II		брой	30,00	
	Водач с 2 разновидности: 0.014" и 0.016". Връх от стоманена сърцевина с платиниево волфрамова намотка позволяващи конфигуриране и памет. Нарез от алтерниращи микроканали дистална нитинолова hypotube. Дистално хидрофилно покритие, проксимано PTFE. Дължина 140, 180, 200,215 и 300 см. Дължина на нитиноловата част 25 или 35 см.				
	1	Маримпекс-7 ЕООД	Fathom Steerable Guidewire	<u>да 11-20 стр.</u>	3812454CE01 DEKRA Certification B.V 0,0000
	Водач с 2 разновидности: 0.014" и 0.016". Връх от стоманена сърцевина с платиниево волфрамова намотка позволяващи конфигуриране и памет. Нарез от алтерниращи микроканали дистална нитинолова hypotube. Дистално хидрофилно покритие, проксимано PTFE. Дължина 140, 180, 200,215 и 300 см. Дължина на нитиноловата част 25 или 35 см.				
177	Филтър за вена кава сет		брой	10,00	
	Филтър за вена кава сет, перманенти и временни				
	1	Б. Браун Медикал ЕООД	VENA TECH FILTER LP/RETRIEVABLE, 4435125/50 / B. B	<u>да- стр. 65-67</u>	9638, поправка 7 B04042043000005 0,0000
	Филтър за вена кава сет, перманенти и временни				
	2	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Celect/COOK Medical	<u>да</u>	4000228/A B04042043000002 0,0000
	Филтър за вена кава сет, перманенти и временни				
178	Спринцовка за аспирация		брой	100,00	
	Аспирационна спринцовка - ергономичен дизайн. Лесно задържане на налягането при аспирация. Заклучващ механизъм на 4 или 6 позиции. Мъжки луер. Размери: 60ml;				
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	VacLok Negative Pressure Syringe /	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900 0,0000

				брой	300,00	
179	Аспирационна спринцовка - ергономичен дизайн. Лесно задържане на налягането при аспирация. Заклучващ механизъм на 4 или 6 позиции. Мъжки луер. Размери: 60ml; Интродюсерна игла тип I Игла тънкостепенна, 18G, дължина 7 см, преминаващ водач 0.038"	Мерит Медикъл С				
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Merit Advance Angiographic needle . Мерит Медикъл	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат	CE541900	0,0000
2	Игла тънкостепенна, 18G, дължина 7 см, преминаващ водач 0.038" „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Disposable Needles / Игли за еднократна употреба,	<u>ДА - стр. №</u> <u>116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 18.12.2017 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,		0,0000
180	Игла за еднократна употреба, дебелина 18G, ултра тънка, с дължина 7см, В концентратор, среден връх, медицинска торбичка от хартия и пластмаса Интродюсерна игла тип II Игла тънкостепенна 21 G, дължина 9 см, преминаващ водач 0.021"			брой	100,00	
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Merit Advance Angiographic needle . Мерит Медикъл	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат	CE541900	0,0000
181	Игла тънкостепенна 21 G, дължина 9 см, преминаващ водач 0.021" Пункционни игли за водачи Ангиографска игла с ергономичен хъб и връх- bevel тип. Размери: 18G, 19G, 20G, 21G, дължина - 2 см, 4 см, 5 см, 7 см, 9 см. Възможност за избор на дебелината на стената - нормална, тънка или ултра тънка.			брой	100,00	
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Merit Advance Angiographic needle . Мерит Медикъл	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат	CE541900	0,0000
182	Ангиографска игла с ергономичен хъб и връх- bevel тип. Размери: 18G, 19G, 20G, 21G, дължина - 2 см, 4 см, 5 см, 7 см, 9 см. Възможност за избор на дебелината на стената - нормална, тънка или ултра тънка. Y-конектор I тип Y-конектори с хемостатична клапа с винтов механизъм			брой	70,00	
1	Б. Браун Медикал ЕООД	Y-CONNECTOR 9,5 F, 5021693 / B. Braun Melsungen AG	<u>да-стр. 65-67</u>	G1151112974427		0,0000
2	Y-конектори с хемостатична клапа с винтов механизъм „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Haemostatic valves - Angioplasty Pack (Screw Type)	<u>ДА - стр. №</u> <u>116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 22.12.2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,		0,0000
183	Y-конектор / Хемостатична клапа (Тип винт), 8 F, женска винтова връзка Sideon, Тувек - пластмасов блистер Y-конектор II тип Y-конектори с хемостатична клапа с push-click механизъм			брой	70,00	

184	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД У-конектори с хемостатична клапа с push-click механизъм	МАР111 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
		Инфлатор за налягане I тип			Брой	150,00
		Инфлационно устройство с 20cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.				
	1	"Софарма Трейдинг" АД	Инфлатор-дефлатор 30AT x1 8610230S / ACCURA MEDIZI	<u>да / стр. № 109-110</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2016 № 069418 MP2016/20.11.2018 ; EO Сертификат № 069418 MR2/20.11.2018 ; Декларация за съответствие от 24.04.2017	0,0000
	2	Инфлатор-дефлатор 30 бар Б. Браун Медикал ЕООД	INFLATION DEVICE AI25, 5028901 / B. Braun Melsunge	<u>да-стр. 65-67</u>	G1151112974427	0,0000
	3	Инфлационно устройство с 20cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка. МЕДИСОФТИС ЕООД	PTCA Kit / ПТКА комплект/ Шензен Антмед Ко	<u>да 27-28</u>	EC G2 0500790012	0,0000
	4	ПТКА комплект инфлаторно устройство за 30 ATM налягане обем на буталото -20 мл линия за високо налягане, луер лок конектор, Хемостатичен клапан, торкер 1 бр игла 0,6 мм вътрешен диаметър -20Ga ергономичен дизайн ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Basix compac / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
185		Инфлационно устройство с 20cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.			Брой	150,00
		Инфлатор за налягане II тип				
		Инфлационно устройство с 25cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.				
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Basix compac / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
		Инфлационно устройство с 25cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.				
	2	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Disposable Balloon Inflation Devices (A-type) / Из	<u>ДА - стр. № 116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на EO - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 22.12.2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,	0,0000
		Спринцовка с манометър - Изделия за раздуване на балон за еднократна употреба, тип A / Disposable Balloon Inflation Devices (A-type); 25 ml, 30atm/bar, HP спирателно кранче; Тувек - пластмасов блистер				
186		Инфлатор за налягане III тип			брой	150,00
		Инфлационно устройство с 30cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.				
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Basix compac / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
		Инфлационно устройство с 30cc вместимост, налягане 30atm и ергономична дръжка.				
187		Ротатор за водач I тип			брой	150,00
		Ротатор за водач 0.014 "				
	1	Б. Браун Медикал ЕООД	TORQUER, ROUND, 5023687 / B. Braun Melsungen AG	<u>да-стр. 65-67</u>	G1151112974427	0,0000
		Ротатор за водачи с максимален диаметър до 0.022"				
	2	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	H2O TORQ™ TORQUE DEVICE / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000
		Ротатор за водач 0.014 "				
188		Ротатор за водач II тип			брой	70,00

	Ротатор за водач да 0.035"						
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	H2O TORQ™ TORQUE DEVICE / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
		Ротатор за водач да 0.035"					
	2	"ЕКОС Медика" ООД	TORQUE DEVICE Кат. № XXR... TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278- 279</u>	CE Сертификат № N/A HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland		0,0000
		Ротатор за водач да 0.035"					
189	Комплекст хемостатична клапа, интродюсер и ротатор тип I					брой	200,00
	Комплекст хемостатична клапа с винтов механизъм, интродюсер и ротатор.						
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	MAP112 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
		Комплекст хемостатична клапа с винтов механизъм	механизъм, интродюсер и ротатор.				
	2	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Haemostatic valves - Angioplasty Pack (Screw Type)	<u>ДА - стр. № 116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 22.12.2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,		0,0000
		Комплект: Y-конектор с винт + тъпа игла/интродюсер+торкер - Y-конектор / Хемостатична клапа (Тип винт), 8 F, женска винтова връзка Sideon, инструмент за поставяне, червено/медно въртящо устройство, Тувек - пластмасов блистер					
190	Комплекст хемостатична клапа, интродюсер и ротатор тип II					брой	150,00
	Комплекст хемостатична клапа с push click механизъм, интродюсер и ротатор.						
	1	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Haemostatic Valves/Angioplasty Pack (Push-pull Typ	<u>ДА - стр. № 116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 22.12.2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,		0,0000
		Y-конектор сет с удължител, стоп кранче, тъпа игла и торкер; Хемостатични клапи/Пакет за ангиопластика (тип Push-pull) - Haemostatic Valves/Angioplasty Pack (Push-pull Type); Две различни опции на комплект от Y-адаптер; Y-конектор от типа Push-pull; 7F, Push-pull, тръбичка и спирателно кранче Sideon, инструмент за поставяне, червено/медно въртящо устройство, Тувек - пластмасов блистер					
	2	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	MAP112 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
		Комплекст хемостатична клапа с push click механизъм, интродюсер и ротатор.					
191	Сет инфлационна спринцовка тип I					брой	100,00
	Инфлатор – дефлатор – Специален консуматив за РТСА , ангиографска манометър спринцовка с аналогов механизъм – 35 атм. Обем на спринцовката - 30мл. С хемостатична клапа от поликарбонат, винтов механизъм, вътрешен лумен 0.120 ".						
	1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	Basix touch / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
		Инфлатор – дефлатор – Специален консуматив за РТСА , ангиографска манометър спринцовка с аналогов механизъм – 35 атм. Обем на спринцовката - 30мл. С хемостатична клапа от поликарбонат, винтов механизъм, вътрешен лумен 0.120 ".					
192	Сет инфлационна спринцовка тип II					брой	100,00
	Кит с инфлатор за налягане (с 10 или 20 мл. вместимост и с край от поликарбонат), хемостатична клапа с механизъм чрез натиск, 0.096/2.44, ангиографска игла, торкер						

0.009-0.018 инча-copilot

1	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	Disposable inflation device Kit / Комплект за разд	<u>ДА - стр. №</u> <u>116-117</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 22.12.2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd., кранче с въртящо се мъжко винтово съединение,	0,0000
2	"Софарма Трейдинг" АД	Комплект за раздувателно устройство - инфлационна спринцовка тип А, 25ml, 30atm/bar, 500psi HP спирателно стерилно, Туекек - пластмасов блистер (Disposable inflation device Kit / Комплект за раздувателно устройство за Инфлатор-дефлатор 30AT x1 8610230S / ACCURA MEDIZI	<u>да / стр. №</u> <u>109-110</u>	Сертификат за рег. ISO 13485:2016 № 069418 MP2016/20.11.2018 ; EO Сертификат № 069418 MR2/20.11.2018 ; Декларация за съответствие от 24.04.2017	0,0000
3	Инфлатор-дефлатор 30 бар МЕДИСОФТИС ЕООД	PTCA Kit / ПТКА комплект/ Шензен Ангмед Ко	<u>да</u> <u>27-</u> <u>28</u>	EC G2 0500790012	0,0000
193	ПТКА комплект инфлаторно устройство за 30 ATM налягане обем на буталото -20 мл линия за високо налягане, луер лок конектор, Хемостатичен клапан, торкер 1 бр игла 0,6 мм вътрешен диаметър -20Ga Адаптер ротатор			брой 1000,00	
194	Ротиращ адаптер за връзка между две устройства. Луер ротиращ на 360°. Женски-мъжки луер. 1 ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	MFA100 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	EC сертификат CE541900	0,0000
195	Компресивно устройство за контролирана хемостаза тип I Компресивно устройство за контролирана хемостаза след радиална процедура, със самозалепваща се прозрачна гривна 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 BAND Кат. № XXRF..TERUMO Corporation	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № N/A HD60121893 0001, издаден от TUV Rheinland	0,0000
196	Компресивно устройство за контролирана хемостаза след радиална процедура, със самозалепваща се прозрачна гривна и зелен прицелен маркер, контролирано раздуване с въздух с обем 13мл/18мл, две дължини - 21см и 26см Компресивно устройство за контролирана хемостаза тип II			брой 200,00	
1	Устройство за затваряне при дистален радиален достъп. Към устройството има разширяваща се лента и спринцовка - 10ml със специализирана за устройството връзка. Възможност за избор между у-во за лява и дясна ръка. 1 ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	PreludeSYNCT™ DISTALRadial Compression Devices / M	<u>ДА / СТР.</u>	EC сертификат CE541900	0,0000
197	Устройство за затваряне при дистален радиален достъп. Към устройството има разширяваща се лента и спринцовка - 10ml със специализирана за устройството връзка. Възможност за избор между у-во за лява и дясна ръка. Устройство за ендоваскуларно затваряне на съдов достъп тип I			брой 100,00	
1	Устройство за затваряне на съдов достъп включващо система с колаген и котва, резорбиращи се в рамките на 2-3 месеца. 6 и 8F 1 "ЕКОС Медика" ООД	ANGIOSEAL VIP Кат. № C61013.. TERUMO Medical Corpo	<u>Дастр. №278-</u> <u>279</u>	CE Сертификат № CE N/A 664635, издаден от BSI	0,0000
198	Устройство за затваряне на съдов достъп включващо система с колаген и котва, резорбиращи се в рамките на 2-3 месеца. 6 и 8F Дивайс за изваждане на чужди тела тип I			брой 5,00	
	Примки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 4/6 Fr, с "shape memory" 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					
1	PCR EOOD	Goose Neck Snare Kit, Medtronic	<u>да,стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01	неприложим	0,0000
199	Дивайс - за изваждане на чужди тела тип II Примки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 4/6 Fr, с "shape memory" 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				брой	5,00
1	PCR EOOD	Goose Neck Micro Snair Kit, Medtronic	<u>да,стр.69-70</u>	ISO 13485:2016 сертификат №MDSAP680347 и CE сертификат №US000/51647.01	неприложим	0,0000
200	Дивайс за изваждане на чужди тела тип III Микропримки за улавяне на чужди тела в периферни артерии тип Амплац 2.3Fr - 3Fr, с "shape memory" 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	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	EN Snare / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
201	Сет за перикардиоцентеза с включена пункционна игла Примка за улавяне на чужди тела, изработена от нитинол и платинени нишки за по-добра визуализация, радиопозитивен маркер на катетъра, върхът е извит на 15 градуса на 6 и 7 френчовите катетри. Устойчив на пречупване. С допълнително устройство Peel-Away, улесняващо използването и въвеждането на примката.				брой	5,00
1	ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	PC101 / Мерит Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900		0,0000
202	Спринцовска с гумено бутало тип I Сет за перикардиоцентеза - 6F двойно завършващ (J и straight) PTFE водач22G x 2 3/8" (6 cm) игла за анестезия19G x 1 1/2" (3.8 cm) игла за медикамент18G x 3.5" (9 cm) игла за достъп18G x 5.9" (15 cm) игла за достъп60 mL luer lock спринцовка1400 mL торбичка за отпадъци със свързващ крайниктриптно кранче				брой	500,00
1	"Софарма Трейдинг" АД	СПРИНЦОВКА 2мл Зъст LL x100 1310253 / VOGT MEDICA	<u>да / стр. № 143-144</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 100 26693 TMS/ 01.11.2017 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2016 №Q5 17 08 57451 038/01.11.2017 ; EO Сертификат № G2S 15 09 57451 031/07.12.2015 ; Декларация за съответствие № 0123		0,0000
2	Истлинк България"ООД	Спринцовки трисъставни 2cc Luerlock , Анхуей Хонгю	<u>да</u>		да / стр№63,64	0,0000
3	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Спринцовки с гумено бутало-2 cc тип Luerlock/ Chir	<u>Да, стр.№ 37- 39-49-50</u>	CE сертификат № 10405- 2017-CE-CZS-NA-PS		0,0000
203	Спринцовки с гумено бутало тип II Спринцовки с гумено бутало-20cc luer lock				брой	3500,00

1	"Софарма Трейдинг" АД	СПРИНЦОВКА 20мл 3съст LL x50 1310257 / VOGT MEDICA	<u>да / стр. №</u> <u>143-144</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 100 26693 TMS/ 01.11.2017 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2016 №Q5 17 08 57451 038/01.11.2017 ; EO Сертификат № G2S 15 09 57451 031/07.12.2015 ; Декларация за съответствие № 0123	0,0000
2	Спринцовки с гумено бутало-20cc luer lock МЕДИСОФТИС ЕООД	ПТКА Цветни спринцовки	<u>да</u> <u>27-28</u>	EC G2 0500790012	0,0000
3	Прозрачна спринцовка с бяло бутало с гумен уплътнител и луер лок конектор 20 мл "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Спринцовки с гумено бутало-20cc luer lock/ Chirana	<u>Да, стр.№ 37-</u> <u>39-49-50</u>	CE сертификат № 10405- 2017-CE-CZS-NA-PS	0,0000
4	Спринцовки с гумено бутало-20cc luer lock Истлинк България"ООД	Спринцовки трисъставни 20cc Luerlock , Анхуей Хонг	<u>да</u>		да/стр.№63,64
204	Къс лайтунг Къс лайтунг 25 см с трипънто кранче, 1 Истлинк България"ООД	лайтунг 25 см с трипънто кранче,ШУНМЕЙ МЕДИКАЛ КО	<u>да</u>	да/стр.№91,92	0,0000
205	Лайтунг за високо налягане Лайтунг за високо налягане –от инжектора до катетъра гъвкав съвместим за инжектомат REMPRES NEMOTO 1 "Софарма Трейдинг" АД	Тръба Соeиг за високо налягане 150 см за инжектор	<u>да / стр. №</u> <u>148-150</u>	Декларация за съответствие от 08.06.2015г.	0,0000
2	Лайтунг за високо налягане с предназначение - вливане, в инжекционни системи под високо налягане, на контрастно вещество в съдовата система на пациент. Номинално налягане - 1200 psi МЕДИСОФТИС ЕООД	HP 120 RA PVC пациентска линия	<u>да</u> <u>29-30</u>	EC-7331GB410160330	0,0000
206	Кранче за високо налягане Линия за високо налягане 83 бара /1200 psi ротиращ адаптор,1200 мм дължина Трипътно кранче за високо налягане –до 30 или 83 bar, с ротиращ адаптор 1 „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Manifold and Stopcocks / Конектор и спирателно кра	<u>ДА - стр. №</u> <u>206-207</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 2015 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd., China	0,0000
2	Трипътно стоп-кранче, 1200psi, синя дръжка, дръжка за изключване, Rotating Male Luer, Female Luer, Tyvek - пластмасов блистер ФАРМТЕКС МЕДИКЪЛ ЕООД	НЗRRС / Мериг Медикъл САЩ	<u>ДА / СТР.</u>	ЕС сертификат CE541900	0,0000

207	Камера за трансдюсер Камера за трансдюсер за налягане на контрапулсатора			Брой	5,00	
1	Б. Браун Медикал ЕООД	Combitrans disposable transducer 5203660/ B. Braun	<u>да- стр.150-152</u>	G1151112974427		0,0000
208	Лайтунг Камера за трансдюсер за налягане на контрапулсатора			Брой	1000,00	
1	Истлинк България"ООД	У конектор,Уси Медикъл Инструмент Фактори	<u>да</u>	да/стр№105,106		0,0000
2	„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД	Лайтунг –дълъг и къс от манифолд до камера за налягане Pressure Lines - Rotating Male to Female / Линии с	<u>ДА - стр. № 206-207</u>	1/ CE Сертификат (Сертификат на ЕО - Осигуряване качеството на производство) с №№ CE 638746/08.03.2019; CE 638746/02.08.2018, издаден от Нотифициран орган BSI; 2/ CE Декларация за съответствие от 18.12.2017 г. - Sunny Medical Device (Shenzhen) Co., Ltd.,		0,0000
209	Стерилен чувал за инструментална маса Линии с високо налягане - 1200psi, PVC, 75см/120см, мъжка към женска винтова връзка; медицинска торбичка от хартия и пластмаса			брой	1000,00	
1	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ ЧУВАЛ за майо маса 80/145 x20 258300 / HARTMANN	<u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире		0,0000
210	Стерилен чувал за Ръонтг Стерилен чувал за инструментална маса 145/80 см с телескопично сгъване от водонепропусклив филм (60 г/кв.м) и горен абсорбиращ слой от хидрофилен нетъкан полипропилен (30 г/кв.м)			брой	2000,00	
1	Прохелт ЕООД	Banded Bag, Molnlycke Health Care	<u>да, Molnlycke Health Care</u>	CE01966, ISO MD83345	не	0,0000
211	Стерилен чувал за покриване на Ангио апарата Стерилно покривало за апаратура, от полиетиленов филм и ластик без съдържание на латекс с размер 50x100см по 25 бр в кашон			брой	2000,00	
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Scopy Cover , TIBBI MALZE	<u>Да, стр.</u>	CE сертификат № 1984- MDD-10-008 валиден до 03 януари 2021	не е приложимо	0,0000
	Стерилно покривало за апаратура, от полиетиленов филм и ластик без съдържание на латекс с размер 50x100см					

2	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ ПОКРИВАЛО за апарат.50x110смx25 938846 / HARTMAN	<u>да / стр. №</u> <u>145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире	0,0000
212	Камери за инвазивно налягане Камери за инвазивно налягане съвместими с Хемодинамична ст-я	Стерилно покривало за апаратура, от полиетиленов филм и ластик без съдържание на латекс. Размер: 50x110 см		брой	500,00
1	Б. Браун Медикал ЕООД	Combitrans disposable transducer 5203660/ B. Braun	<u>да- стр.150-</u> <u>152</u>	G1151112974427	0,0000
214	Спринцовка за REMPRES NEMOTO Спринцовка за REMPRES NEMOTO / пласмасови / - 150 мл	Камери за инвазивно налягане съвместими с хемодинамична станция		брой	10,00
1	"Софарма Трейдинг" АД	Спринцовка от 150 мл. за ангиографски инжектор Nem	<u>да / стр. №</u> <u>148-150</u>	Декларация за съответствие от 28.05.2015г.	0,0000
215	Iopromide Iopromide 370/50	Спринцовка за еднократна употреба от 150 мл. За ангиографски инжектор Nemoto с пълнеща тръба		бр.	2400,00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Ultravist, Solution for injection/infusion, 370mg/	<u>да 40-54 стр.</u>	20010204	0,0000
216	Iopromide Iopromide 370/100	Iopromide 370/50		бр.	2400,00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Ultravist, Solution for injection/infusion, 370mg/	<u>да 40-54 стр.</u>	15104/06,12,2006	0,0000
217	Iopromide Iopromide 370/200	Iopromide 370/100		бр.	2400,00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Ultravist, Solution for injection/infusion, 370mg/	<u>да 40-54 стр.</u>	II-12709/29.03.2006	0,0000
218	Gadobutrol Gadobutrol 7,5ml	Iopromide 370/200		бр.	200,00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Gadovist, Solution for injection, 1mmol/ml -7,5 ml	<u>да 40-54 стр.</u>	20021053	0,0000
219	Gadobutrol Gadobutrol 15ml	Gadobutrol 7,5ml		бр.	200,00
1	Маримпекс-7 ЕООД	Gadovist, Solution for injection, 1mmol/ml - 15 ml	<u>да 40-54 стр.</u>	20090440	0,0000
221	Скалпел еднократен Скалпел еднократен с равна режеща повърхност и коремчест-№24 и № 11	Камери за инвазивно налягане съвместими с хемодинамична станция		брой	800,00
1	"Софарма Трейдинг" АД	СКАЛПЕЛ ЕДНОКР. СТЕРИЛ N11	<u>да / стр. № 151</u>	Сертификат за рег. ISO	0,0000

или N24 x 10 / SHANGHAI

13485:2016 № Q6 060202
0024/ 04.01.2019 ; EO
Сертификат №G2 17 10
60202 021/20.04.2018 ;
Декларация за
съответствие от 26.11.2011

2	Скалпел еднократен с равна режеща повърхност и коремчест Истлинк България "ООД	Еднократен скалпел с пластмасова дръжка,Хуайан Анг	да	да/стр.№125,126	0,0000
	Скалпел еднократен с равна режеща повърхност и коремчест-№24 и № 11				

222 Нерезорбируеми конци **Кутия 40,00**

Плетен нерезорбируем конец от полиестер с посритие от силикон, дебелина 2/0, дължина 75см, с 1/2 обла игла 26мм от неръждаема стомана AISI 300 със съдържание на Mn ≤ 2,00 %, със силиконово покритие; в двойна стерилна опаковка; зелен

1	Б. Браун Медикал ЕООД	PREMICRON, C0026016 / B. Braun Surgical SA	да- стр.153-155	G7141225701058	0,0000
---	------------------------------	--	-----------------	----------------	--------

Плетен нерезорбируем конец от полиестер с посритие от силикон, дебелина 2/0, дължина 75см, с 1/2 обла игла 26мм от неръждаема стомана AISI 300 със съдържание на Mn ≤ 2,00 %, със силиконово покритие; в двойна стерилна опаковка; зелен

223 Резорбируем конец **Кутия 60,00**

Плетен синтетичен конец със среден срок на резорбция, от Поли(гликолид-ко-л-лактид 90/10) с покритие от Поли(гликолид-ко-л-лактид 35/65) и Калциев стеарат, 50% загуба на здравина на 21-ви ден, 0% здравина на 35-я ден, пълна резорбция за 56-70 дни, с дебелина 2/0, дължина 70см, с 1/2 обла игла 22мм от неръждаема стомана AISI 300 със съдържание на Mn ≤ 2,00 %, със силиконово покритие, в двойна стерилна опаковка; виолетов

1	Б. Браун Медикал ЕООД	NOVOSYN, C0068031 / B. Braun Surgical SA	да- стр. 153-155	G7140625701054	0,0000
---	------------------------------	--	------------------	----------------	--------

Плетен синтетичен конец със среден срок на резорбция, от Поли(гликолид-ко-л-лактид 90/10) с покритие от Поли(гликолид-ко-л-лактид 35/65) и Калциев стеарат, 50% загуба на здравина на 21-ви ден, 0% здравина на 35-я ден, пълна резорбция за 56-70 дни, с дебелина 2/0, дължина 70см, с 1/2 обла игла 22мм от неръждаема стомана AISI 300 със съдържание на Mn ≤ 2,00 %, със силиконово покритие, в двойна стерилна опаковка; виолетов

224 Ангиографски сет-комплект **Брой 1200,00**

Стерилен еднократен комплект за ангиографски процедури от 3-слоен зонирен материал, с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м., хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м и усилен зона от нетъкан полипропилен с конструкция тип "сандвич" (микрониски-топлоиздухани нишки-микрониски), 55г/кв.м, 5 компонента: 1 чаршаф за опер. маса усилен 140/190 см, 1 усилен ангио чаршаф 340/240см с 2 феморални отвора Ø8см с инцизионно фолио около тях Ø16см. и 2 рад. отвора 7x12см и 2 прозрачни панела 75x230см, 1 прозрачно покривало за апаратура диам. 89см, 2 целулозни кърпи; съгласно изискванията на директива EN 13795 за хирургични чаршафи

1	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ СЕТ АНГИОГРАФСКИ ФЕМ/РАД x1 938921 / HARTMANN R	да / стр. № 145-147	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире	0,0000
---	------------------------------	--	---------------------	---	--------

Стерилен,еднократен сет състоящ се от 1 чаршаф за опер. Маса, усилен с размер 140x190; 1 ангиографски чаршаф с 2 отвора за феморалните артерии и два прозрачни панела по цялата дължина от двете страни, усилен- 340 x 220; 1 прозрачен калф за апаратура; 2 кърпи с размер 33x 33

225 Ангиографски радиален сет **Брои 1000,00**

Трислоен, стерилен сет, за еднократна употреба от нетъкан текстил– трипластова материя със специално импрегниращо и абсорбиращо покритие. Абсорбционен капацитет в критичния участък 4,8 мл/см². Метод на стерилизация– ирадиация. Трислойно опаковане с вакуум технология. В съответствие с EN13795. Съдържа: - 2бр. Целулозни кърпи 18x25 см- 2бр. Чаршаф за ОП маса 150x150см, с абсорбираща част 75x150см- 1бр. Абсорбираща кърпа 56x80см- 1бр. Адхезивна кърпа 50x50см- трипластова- 1бр. Ангиографски чаршаф 240x330см с два отвора 5x7см и два отвора 7x9см

1	Прохелт ЕООД	Angiography set, Molnlycke Health Care <u>да, Molnlycke Health Care</u>	CE01966, ISO MD83345	не	0,0000
	Трислоен, стерилен сет, за еднократна употреба от нетъкан текстил– трипластова материя със специално импрегниращо и абсорбиращо покритие. Абсорбционен капацитет в критичния участък 4,8 мл/см ² . Метод на стерилизация– ирадиация. Трислойно опаковане с вакуум технология. В съответствие с EN13795. Съдържа: - 2бр. Целулозни кърпи 18x25 см- 2бр. Чаршаф за ОП маса 150x150см, с абсорбираща част 75x150см- 1бр. Абсорбираща кърпа 56x80см- 1бр. Адхезивна кърпа 50x50см - трипластова- 1бр. Ангиографски чаршаф 240x330см с два отвора 5x7см и два отвора 7x9см				
	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки		Брой	1700,00	
	Стерилна престилка с допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери М, L, XL, XXL				
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Reinforced Surgical Gown, <u>да, стр.</u> STARTIP TIBBI M	CE сертификат № 1984-MDD-10-008 валиден до 03 януари 2021	не е приложимо	0,0000
	Стерилна престилка с допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, двойно припокриване на гърба, размери М, L, XL, XXL				
2	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ ПРЕСТИЛКА ProtectReinf M, L, XL, XXL x28 9928* <u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире		0,0000
	Стерилна престилка, подсилена, двойно опакована, с две кърпи, възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии, висока въздухопропускливост, ниска степен на късане, допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, размери М, L, XL, XXL, в съответствие с изискванията на директива EN 13795				
3	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Стерилна престилка от ННТ усилена/Mercator <u>Да, на стр. 40-42 и 51-52</u>	CE сертификат № 81509-2009-CE-IND-NA		0,0000
	Стерилна престилка с допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери М, L, XL, XXL				
4	Истлинк България"ООД	Подсилен хирургичен, стерилен халат, размери М, L, <u>да</u>	да/стр. №137,138		0,0000
	Стерилна престилка с допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери М, L, XL, XXL				
5	Булмар МЛ ООД	Еднократни стерилни подсилени престилки М, L, XL, <u>ДА, стр.177-178</u>	EO Сертификат система за гарантиране на качеството на производство с изискванията на Директива 93/42/ЕИО № ES 08/75144 -06/11/2014 - 14/07/2019 издаден от нотифициран орган 012 SGS United Kingdom;EO Сертификат система за гарантиране на качеството на прои		0,0000
	Стерилна престилка с допълнителни усиленни зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около				

227

6	врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL ИНФОМЕД ЕООД	Хирургична подсилена престилка SMS, <u>ДА - стр. № 34-</u> размер M,L,XL, <u>38</u>	1. Сертификат ISO 13485:2016 на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. – регистрац. № M 10892 от 28.02.2019г., валиден до 11.01.2021г., издаден от Kiwa Certification Services Inc. 2. EC сертификат на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. –	0,0000
	Стерилна престилка с допълнителни усилени зони в предната част и на ръкавите, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL		Брой 1500,00	
	Еднократни текстилни, нетъкани, стерилни престилки			
	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL			
1	ВЕГА МЕДИКАЛ ЕООД	Standard Surgical Gown, STARTIP TIBBİ MAL	<u>да, стр.</u> CE сертификат № 1984- MDD-10-008 валиден до 03 януари 2021	не е приложимо 0,0000
	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR с две кърпи, висока въздухопропускливост, двойно припокриване на гърба, размери M, L, XL, XXL			
2	Истлинк България"ООД	Подсилен хирургичен, стерилен халат, размери M, L,	<u>да</u> да/стр. №137,138	0,0000
	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL			
3	Булмар МЛ ООД	Еднократни стерилни хирургически престилки M, L, X	<u>ДА, стр.177-178</u> ЕО Сертификат система за гарантиране на качеството на производство с изискванията на Директива 93/42/ЕИО Сертификат № ES 08/75144 -06/11/2014 - 14/07/2019 издаден от нотифициран орган 012 SGS United Kingdom;ЕО Сертификат система за гарантиране на качест	0,0000
	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL			
4	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Стерилна престилка от ННТ /Mercator	<u>Да, на стр. 40-</u> <u>42 и 51-52</u> CE сертификат № 81509- 2009-CE-IND-NA	0,0000
	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL			
5	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ ПРЕСТИЛКА ProtectStand M, L, XL, XXL x 32 9928*	<u>да / стр. №</u> <u>145-147</u> Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; ЕО Сертификат за	0,0000

съответствие с Директива
93/42/ЕИО № G2 S 16 11
11858 056/21.01.2017 ; EO
Сертификат за
съответствие с Дире

Стерилна престилка, двойно опакована, с две кърпи, възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии, висока въздухопропускливост, ниска степен на късане, съединяване на ръбовете чрез слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, размери M, L, XL, XXL в съответствие с изискванията на директива EN 13795

6	ИНФОМЕД ЕООД	Хирургична престилка от SMS, размер <u>ДА - стр. № 34-38</u> M,L,XL,XXL,BAY	1. Сертификат ISO 13485:2016 на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. – регистрац. № M 10892 от 28.02.2019г., валиден до 11.01.2021г., издаден от Kiwa Certification Services Inc. 2. EC сертификат на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. –	0,0000
228	Стерилни р- ци без пудра	Стерилна престилка, възпрепятстваща преминаването на течности и бактерии, двойно опакована в SMS и CSR, с две кърпи, висока въздухопропускливост, съединяване на ръбовете и връзките чрез ултразвуково слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, цветово кодиране на бието, различни по цвят вътрешен и външен слой, размери M, L, XL, XXL	брой 4000,00	
1	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ РЪКАВИЦИ BASIC БЕЗ ПУДР р- ри от 5,5 до 9 X50чиф	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире	0,0000
2	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Стерилни хирургични ръкавици - SENSO/ Semperit	без пудра, размери от 5.5 до 9 CE сертификат № G1 15 09 88308006	0,0000
229	Стерилни р- ци без пудра	Стерилни, хирургични, анатомични ръкавици с две CE сертификации като мед. изделия и като ЛПС, от чист, натурален латекс, без пудра, съдържание на водоразтворими протеини < 30µg/g, в съотв. с EN455 и EN374, без съдържание на меркаптобензотиазоли и тиурами, AQL 0,65, издръжливост на сила на опън ≥9,0 N, р-ри 5,5 - 9 Дебелина на маншет 0,18 мм, дебелина на дланта 0,20 мм, дебелина на върха на пръста 0,22 мм, дължина 295 мм	брой 2000,00	
1	Прохелт ЕООД	Surgeons, Molnlycke Health Care	<u>да, Molnlycke Health Care</u> CE01965,MD83345	не 0,0000
234	Балони за контрапулсация-	Хирургически ръкавици с полимерно биогел покритие по вътрешната страна, аероизолирани, естествени латексови протеини, без талк, дизайн следващ извивката на пръстите, сламен цвят, размери 5½, 6, 6½, 7, 7½, 8, 8½, 9.	брой 5,00	

Балони за контрапулсация-контрапулсатор Datascope-7,5F-System 98XT

1	ФЪОНИКС Фарма ЕООД	Intra-aortic balloon catheter set - Balton Sp Z.	<u>да, стр.16</u>	EN ISO 13485:2016, регистрационен номер: SX 601267630001, издаден от TUV Rheinland LGA Products; ЕС сертификат за изследване на дизайн, регистрационен номер: 144701-17-05-22, издаден от CE Certiso Ltd	0,0000
---	---------------------------	--	-------------------	--	---------------

IABC катетър Съдов дилататор 6F Сринцовка Luer – Lock 50ml Съдов дилататор 7.5F/8F Еднопътен конектор Трипътен кран Тръба под налягане с трипътен кран Скалпел Интродосър с хемостазен клапан Удължител с ARR конектор Водач "J" .025" x 150 cm с тefлоново покритие Удължител с DAT конектор Водач "J" .035" x 50 cm Ангиографска игра 18G x 7 cm Pressure tubing Luer – Lock 150 cm Съвместим с апарати: Atlow или DataScope

235

Марли квадратни

Марлени компреси - 10/10 см 8 дигли, 17 нишки, с рязани краища подвити навътре, надлъжни нишки 70/10см, напречни нишки 100/10см, минимум 23гр./кв.м., нестерилни, отговарящи на EN 14079, 100 бр./оп.

1	Булмар МЛ ООД	Марлени компреси 10/10 см 8 дигли, 100 бр. Джянгеу	<u>ДА, стр.201-202</u>	ЕО Сертификат система за гарантиране на качеството на производство с изискванията на Директива 93/42/ЕИО Сертификат № G2S 17 03 44172 027-14/06/2017 -13/06/2022 издаден от нотифициран орган 023 Тюф Продъкт Сервиз;	0,0000
---	----------------------	--	------------------------	---	---------------

Марлени компреси - 10/10 см 8 дигли, с рязани краища подвити навътре, надлъжни нишки 70/10см, напречни нишки 100/10см, минимум 23гр./кв.м., нестерилни, отговарящи на EN 14079, 100 бр./оп.

2	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	SafeLINE KOMP/ Mercator	<u>Да, на стр. 40-42 и 51-52</u>	СЕ сертификат № 11643-2017-CE-POL-NA-PS	0,0000
---	---	-------------------------	----------------------------------	---	---------------

Марлени компреси - 10/10 см 8 дигли, 17 нишки, с рязани краища подвити навътре, надлъжни нишки 70/10см, напречни нишки 100/10см, минимум 23гр./кв.м., нестерилни, отговарящи на EN 14079, 100 бр./оп.

3	Истлинк България"ООД	Компрес марлен нестерилен 10/10 8 дигли,17 нишки,III	<u>да</u>	да/стр.№137,138	0,0000
---	-----------------------------	--	-----------	-----------------	---------------

Марлени компреси - 10/10 см 8 дигли, 17 нишки, с рязани краища подвити навътре, надлъжни нишки 70/10см, напречни нишки 100/10см, минимум 23гр./кв.м., нестерилни, отговарящи на EN 14079, 100 бр./оп.

4	"Софарма Трейдинг" АД	ПХ КОМПРЕС нестер 8д 10/10 x100 418804 / HARTMANN	<u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; ЕО Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; ЕО Сертификат за съответствие с Дире	0,0000
---	------------------------------	---	----------------------------	---	---------------

Марлени компреси, изработени от абсорбираща марля с рязани краища, със сгънати навътре ръбове, 17 нишки - 10x10

236

Еднократни „микулич“ компреси

Марлен компрес Микулич с особено висока абсорбция, с рентгеноконтрастен PVC чип и допълнителна примка за захващане 27см, 4 дигли, нестерилен, с предпране, размер 45x45 см см, в бандерол по 5 бр.

1	Истлинк България"ООД	Компрес Микулич 45/45см, с РПЦ,4 диглиШаосинг Фучи	<u>да</u>	да/стр.№137,138	0,0000
---	-----------------------------	--	-----------	-----------------	---------------

брой 400,00

2	Марлен компрес Микулич с особено висока абсорбция, с рентгеноконтрастен PVC чип и допълнителна примка за захващане 27см, 4 дупли, нестерилен, с предпране, размер 45x45 см см, в бандерол по 5 бр. "Софарма Трейдинг" АД	ПХ ТУПФЕР РКН микулич 45/45 x5 760543 / HARTMANN R	<u>да / стр. №</u> <u>145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Дире	0,0000
241	Еднократни, нестерилни лапаратомични кърпи 45x45 см, 4 дупли, с рентгеноконтрастен PVC чип и допълнителна примка за захващане Ангиографски еднократен нетъкан текстилен чаршаф-		Брой	600,00	
1	Стерилен еднократен ангиографски покривен сет за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил ,SMS ,трислоен съдържащ: Ангиографски чаршаф 300x220 см с два радиални отвора-овални,12x7см ,два феморални отвора с диаметър 12 см.с лепяща зонаПрозрачни зони от двете страни с размер 65x300см.Допълнителен слой с висока абсорбция около отворите 120x100 см. , Базов чаршаф 100x200 см. , Флуороскопско покривало 80x80 см. , Марлен компрес 7,5x7,5 см. - 10бр. , Тампон за почистване на оперативното поле , Покривало за маса 130x150 см. , Купички за разтвори , 250ml - 1 бр и 500 ml - 1 бр. , Стерилна престилка - 2 бр.	Radial Angio Pack, TIBBI MALZEMEL	STARTIP <u>да, стр.</u>	CE сертификат № 1984- MDD-10-008 валиден до 03 януари 2021	не е приложимо 0,0000
2	Стерилен еднократен ангиографски покривен сет за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил ,SMS ,трислоен съдържащ: Ангиографски чаршаф 300x220 см с два радиални отвора-овални,12x7см ,два феморални отвора с диаметър 12 см.с лепяща зонаПрозрачни зони от двете страни с размер 65x300см.Допълнителен слой с висока абсорбция около отворите 120x100 см. , Базов чаршаф 100x200 см. , Флуороскопско покривало 85 см. , Марлен компрес 7,5x7,5 см. - 10бр. , Тампон за почистване на оперативното поле , Покривало за маса 140x150 см. , Купички за разтвори , 250ml - 1 бр и 500 ml - 1 бр. , Стерилна престилка - 2 бр.	Стерилен еднократен ангиографски покривен сет от н	<u>ДА - стр.№ 34-</u> <u>38</u>	1. Сертификат ISO 13485:2016 на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. – регистрац. № M 10892 от 28.02.2019г., валиден до 11.01.2021г., издаден от Kiwa Certification Siwces Inc. 2. EC сертификат на Bayteks Teknik Tekstil Sanayi ve Ticaret a.s. –	0,0000
3	Стерилен еднократен ангиографски покривен сет за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил ,SMS ,трислоен съдържащ: Ангиографски чаршаф 300x220 см с два радиални отвора-овални,12x7см ,два феморални отвора с диаметър 12 см.с лепяща зонаПрозрачни зони от двете страни с размер 65x300см.Допълнителен слой с висока абсорбция около отворите 120x100 см. , Базов чаршаф 100x200 см. , Флуороскопско покривало 80x80 см. , Марлен компрес 7,5x7,5 см. - 10бр. , Тампон за почистване на оперативното поле , Покривало за маса 130x150 см. , Купички за разтвори , 250ml - 1 бр и 500 ml - 1 бр. , Стерилна престилка - 2 бр.	Ангиографски сет-комплект ,Шаосинг Фучинг Хелт Про	<u>да</u>	<u>да/стр.№137,138</u>	0,0000
242	Стерилен еднократен ангиографски покривен сет за радиален и феморален достъп-нетъкан текстил ,SMS ,трислоен съдържащ: Ангиографски чаршаф 300x220 см с два радиални отвора-овални,12x7см ,два феморални отвора с диаметър 12 см.с лепяща зонаПрозрачни зони от двете страни с размер 65x300см.Допълнителен слой с висока абсорбция около отворите 120x100 см. , Базов чаршаф 100x200 см. , Флуороскопско покривало 80x80 см. , Марлен компрес 7,5x7,5 см. - 10бр. , Тампон за почистване на оперативното поле , Покривало за маса 130x150 см. , Купички за разтвори , 250ml - 1 бр и 500 ml - 1 бр. , Стерилна престилка - 2 бр.		брой	40,00	
1	Опаковъчна хартия 50/200 Истлинка България"ООД	Хартия да стерилизация 50/200: Анцин Канминна Пеки	<u>да</u>	<u>да/стр.№172,173</u>	0,0000
2	Хартия да стерилизация 50/200 МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № N/A	0,0000

		Formaldehyde sterili		MED 24025, издаден от CERMET		
	3	Опаковъчна хартия 50/200 "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 50/200/ Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016	0,0000
243		Опаковъчна хартия 50/200 Опаковъчна хартия 75/200 Опаковъчна хартия 75/200			брой	40,00
	1	Истлинк България"ООД	Хартия да стерилизация 75/200: Анцин да Канминна Пеки	да	да/стр.№172,173	0,0000
	2	Хартия да стерилизация 75/200 МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and Formaldehyde sterili	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № MED 24025, издаден от CERMET	N/A 0,0000
	3	Опаковъчна хартия 75/200 "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 75/200/Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016	0,0000
244		Опаковъчна хартия 75/200 Опаковъчна хартия 100/200 Опаковъчна хартия 100/200			брой	40,00
	1	Истлинк България"ООД	Хартия да стерилизация 100/200, Анцин Канминна Пек	да	да/стр.№172,173	0,0000
	2	Хартия да стерилизация 100/200 "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 100/200/ Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016	0,0000
	3	Опаковъчна хартия 100/200 МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and Formaldehyde sterili	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № MED 24025, издаден от CERMET	N/A 0,0000
245		Опаковъчна хартия 100/200 Опаковъчна хартия 150/200 Опаковъчна хартия 150/200			брой	40,00
	1	МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and Formaldehyde sterili	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № MED 24025, издаден от CERMET	N/A 0,0000
	2	Опаковъчна хартия 150/200 Истлинк България"ООД	Хартия да стерилизация 150/200, Анцин Канминна Пе	да	да/стр.№172,173	0,0000
	3	Хартия да стерилизация 150/200 "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 150/200/ Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016	0,0000
246		Опаковъчна хартия 150/200 Опаковъчна хартия 200/200 Опаковъчна хартия 200/200			брой	40,00
	1	МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and Formaldehyde sterili	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № MED 24025, издаден от CERMET	N/A 0,0000
	2	Опаковъчна хартия 200/200 Истлинк България"ООД	Хартия да стерилизация 200/200, Анцин Канминна Пе	да	да/стр.№172,173	0,0000
	3	Хартия да стерилизация 200/200 "Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 200/200/ Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016	0,0000

247	Опаковъчна хартия 200/200			брой	40,00	
	Опаковъчна хартия 250/200					
	Опаковъчна хартия 250/200					
1	"Агарта-ЦМ" ЕООД,, ЕИК 121096923	Опаковъчна хартия 250/200/Norvamed	<u>Да, на стр. № 34-36 и 55-56</u>	Декларация за съответствие № 01/2016		0,0000
248	Опаковъчна хартия 250/200			брой	24,00	
	МЕДИТЕХ ООД					
	Опаковъчна хартия 250/200					
2	МЕДИТЕХ ООД	Flat reels for Steam, Gas and Formaldehyde sterili	<u>Дастр. 20-21</u>	CE Сертификат, рег. № MED 24025, издаден от CERMET	N/A	0,0000
250	Опаковъчна хартия 250/200			брой	300,00	
	Истлинк България"ООД					
	Опаковъчна хартия 250/200					
3	Истлинк България"ООД	Хартия да стерилизация 250/200,: Анцин Канминна Пе	<u>да</u>	да/стр.№172,173		0,0000
251	Хартия да стерилизация 250/200			брой	300,00	
	Комплект за стерилизация AR-11					
1	Истлинк България"ООД	Комплект за стерилизация AR-11, Анцин Канминна Пек		да/стр.№172,173		0,0000
252	Комплект за стерилизация AR-11			брой	300,00	
	Градуирани мерителни купички 250 мл					
1	"Софарма Трейдинг" АД	Градуирана мерителна купичка 250 ML	<u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива		0,0000
251	Прозрачен полипропилен. За събиране на всякакви течности. 250 мл купа.			брой	300,00	
	Градуирани мерителни купички 500 мл					
1	"Софарма Трейдинг" АД	Градуирана мерителна купичка 500 ML	<u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ; Сертификат за рег. ISO 13485:2012 №Q1N 17 09 11858060/01.11.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕИО № G2 S 16 11 11858 056/21.01.2017 ; EO Сертификат за съответствие с Директива		0,0000
252	Прозрачен полипропилен. За събиране на всякакви течности. 500 мл купа.			брой	500,00	
	Градуирани мерителни купички 1000 мл					
1	"Софарма Трейдинг" АД	Градуирана мерителна купичка 1000 ML	<u>да / стр. № 145-147</u>	Сертификат за рег. ISO 9001:2015 №12 10017439 TMS/ 22.08.2018 ;		0,0000

Сертификат за рег. ISO
13485:2012 №Q1N 17 09
11858060/01.11.2017 ; EO
Сертификат за
съответствие с Директива
93/42/ЕИО № G2 S 16 11
11858 056/21.01.2017 ; EO
Сертификат за
съответствие с Дире

253	<p>Прозрачен полипропилен. За събиране на всякакви течности. 1000 мл купа.</p> <p>Еднокухинни кардиостимулатори - VVI (SSI)</p> <p>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), 13.2(cc), вид конектор RA/RV:IS1. Пейсиращ 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</p>	брой 10,00	<p>1 Маримпекс-7 ЕООД Essentio MRI SR; Finline II Sterox <u>да 95-104 стр.</u> CE 00027 BSI Product Service C08081010200041 C08081020200049 0,0000</p>
254	<p>Двукухинни кардиостимулатори DDDR</p> <p>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 Пейсиращ 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. Пейсиращи 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</p>	брой 40,00	<p>1 Маримпекс-7 ЕООД Essentio MRI DR; Finline II Sterox (x <u>да 95-104 стр.</u> CE 00027 BSI Product Service C08082040000005 0,0000</p>
255	<p>Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект;Еднополюсно или двуполусно отвеждане</p> <p>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. Пейсиращи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни 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 пейсиране (V): RA/RV - 2.5, LV -3.0. Левокамерен електрод: Еднополюсно или двуполусно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид; различни начини на фиксация; конектор IS1. Система за доставка.</p>	брой 40,00	<p>1 Маримпекс-7 ЕООД Valitude CRT-P; Finline II Sterox (x <u>да 95-104 стр.</u> CE 00027 BSI Product Service B12121010000028 0,0000</p>
	<p>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. Пейсиращи електроди,</p>		

позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1F и 58см/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 11,2 години при амплитуда на пейсиране (V): RA/RV - 2.5, LV -3.0. Левокамерен електрод: Еднополюсно или двуполусно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид; различни начини на фиксация; конектор IS1. Система за доставка.

256

Пейсмейкър за ресинхронизираща терапия в комплект; Четириполюсно 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(см), маса 33.0(g), обем 17.6(сc), вид конектор RA/RV: IS1 – LV:IS4. Пейсиращи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1F и 58см/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 10,3 години. Левокамерен електрод: Четириполюсно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4 . Система за доставка.

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Visionist X4 CRT-P; FINELINE II Sterox да 95-104 стр. CE 00027 BSI Product B12121010000037 **0,0000**
(x 2); Acui Service

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(см), маса 33.0(g), обем 17.6(сc), вид конектор RA/RV: IS1 – LV:IS4. Пейсиращи електроди, позволяващи ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярни с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1F и 58см/ 5.1F ; Конектор IS-1. Прогнозен живот на батерията 10,3 години. Левокамерен електрод: Четириполюсно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4 . Система за доставка.

257

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 шокова терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 6.71 x 0.99(см), маса 60.0(g), обем 26.5(сc), вид конектор RV:DF4. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Inogen EL ICD VR; Endotak Reliance 4- да 95-104 стр. CE 00027 BSI Product B12122020000033 **0,0000**
SITE Service

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 шокова терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 6.71 x 0.99(см), маса 60.0(g), обем 26.5(сc), вид конектор RV:DF4. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4

258

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 шокова терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 7.03 x 0.99(см), маса 62.5(g), обем 28.0(сc), вид конектор RV:DF4. Пейсиращ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1F. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4

1 **Маримпекс-7 ЕООД** Inogen EL ICD DR; FINELINE II Sterox; да 95-104 стр. CE 00027 BSI Product B12122050000042 **0,0000**
Endotak Reli Service

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 шокова терапия и основна функционалност на стимулатора в случай на фатална грешка. Размер 5.23 x 7.03 x 0.99(см), маса 62.5(g), обем 28.0(сc), вид конектор RV:DF4. Пейсиращ електрод, позволява ЯМР на цяло тяло при 1.5 Тесла с три пластова изолация. Биполярен с пасивна или активна фиксация с размери - дължина 52см/ 5.1F. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4

259

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 шокова 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(cm), маса 73.8(g), обем 32.5(cc), вид конектор RA:IS-1; RV:DF4; LV:IS4. Пейсиращ 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. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4. Левокамерен електрод; Четириполюсно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4. Система за доставка.

1	Маримпекс-7 ЕООД	Inogen X4 CRT-D DF4 IS4; Fineline II да 95-104 стр. Sterox; Endot	CE 00027 BSI Product Service	B12122080000013	0,0000
---	-------------------------	---	------------------------------	-----------------	--------

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 шокова 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(cm), маса 73.8(g), обем 32.5(cc), вид конектор RA:IS-1; RV:DF4; LV:IS4. Пейсиращ 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. Дефибрилиращ електрод с пасивна или активна фиксация, отделящ стероид, конектор DF4. Левокамерен електрод; Четириполюсно отвеждане от коронарния синус, отвеждания със стероид, 3D спирален модел. Конектор IS-4. Система за доставка.

274

ICD Еднокухинно

2,00

Еднокухинен кардиовертердефибрилатор; разпознава УТ възоснова на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково 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+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг

1	Интерагро 90 ЕООД	Mirro MRI VR SureScan DVME3D1/D4, Medtronic Inc	да	I7 17 10 39709 01141 II 17 11 3970901115	B12122030000046	0,0000
---	--------------------------	---	----	--	-----------------	--------

Еднокухинен кардиовертердефибрилатор съвместим с ЯМР 1,5 и 3 Т; разпознава УТ възоснова на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково 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+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Ю години; възможност за телемониторинг

275

ICD Еднокухинно в комплект с електрод

2,00

Еднокухинен кардиовертердефибрилатор; разпознава УТ възоснова на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково 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+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Югодини; възможност за телемониторинг + шок електрод; 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 1,8мм

1	Интерагро 90 ЕООД	Mirro MRI VR SureScan DVME3D1, + Sprint Quattro Se	да	I7 17 10 39709 01141 II 17 11 3970901115 I2 17 11 39709 01117	B12122020000026	0,0000
---	--------------------------	--	----	---	-----------------	--------

Еднокухинен кардиовертердефибрилатор съвместим с ЯМР 1,5 и 3 Т; разпознава УТ възоснова на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на УТ; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково 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+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; непрекъснат запис на IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над Ю години; възможност за телемониторинг + шок електрод; 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 1,8мм

278

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 Medtro	да	Q1N16123970901071	не е приложено	0,0000
---	--------------------------	--	----	-------------------	----------------	--------

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

279

Трансвенозни електроди с балонче на върха

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

брой

40,00

1

**„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“
ЕООД**Temporary transvenous pacing electrode (bipolar, w ДА - стр. №
249-2511/ CE Сертификат
(Сертификат на ЕО -Пълна
система за осигуряване
качеството) с № 5-756-200-
1404/22.08.2018, издаден
от Нотифициран орган
ЕМКИ; 2/ Декларация за
съответствие със CE от
22.08.2018 г. - HAGMED
sp. z o.o. sp. k., Poland

0,0000

Временен трансвенозен пейсиращ електрод, двуполосен, с балон, интракардиален, за временна кардиостимулация. Характеристики: 1. Тип на дисталния край: с латексов балон, с балон без латекс; 2. Размер на електрода: 4F; 5F; 6F; 7F. Дължина 1250 мм; разстояние между електродите 10 - 12 мм. За еднократна употреба. Стерилизиран чрез облъчване. Съвместим с електрокардиографи и външни пейсмейкъри с CF тип защита.

283

Дезиле- пилуей

брой

160,00

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

1

Б. Браун Медикал ЕООДINTRADYN TEAR AWAY, 5210593, да- стр. 244-246
5210321, 5210330 / B.

G1151112974427

0,0000

Дезиле- пилуей размер 7; 8 и 9 F с дължина 16 см., дилататор с дължина 19 см.

2

Интерагро 90 ЕООДPeelable Percutaneous Lead Introducer (PLI) - 6207 да

I7 17 07 39709 01127

не е приложимо

0,0000

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

284

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 ЕООДAnalyzer Surgical cable with Alligator Clips - 229 да

II 17 11 39709 01115

не е приложимо

0,0000

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

КОМИСИЯ:

Председател:

(д-р Сибилла Маринова)

Членове:

1. (Силвия Дечева)

2. (Здравка Михайлова)