

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	1	SU.PC.SANI.04.02.10.000001	PROTESIS VASCULAR RECTA	PROTESIS VASCULAR RECTA / POLIESTER-EXTENSIBLE:si;RAMAS:NO;LONGITUD:(0-50);TIPO DE PARED:ultrafina;	Longitud de prótesis de al menos 40 cm, rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricotada, porosidad $\leq 10\text{ml/cm}^2/\text{min}$ a 120 mmHg. Superficie externa con recubrimiento que facilite la cicatrización e incorporación al tejido. Marca longitudinal para favorecer la correcta implantación. Impregnación con colágeno y acetato de plata. No soportadas.	SI
	2	SU.PC.SANI.04.02.10.000001	PROTESIS VASCULAR RECTA	PROTESIS VASCULAR RECTA / POLIESTER-EXTENSIBLE:si;RAMAS:NO;LONGITUD:(50-150);TIPO DE PARED:ultrafina;	Fabricado en fibra de Nylon multifilamento, sellado con colágeno bovino tipo I, ausencia de formaldehído y glutaraldehído durante la fijación. Grosor de pared de 0,5 mm. Permeabilidad $< 5\text{ mm/cm}^2/\text{min}/120\text{ mm Hg}$ . Longitud de prótesis de al menos 20 cm. Rango de diámetros para prótesis de hasta 14 mm. No soportadas.	SI
	3	SU.PC.SANI.04.02.10.000001	PROTESIS VASCULAR RECTA	PROTESIS VASCULAR RECTA / POLIESTER-EXTENSIBLE:si;RAMAS:NO;LONGITUD:(50-150);TIPO DE PARED:standard;	Fabricado en fibra de Nylon multifilamento, sellado con colágeno bovino tipo I, ausencia de formaldehído y glutaraldehído durante la fijación. Grosor de pared de 0,5 mm. Permeabilidad $< 5\text{ mm/cm}^2/\text{min}/120\text{ mm Hg}$ . Longitud de prótesis de al menos 20 cm. Rango de diámetros para prótesis de hasta 14 mm. Soporte anillado de al menos 50 cm.	SI
	4	SU.PC.SANI.04.02.20.000071	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / POLIESTER-EXTENSIBLE:no;RAMAS:NO;LONGITUD:(0-50);TIPO DE PARED:standard;	Poliéster dacron impregnada con gelatina bovina parcialmente modificada para permitir el enlace iónico con rifampicina y profilaxis antibiótica. Longitud de al menos 30 cm. Anillado central de al menos 10 cm con extremos libres de soporte para facilitar la anastomosis. Diámetro de 8 mm.	SI
	5	SU.PC.SANI.04.02.20.000071	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / POLIESTER-EXTENSIBLE:si;RAMAS:NO;LONGITUD:(50-150);TIPO DE PARED:standard;	Rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricotada, porosidad $\leq 10\text{ml/cm}^2/\text{min}$ a 120 mmHg. Superficie externa con recubrimiento que facilite la cicatrización e incorporación al tejido. Marca longitudinal para favorecer la correcta implantación. Impregnación con colágeno y acetato de plata. Soportadas.	SI
	6	SU.PC.SANI.04.02.20.000071	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / POLIESTER-EXTENSIBLE:si;RAMAS:SI;LONGITUD:(0-50);TIPO DE PARED:standard;	Longitud de prótesis de al menos 40 cm, rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricotada, porosidad $\leq 10\text{ml/cm}^2/\text{min}$ a 120 mmHg. Superficie externa con recubrimiento que facilite la cicatrización e incorporación al tejido. Marca longitudinal para favorecer la correcta implantación. Impregnación con colágeno y acetato de plata. Soportadas.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	7	SU.PC.SANI.04.02.20.200001	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / PTFE IMPREGNADA-EXTENSIBLE:si;RAMAS:NO;LONGITUD:(50-150);TIPO DE PARED:fina;IMPREGNACION:heparina;	Prótesis vascular de PTFEe de pared fina extensible con anillos extraíbles con impregnación de heparina mediante enlace covalente punto terminal. Longitud de 80 cm y diámetros de hasta 8 mm.	SI
	8	SU.PC.SANI.04.02.20.200002	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA MODIFICADA	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA MODIFICADA / PTFE-IMPREGNACION 2:carbono;EXTENSIBLE:no;RAMAS:NO;LONGITUD:(50-150);TIPO DE PARED:fina;	Impregnación interior de carbono, diámetro de 6 mm y longitud hasta 90 cm. Diámetro reducido en 25 cm distales para acelerar el flujo.	SI
	9	SU.PC.SANI.04.02.30.000003	CATETER IMPLANTABLE SUBCUTANEO/ HEMODIALISIS	CATETER IMPLANTABLE SUBCUTANEO/ HEMODIALISIS-MATERIAL:ePTFE;	Kit de accesorios para colocar los componentes venoso y arterial Componente venoso de silicona Conector de titanio para ligar la parte venosa a la prótesis ePTFE arterial	SI
	10	SU.PC.SANI.04.02.30.000002	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS PUNCIÓNABLE PRECOZMENTE	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS PUNCIÓNABLE PRECOZMENTE-impregnación 2:Heparina;EXTENSIBLE:no;Modificada 2:No;CONICIDAD:no;	Prótesis vascular de PTFEe puncionable precozmente (24 h después del implante). Configuración recta 6 mm. Longitud 40 cm. Capa interna y externa de PTFE y capa intermedia de elastómero de silicona.	SI
	11	SU.PC.SANI.04.02.30.000000	PROTESIS VASCULAR RECTA vs CONICA / PTFE P/ HEMODIALISIS	PROTESIS VASCULAR RECTA vs CONICA / PTFE P/ HEMODIALISIS-impregnación 2:Carbono;EXTENSIBLE:no;Modificada 2:Si;CONICIDAD:no;	Campana distal, conicidad 4-7, impregnada en carbono. Diámetro 6-7, longitud de 25 cm a 45 cm.	SI
	12	SU.PC.SANI.04.02.30.000002	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS PUNCIÓNABLE PRECOZMENTE	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS PUNCIÓNABLE PRECOZMENTE-impregnación 2:Heparina;EXTENSIBLE:no;Modificada 2:No;CONICIDAD:no;	Prótesis vascular de PTFEe puncionable precozmente (24 h después del implante). Configuración cónica 4-7. Longitud 45 cm. Capa interna y externa de PTFE y capa intermedia de elastómero de silicona.	SI
	13	SU.PC.SANI.04.02.40.000000	PROTESIS VASCULAR CON RAMAS BIFURCADA	PROTESIS VASCULAR CON RAMAS BIFURCADA/ POLIESTER-IMPREGNACION:colageno;	Fabricado en fibra de Nylon multifilamento, sellado con colágeno bovino tipo I, ausencia de formaldehído y glutaraldehído durante la fijación. Grosor de pared de 0,5 mm. Permeabilidad < 5 mm/cm <sup>2</sup> /min/120 mm Hg. Longitud de prótesis de 50 cm. Rango de diámetros cada 2 mm desde 14 hasta 20 mm. No soportadas.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	14	SU.PC.SANI.04.02.40.000000	PROTESIS VASCULAR CON RAMAS BIFURCADA	PROTESIS VASCULAR CON RAMAS BIFURCADA/ POLIESTER-IMPREGNACION:plata;	Prótesis tricotada de dacron. Configuración bifurcada. Rango de diámetros cada 2 mm desde 14 hasta 24. Porosidad $\leq 10\text{ml/cm}^2/\text{min}$ a 120 mmHg. Superficie externa con recubrimiento que facilite la cicatrización e incorporación al tejido. Marca longitudinal para favorecer la correcta implantación. Impregnación de colágeno y acetato de planta. No soportadas.	SI
	15	SU.PC.SANI.04.02.70.100001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Acero inoxidable;Introduccion 2:[0-6];Guia 2:[0.018-0.018];	Endoprótesis no cubierta expandible por balón, de intercambio rápido (monoraíl). Acero inoxidable, guía 0.018. Introduccion 5-6 F. Diámetro de 5 a 7 mm. Posibilidad de sobreexpansión. Longitud de 12 a 18 mm. Catéter portador con longitud hasta 150 cm.	SI
	16	SU.PC.SANI.04.02.70.100001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Cromo cobalto;Introduccion 2:[0-6];Guia 2:[0.035-0.035];	Endoprótesis no cubierta expandible por balón de cromo cobalto, sistema coaxial sobre guía de 0,035". Diseño de celdas basado en la concatenación de celdas en sentido circunferencial interconectadas entre sí en sentido axial. Compatible con introduccion de 6F. Marcadores radiopacos. Recubrimiento hidrofílico. Diámetros de 5 a 9 mm y longitud de 18 a 58mm. Catéter portador de 80 y 140cm. Para lesiones en el sector ilíaco común. Ratio metal arteria 9-12%.	SI
	17	SU.PC.SANI.04.02.70.100001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Cromo cobalto;Introduccion 2:[6-16];Guia 2:[0.035-0.035];	Endoprótesis no cubierta expandible por balón de cromo cobalto, sistema coaxial sobre guía de 0,035". Diseño de celdas basado en la concatenación de celdas en sentido circunferencial interconectadas entre sí en sentido axial. Compatible con introduccion de 7F. Marcadores radiopacos. Recubrimiento hidrofílico. Diámetros de 10mm y longitud de 18 a 58mm. Catéter portador de 80 y 140cm. Para lesiones en el sector ilíaco común. Ratio metal arteria 9-12%.	SI
	18	SU.PC.SANI.04.02.70.100001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Cromo cobalto;Introduccion 2:[0-6];Guia 2:[0.035-0.035];	Endoprótesis no cubierta expandible por balón fabricada en Cr-Co L605. Diámetro desde 6 a 10 mm y longitudes de 19 1 59 mm. Catéter portador de hasta 135 cm Film extrafino de carbono puro que favorece la endotelización y tiene efectos antiinflamatorios y antitrombóticos. Introduccion compatible 6F.	SI
	19	SU.PC.SANI.04.02.70.200003	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS-Diseño del stent 2:Anillos de nitinol cortados a laser;Introduccion 2:[6-16];Diseño catéter 2:Triaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Rueda;	Endoprótesis autoexpandible fabricada en nitinol. Marcadores radiopacos en los extremos, sistema triaxial con diseño coaxial de 9F compatible con guía de 0.035", longitud de catéter de 90 cm, diámetros desde 10 a 20 y longitud entre 40 y 150 mm. Diseño de celda abierta con puntos de conexión desplazados para una mayor flexibilidad.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	20	SU.PC.SANI.04.02.70.200003	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS-Introductor 2:([6-16]);Diseño del stent 2:Filamentos de nitinol entrelazados;Diseño catéter 2:Coaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Pull-back;Recubrimiento de malla 2:No;	Indicado para el tratamiento endovascular de pacientes con obstrucciones sintomáticas de la vena femoral o la vena iliaca. Sistema para guía de 0,035". Longitud útil de catéter 100 cm y 10 Fr de perfil. Stent disponible en diámetros 10, 12, 14, 16 y 18 mm y longitudes de 60, 80, 100, 120 y 150 mm.	SI
	21	SU.PC.SANI.04.02.70.200003	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE PARA VENAS-Introductor 2:([6-16]);Diseño del stent 2:Anillos de nitinol cortados a laser;Guia 2:[0.035-0.035];Diseño catéter 2:Coaxial;Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Pull-back;	Extremo distal de celda cerrada y acabado en ángulo de 35º. Stent de celda mixta (abierta y cerrada). Introduccion 10º. Sistema de liberación 10º.	SI
	22	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE-Introduccion 2:(0-6);Diseño del stent 2:Anillos de nitinol cortados a laser;Diseño catéter 2:Triaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Rueda;	Endoprótesis no cubierta autoexpandible de Nitinol, premontado en sistema coaxial sobre guía de 0.035 compatible con introduccion de 6F. Marcadores radioopacos de niquel y titanio proximales y distales. Sistema dispensador preferentemente triaxial con punta radioopaca. Sector femoral superficial. Diámetros de 5 a 10 mm y longitud de 20 a 150 mm. Catéter portador de 80 a 135 cm.	SI
	23	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE-Introduccion 2:(0-6);Diseño del stent 2:Anillos de nitinol cortados a laser;Diseño catéter 2:Triaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Rueda;	Endoprótesis no cubierta autoexpandible de Nitinol, sistema coaxial sobre guía de 0,035". Compatible con introduccion de 6F. Diseño de malla de celdas abiertas. Sistema de liberación triaxial. Cuatro marcadores radiopacos en cada extremo del stent y marcador radiopaco en la vaina. Diámetros de 5 a 10mm y longitud de 40 a 150mm. Posibilidad de recuperacion de la primera celda. Catéter portador de 80 a 140cm. Mango con indicador de la longitud de stent liberado.	SI
	24	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE- Diseño del stent 2:Anillos de nitinol cortados a laser;Introduccion 2:(0- 6);Diseño catéter 2:Triaxial;Guia 2:[0.018- 0.018];Recubrimiento de malla 2:Si;Sistema de liberación 2:Rueda;	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Endoprótesis periférica autoexpandible nitinol coaxial recubierta de carburo de silicio.</li> <li>• Malla multielemento</li> <li>• Sistema de liberación Triaxial</li> <li>• Compatible con guía de 0.018" • Introduccion compatible 4F • Diámetros 4-7mm • Longitud de hasta 20-200cm • Longitud de catéter de 90 y 135 cm</li> </ul>	SI
	25	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE-Introduccion 2:(0-6);Diseño del stent 2:Filamentos de nitinol entrelazados;Diseño catéter 2:Coaxial;Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Gatillo;Recubrimiento de malla 2:No;	Diseño de stent: 6 pares de filamentos cilindricos entrelazados, de nitinol superelástico. . Sistema OTW sobre guías 0.014 / 0.018 . Longitud de stent mm 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 . Diámetro del stent mm 4.5, 5.5, 6.5 y 7.5 .Longitud del catéter cm 80, 120 .Compatibilidad con introduccion 6F . Sector Femoro-popliteo	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	26	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE- Diseño del stent 2:Filamentos de nitinol entrelazados;Introduccion 2:(0-6);Diseño catéter 2:Monorail;Guia 2:[0.035-0.035];Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Rueda;	Endoprótesis autoexpandible de doble capa de nitinol. Diseño con filamentos de nitinol entrelazados, sistema monorail, liberación mediante pull-back. Introduccion compatible 6F.	SI
	27	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE- Diseño del stent 2:Cortado a laser y helicoidal;Introduccion 2:(0-6);Guia 2:[0.035-0.035];Diseño catéter 2:Coaxial;Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Pull-back;	Endoprótesis periférica de nitinol autoexpandible. Diámetros de 5 a 8 mms y longitudes de 60 a 150 mms, para arterias de 3,5 a 7 mms. Longitud de trabajo de la vaina 113 mm. Compatible con guía de 035". Diseño helicoidal. Indicada para arteria femoral superficial y primeras porciones de la poplitea.	SI
	28	SU.PC.SANI.04.02.70.300001	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON < ó = 5.8cm-Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACIÓN 2:Heparina;	Endoprótesis periférica recubierta expandible por balón premontada. Anillos de acero independientes encapsulados entre capas de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Diámetros desde 5 a 11 mm, longitudes desde 15 a 39 mm. Posibilidad de sobredimensionar hasta 16 mm desde un diámetro de 8 y al menos 3 mm en cada diámetro. Catéter portador de 135 cm.	SI
	29	SU.PC.SANI.04.02.70.300004	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON > 5.8cm-Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACIÓN 2:Heparina;	Endoprótesis periférica recubierta expandible por balón premontada. Anillos de acero independientes encapsulados entre capas de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Diámetros desde 5 a 11 mm, longitudes desde 59 y 79 mm. Posibilidad de sobredimensionar hasta 16 mm. Catéter portador de 135 cm.	SI
	30	SU.PC.SANI.04.02.70.300001	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON < ó = 5.8cm-Introduccion 2:(0-6);Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACIÓN 2:Sin Impregnación;	Endoprótesis de cobalto-cromo , balón expandible recubierta de ePTFE. Sistema coaxial compatible con guía de 0.035". Diámetros desde 5 a 10 mm, longitud hasta 57 mm. Longitudes de catéter de 75 y 120 cm. Presiones de inflado nominal de 8-9 ATM. Presión de rotura 12-13 ATM. Introduccion de 6F hasta 8 mm y 7F para diámetros superiores.	SI
	31	SU.PC.SANI.04.02.70.300001	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON < ó = 5.8cm-Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACIÓN 2:Sin Impregnación;	Endoprótesis de cobalto-cromo , balón expandible recubierta de ePTFE. Sistema coaxial compatible con guía de 0.035". Diámetros desde 5 a 10 mm, longitud hasta 57 mm. Longitudes de catéter de 75 y 120 cm. Presiones de inflado nominal de 8-9 ATM. Presión de rotura 12-13 ATM. Introduccion de 6F hasta 8 mm y 7F para diámetros superiores.	SI
	32	SU.PC.SANI.04.02.70.300001	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON < ó = 5.8cm-Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACIÓN 2:Sin Impregnación;	Stent vascular periferico, balon expandible recubierto de doble capa de cromo cobalto y doble capa de ePTFE(total 4 capas), para arterias iliacas y renales. Diametros de 5 a 8 mms.Longuitudes de 18 a 58 mms, portador 7Fr (5 a8mms) y 8 Fr (9 a10 mms).	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	33	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;Introduccion 2:(6-16);IMPREGNACION 2:Heparina;LONGITUD:[10-40];Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 2,5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI
	34	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;Introduccion 2:(6-16);IMPREGNACION 2:Heparina;LONGITUD:(40-70);Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 13 mm y longitud de 5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI
	35	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:(70-100);IMPREGNACION 2:Heparina;Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 9 mm y longitud de 7,5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI
	36	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:(70-100);IMPREGNACION 2:Heparina;Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 13 mm y longitud de 10 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI
	37	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTA AUTOEXPANDIBLE LONG >120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;IMPREGNACION 2:Heparina;LONGITUD:(120-150);Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 10 mm y longitud de 15 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	38	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTA AUTOEXPANDIBLE LONG >120mm-MATERIAL 2: Aleación metálica con recubrimiento; LONGITUD: (150-250); Introdutor 2: (6-16); IMPREGNACION 2: Heparina; Guía 2: [0.035-0.035]; Sistema de liberación 2: Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 25 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.035". Catéter portador de 120cm.	SI
	39	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2: Aleación metálica con recubrimiento; LONGITUD: [10-40]; Introdutor 2: (6-16); IMPREGNACION 2: Heparina; Guía 2: [0.018-0.018]; Sistema de liberación 2: Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 2,5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm.	SI
	40	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2: Aleación metálica con recubrimiento; LONGITUD: (40-70); Introdutor 2: (6-16); IMPREGNACION 2: Heparina; Guía 2: [0.018-0.018]; Sistema de liberación 2: Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm.	SI
	41	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2: Aleación metálica con recubrimiento; Introdutor 2: (0-6); IMPREGNACION 2: Heparina; LONGITUD: (70-100); Guía 2: [0.018-0.018]; Sistema de liberación 2: Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 y 6 mm y longitud de 7,5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm. Introdutor compatible 6F.	SI
	42	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2: Aleación metálica con recubrimiento; LONGITUD: (70-100); IMPREGNACION 2: Heparina; Introdutor 2: (6-16); Guía 2: [0.018-0.018]; Sistema de liberación 2: Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 7 y 8 mm y longitud de 7,5 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm. Introdutor compatible 7F.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	43	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:(70-100);IMPREGNACION 2:Heparina;Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 10 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm.	SI
	44	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTA AUTOEXPANDIBLE LONG >120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;IMPREGNACION 2:Heparina;LONGITUD:(120-150);Introduccion 2:(6-16);Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 15 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm.	SI
	45	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES	ENDOPROTESIS CUBIERTA AUTOEXPANDIBLE LONG >120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;IMPREGNACION 2:Heparina;Introduccion 2:(6-16);LONGITUD:(150-250);Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFEe. Impregnación heparina enlace covalente punto terminal. Borde proximal contorneado. 4 marcadores radiopacos en los extremos del stent. Diámetros de 5 a 8 mm y longitud de 25 cm. Indicación para el tratamiento de lesiones obstructivas de arterias periféricas y para el tratamiento de lesiones obstructivas sintomáticas de venas periféricas. Compatible con guía de 0.018". Catéter portador de 120cm.	SI
	46	SU.PC.SANI.04.02.70.400004	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS-MATERIAL 2:Aleación metálica;SUSTANCIA LIBERADA 2:Paclitaxel;Introduccion 2:(0-6);DISEÑO CATETER 2:Triaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Rueda;	Stent liberador de droga paclitaxel con polimero recubierto biocompatible,sistema de liberacion triaxial,nitinol microcortado a laser, combinando celda abierta y celda cerrada para un mejor posicionamiento del stent sin acortamiento. Liberación sostenida del farmaco durante 1 año,carga de droga 0.167 microgramos/mm2.Doble posibilidad de liberación,rueda o pull back.	SI
	47	SU.PC.SANI.04.02.70.400004	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS-MATERIAL 2:Aleación metálica;SUSTANCIA LIBERADA 2:Amphilimus (Sirolimus+Acidos grasos);Introduccion 2:(0-6);DISEÑO CATETER 2:Coaxial;Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Rueda;	Stent coaxial autoexpandible de nitinol liberador de sirolimus y recubierto de Carbofilm. Disponible en diámetros: 6, 7 y 8 mm. Longitudes: 20, 40, 60, 80, 100, 120 y 150 mm. Longitud del catéter: 85 y 135 cm.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	48	SU.PC.SANI.04.02.70.400004	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS VASCULAR PERIFERICA LIBERADORA DE DROGAS-MATERIAL 2:Aleación metálica;SUSTANCIA LIBERADA 2:Amphilimus (Sirolimus+Ácidos grasos);Introduccion 2:(0-6);DISEÑO CATETER 2:Monorraíl;Guia 2:[0.014-0.014];Sistema de liberación 2:Expandible por balón;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricado en cromo-cobalto. *Recubrimiento de carbono. *La droga va alojada en reservorios. *Tecnología del reservorio Abluminal *la droga es Amphilimus ( Sirolimus + Ácidos grasos). *Liberación de la droga hacia el vaso, duración de la liberación 90 días. * Perfil del strub 80 micras. * Libre de polímeros. * introductor compatible de 4F. * Sistema coaxial bajo guía de 0'014. *Longitud del catéter 142 cmt. *Diámetros desde 2'25 a 4'5mm. *Longitud del stent desde 8 a 46mm</li> </ul>	SI
	49	SU.PC.SANI.04.02.80.500000	ENDOPROTESIS CAROTIDEA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS CAROTIDEA AUTOEXPANDIBLE-MATERIAL 2:Nitinol;Conicidad 2:No;Introduccion 2:(0-6);Guia 2:[0.014-0.014];Estructura de la celda 2:Abierta/Cerrada;Sistema de liberación 2:Pull-back;	Endoprótesis carotídea de nitinol. Diseño de doble capa de malla trenzada, compatible con guía de 0.014", introductor compatible de 5F. Intercambio rápido con hipotubo de 24 cm y longitud total de dispositivo de 143 cm. Diámetros desde 5 a 10 mm y longitudes desde 25 hasta 43 mm.	SI
	50	SU.PC.SANI.04.02.80.500000	ENDOPROTESIS CAROTIDEA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS CAROTIDEA AUTOEXPANDIBLE-MATERIAL 2:Nitinol;Introduccion 2:(0-6);Conicidad 2:No;Estructura de la celda 2:Abierta;Guia 2:[0.014-0.014];Sistema de liberación 2:Pull-back;	Endoprótesis carotídea autoexpandible de nitinol. Montado sobre sistema monorraíl compatible con guía de 0.014" e introductor 6F. Marcadores radiopacos de tantalio en los extremos, Configuración cilíndrica y cónica con diámetros de 6 a 10 mm en la cilíndrica y 6-8 y 7-10 en la cónica. Longitud de stent desde 20 hasta 60 mm en cilíndrica y 30 y 40 mm en cónica. Longitud de catéter de 135 cm.	SI
	51	SU.PC.SANI.04.02.90.000007	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA TORÁCICA CUBIERTA EXPANDIBLE POR BALÓN	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA TORÁCICA CUBIERTA EXPANDIBLE POR BALÓN-MATERIAL 2:Cromo-Cobalto;	Stent vascular, balón expandible recubierto de cromo cobalto y ePTFE ,para arteria aorta de 12 a 24 mms de diametro, 19 a 59 de longitud,post dilatado hasta 30 mms. Cateter portador desde 9 a 14 Fr.	SI
	52	SU.PC.SANI.04.02.90.000007	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA TORÁCICA CUBIERTA EXPANDIBLE POR BALÓN	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA TORÁCICA CUBIERTA EXPANDIBLE POR BALÓN-MATERIAL 2:Cromo-Cobalto;	Stent vascular, balón expandible recubierto de cromo cobalto y ePTFE ,para arteria aorta de 16 a 24 mms de diametro, 19 a 59 de longitud,post dilatado hasta 30 mms. Cateter portador desde 9 a 14 Fr.	SI
	53	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	Fabricada en poliéster y nitinol • Longitud 201 a 233 • Diámetros desde 28 a 46 mm • Stent libre con fijación de nitinol • Premontadas en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre. • Sistema modular de dos piezas	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
1	54	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricada en poliéster y nitinol</li> <li>Longitud 105 a 197</li> <li>Diámetros desde 24 a 46 mm</li> <li>Stent libre con fijación de nitinol</li> <li>Premontadas en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> <li>Sistema modular de dos piezas</li> </ul>	SI
	55	SU.PC.SANI.04.02.90.000005	ENDOPROTESIS AÓRTICA TORÁCICA NO CUBIERTA CON BALÓN PREMONTADO	ENDOPROTESIS AÓRTICA TORÁCICA NO CUBIERTA CON BALÓN PREMONTADO-MATERIAL:POLIESTER NITINOL Y ACERO INOXIDABLE;	Endoprótesis aórtica torácica descubierta, con diámetros de 36 y 46 mm y longitudes desde 80 a 185 mm. Indicación para el tratamiento endovascular de disección aórtica sintomática.	SI
	56	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricada en poliéster y nitinol</li> <li>Longitud 105 a 197</li> <li>Diámetros desde 24 a 46 mm</li> <li>Stent libre con fijación de nitinol</li> <li>Premontadas en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> <li>Sistema modular de dos piezas</li> </ul>	SI
2	57	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica torácica fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Componente proximal con o sin stent libre de 6 o 7 picos.</li> <li>Componente distal sin stent libre</li> <li>Posibilidad de configuración cilíndrica.</li> <li>Diámetros de 20 a 46mm</li> <li>Longitud hasta 103mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI
	58	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Cerrado;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica torácica fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Componente proximal con y sin stent libre de 6 o 7 picos.</li> <li>Componente distal sin stent libre</li> <li>Posibilidad de configuración cilíndrica y cónica</li> <li>Diámetros de 20 a 46mm.</li> <li>Longitud desde 173 a 186mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI
	59	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Cerrado;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica torácica fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Componente proximal con y sin stent libre de 6 o 7 picos.</li> <li>Componente distal sin stent libre</li> <li>Posibilidad de configuración cilíndrica y cónica</li> <li>Diámetros de 20 a 46mm.</li> <li>Longitud desde 173 a 186mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI
	60	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Cerrado;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica torácica fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Componente proximal con y sin stent libre de 6 o 7 picos</li> <li>Componente distal sin stent libre</li> <li>Posibilidad de configuración cilíndrica y cónica                             <ul style="list-style-type: none"> <li>Diámetros de 28 a 46mm</li> <li>Longitud desde 200 a 229mm</li> </ul> </li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
3	61	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:Si;Anclaje:Cerrado;	Endoprótesis torácica recta con barra longitudinal de soporte y estabilización. Sin stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm y longitud de hasta 250mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
	62	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:Si;Anclaje:Cerrado;	Endoprótesis torácica cónica con barra longitudinal de soporte y estabilización. Sin stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm con conicidad de 4 mm y longitud de hasta 250mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
	63	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:Si;Anclaje:Abierto;	Endoprótesis torácica cónica con barra longitudinal de soporte y estabilización. Stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm con conicidad de 4 mm y longitud de 150mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
	64	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:Si;Anclaje:Abierto;	Endoprótesis torácica recta con barra longitudinal de soporte y estabilización. Stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm y longitud de hasta 250mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
	65	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:Si;Anclaje:Cerrado;	Endoprótesis torácica recta con barra longitudinal de soporte y estabilización. Sin stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm y longitud de 150mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	66	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:No;Reposicionable:Si;Anclaje:Cerrado;	Endoprótesis torácica cónica con barra longitudinal de soporte y estabilización. Sin stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm con conicidad de 4 mm y longitud de 150mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
	67	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:Si;Anclaje:Abierto;	Endoprótesis torácica recta con barra longitudinal de soporte y estabilización. Stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm y longitud de 150mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica	SI
	68	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:Poliester;Conicidad:Si;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:Si;Anclaje:Abierto;	Endoprótesis torácica cónica con barra longitudinal de soporte y estabilización. Stent libre proximal descubierto. Nitinol electropulido recubierto de poliéster woven. Diámetros desde 22mm hasta 46mm con conicidad de 4 mm y longitud de 150mm. Sistema de liberación de doble introductor de alta flexibilidad con captura proximal controlada de la endoprótesis. Sistema introductor hidrofílico de bajo perfil de 19 a 23F. Indicada para el tratamiento en todos los segmentos de la aorta torácica.	SI
4	69	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:PTFE;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	Longitud de endoprótesis desde 100 hasta 150 mm Estructura de nitinol electropulido recubierta de ePTFE Diámetros de 21 a 45 mm Apertura en dos etapas pudiendo redefinir su posición Control de la angulación activo previniendo el pico de pájaro No necesita bajada de tensión ni marcapasos en su despliegue al tener siempre flujo sanguíneo Manguitos de sellado para la prevención de endoleaks	SI
	70	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:PTFE;Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	Longitud de endoprótesis desde 150 hasta 200 mm Estructura de nitinol electropulido recubierta de ePTFE Diámetros de 21 a 45 mm Apertura en dos etapas pudiendo redefinir su posición Control de la angulación activo previniendo el pico de pájaro No necesita bajada de tensión ni marcapasos en su despliegue al tener siempre flujo sanguíneo Manguitos de sellado para la prevención de endoleaks	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
5	71	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;Control Activo:NO;DIAMETRO DEL CATETER 2:{18-25};REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Poliéster y acero inoxidable • Longitud hasta rama contralateral desde 82 mm a 149 mm • Diámetros desde 22 a 36 mm • Stent libre con fijación suprarrenal de acero inoxidable • Premontadas en el sistema introductor Flexor resistente con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
	72	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SELLADO CON POLIMERO 2:NO;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricada en poliéster y nitinol</li> <li>• Longitud hasta rama contralateral desde 70 mm a 128 mm</li> <li>• Diámetros desde 22 a 36 mm</li> <li>• Stent libre con fijación suprarrenal de nitinol</li> <li>• Premontadas en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> <li>• Sistema modular de tres piezas</li> </ul>	SI
	73	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:{10-14};	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Poliéster , nitinol y acero inoxidable • Construidas con un stent metálico (de acero) proximal y otro distal unidas por una espiral de nitinol. • Longitud desde 39 mm a 122 mm • Diámetros desde 9 a 24 mm • Premontadas en el sistema introductor Flexor resistente con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
	74	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:{10-14};	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Poliéster y nitinol • Construidas con 3 stent de nitinol unidos proximal y otros distal unidas por una espiral de nitinol. • Longitud desde 42 mm a 125 mm • Diámetros desde 9 a 24 mm • Premontadas en el sistema introductor Flexor resistente con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
	75	SU.PC.SANI.04.02.90.600000	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Poliéster y acero inoxidable • Longitud desde 39 mm a 73 mm • Diámetros desde 22 a 36 mm • Premontadas en el sistema introductor Flexor resistente con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
	76	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricada en poliéster y nitinol • Longitud 45 y 58 mm • Diámetro desde 22 hasta 36 mm • Premontada en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	77	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:{18-25};REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricada en poliéster y nitinol</li> <li>Longitud 45 y 58 mm</li> <li>Diámetro desde 22 hasta 36 mm</li> <li>Premontada en el sistema introductor con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
	78	SU.PC.SANI.04.02.99.000003	PROTESIS VASCULAR A MEDIDA	PROTESIS VASCULAR A MEDIDA	<ul style="list-style-type: none"> <li>Poliéster, acero inoxidable y nitinol</li> <li>Longitud 202</li> <li>Diámetro proximal 34</li> <li>Anillos de nitinol en cada rama</li> <li>Premontadas en el sistema introductor Flexor resistente con recubrimiento hidrofílico, mallado metálico interno. Válvula hemostática con sistema manual de apertura y cierre.</li> </ul>	SI
6	79	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SELLADO CON POLIMERO 2:NO;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:{18-25};REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica bifurcada fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Fijación suprarrenal con stent libre de 15mm y ganchos para fijación activa</li> <li>Posibilidad de implantar en cuellos de 10mm</li> <li>Stent de sellado proximal en M de 5mm de longitud</li> <li>Longitud de cuerpo 102, 124, 145 Y 166 mm</li> <li>Diámetros de 23 hasta 36mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI
	80	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18}	<ul style="list-style-type: none"> <li>Extensión ilíaca contralateral fabricada en poliéster y nitinol</li> <li>Diseño de stents en M</li> <li>Longitudes hasta 199mm</li> <li>Diámetros de hasta 28mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> <li>Configuración cónica y cilíndrica</li> </ul>	SI
	81	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	<ul style="list-style-type: none"> <li>Extensión aórtica fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Fijación suprarrenal con stent libre de 15mm y ganchos para fijación activa</li> <li>Longitud de hasta 70mm</li> <li>Diámetros de 23 a 36mm</li> <li>Sistema introductor hidrofílico</li> </ul>	SI
	82	SU.PC.SANI.04.02.90.200001	ENDOPROTESIS AORTICA ABDOMINAL MONOILIACA	ENDOPROTESIS AORTICA ABDOMINAL MONOILIACA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	<ul style="list-style-type: none"> <li>Endoprótesis aórtica aortomonoilíaca fabricada en nitinol y poliéster</li> <li>Fijación suprarrenal con stent libre de 15mm y ganchos para fijación activa</li> <li>Posibilidad de implantar en cuellos de 10mm</li> <li>Longitud de 105mm</li> <li>Diámetros de 23 hasta 36mm</li> </ul>	SI
	83	SU.PC.SANI.04.02.95.800000	TAPON VASCULAR	TAPON VASCULAR	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tapón vascular fabricado en nitinol y poliéster</li> <li>Diámetros hasta 24mm</li> <li>Longitud de al menos 30mm</li> </ul>	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
7	84	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;SELLADO CON POLIMERO 2:NO;RECUBRIMIENTO 2:Políester;DIAMETRO DEL CATETER 2:(18-25);REPOSICIONABLE 2:Si;	Longitud de las endoprótesis de 80, 100 y 120mm. Estructura de nitinol electropulido recubierta de poliéster. Fijación infrarrenal y suprarrenal. Diámetros de al menos 30 a 36mm. Sistema anti desconexión de los componentes (endoleak tipo III). Sistema liberación con introductor desmontable independiente. Posibilidad de ajuste de la longitud de las ramas in situ con zona de acoplamiento variable de al menos entre 10 y 30 mm.	SI
	85	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-RECUBRIMIENTO 2:Políester;SELLADO CON POLIMERO 2:NO;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:(14-18);	Longitud de las endoprótesis de 80, 100 y 120mm. Estructura de nitinol electropulido recubierta de poliéster. Fijación infrarrenal y suprarrenal. Diámetros de al menos 20 a 28mm. Sistema anti desconexión de los componentes (endoleak tipo III). Sistema liberación con introductor desmontable independiente. Posibilidad de ajuste de la longitud de las ramas in situ con zona de acoplamiento variable de al menos entre 10 y 30 mm.	SI
	86	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL-RECUBRIMIENTO 2:Políester;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:(14-18);	Longitud de los extensores de 40, 55 y 70mm. Estructura de nitinol electropulido recubierta de poliéster. Fijación infrarrenal y suprarrenal. Diámetros de 20 a 28mm. Sistema de liberación con introductor desmontable independiente	SI
	87	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Políester;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2: (18-25);	Longitud de los extensores de 40, 55 y 70mm. Estructura de nitinol electropulido recubierta de poliéster. Fijación infrarrenal y suprarrenal. Diámetros de 30 a 36mm. Sistema de liberación con introductor desmontable independiente.	SI
	88	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Políester;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Longitud de las ramas de 80 a 160mm. Estructura de nitinol electropulido recubierta de poliéster. Diámetros de al menos 9 a 24mm. Sistema anti desconexión de los componentes (endoleak tipo III). Sistema de liberación con introductor desmontable independiente.	SI
	89	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SELLADO CON POLIMERO 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];REPOSICIONABLE 2:Si;	Cuerpo endoprotesis para AAA bifurcado de Ptf e y nitinol sellado mediante anillo relleno de polimero. Fijacion suprarrenal.Longitud 80 mms.Diámetros 20 a 29 mms.Sistema introductor de 14 fr externo.Reposicionable.	SI
	90	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SELLADO CON POLIMERO 2:Si;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:(14-18);	Endoprotesis para aneurisma de aorta abdominal,sellado mediante anillo de polimero.Cuerpo con diámetros de 20 a 34 mms.longitudes de 80 mms.Cateter portador de 15FR. Materiales ,PTFE Y NITINOL.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
8	91	SU.PC.SAN.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Endoprotesis, segmento iliaco, que forma parte del sistema de injerto de stent abdominal, para aneurisma de aorta abdominal,sellado mediante anillo de polimero.Pata ,diametro 28mms. Longitudes de 80 a160 mms. Materiales PTFE Y NITINOL.Cateter portador de 15FR.	SI
	92	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:{10-14};	Endoprotesis, segmento iliaco, que forma parte del sistema de injerto de stent abdominal. Pata iliaca de PTFE y nitinol. Diametros de 10 a 22 mms. Longitud de 45 a 160 mms. Introdutor de 14 fr externo.	SI
	93	SU.PC.SANI.04.02.94.600000	POLIMERO LIQUIDO EMBOLIZANTE	POLIMERO LIQUIDO EMBOLIZANTE- Radiopacidad:Si;Tiempo de solidificación:(0-25);	Polímero de relleno consta de tres componentes y se suministra en forma de kit. Componentes de pvc, polietileno. Relleno basado en polietileno glicol (PEG), agente de contraste y solución buffer.	SI
9	94	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA- Control Activo:NO;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};REPOSICIONABLE 2:No;	Cuerpo endoprotesis para AAA bifurcado que respeta bifurcacion aortica. Fijacion anatomica. Diámetros 22, 25 y 28 mms. Material,aleación metálica (Cromo + Cobalto) y ePTFE.	SI
	95	SU.PC.SANI.04.02.90.600000	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Prolongador proximal Vela compatible con cuerpo bifurcado. Sellado activo mediante sistema Vela. Material cromo cobalto y ePtfе.	SI
	96	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARENAL-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Prolongador proximal Vela con "anclaje suprarenal" para uso con cuerpo bifurcado compatible. Sellado activo mediante sistema Vela. Diametros 25, 28 y 34 mms. Material cromo cobalto y ePtfе.	SI
	97	SU.PC.SAN.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Extension iliacas para cuerpo bifurcado compatible. Sellado activo mediante sistema Vela (Tela separada del metal). Diametros proximales de 16 y 20 mms. Diametros distales de 13, 16, 20 y 25 mms. Material cromo cobalto y ePtfе.	SI
	98	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;Control Activo:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};REPOSICIONABLE 2:Si;	Endoprótesis bifurcada en PTFE Y Nitinol,fijación infrarenal con ganchos para fijación activa, longitud hasta 180mm ,diámetro de 20 a 36 mm, reposicionable. Control activo angulación .	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
10	99	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;Control Activo:NO;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Endoprótesis bifurcada en PTFE Y Nitinol, fijación infrarenal con ganchos para fijación activa, longitud hasta 180mm ,diámetro de 23 a 35 mm, reposicionable.	SI
	100	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA-Control Activo:NO;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:No;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Par el tratamiento no invasivo de pacientes con aneurisma de aorta abdominal infrarenal.Extensión iliaca contralateral fabricada en ePTFE y Nitinol. Diseño de stent en z. Longitud de hasta 140 mm. Diámetro de hasta 27 mm.	SI
	101	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Componente de ramas iliacas , compatible con endoprotesis aortica abdominal bifurcada. Extensión iliaca fabricada en ePTFE y Nitinol. Diseño de stent en z. Longitud de hasta 70 mm. Diámetro de hasta 14,5 mm.	SI
	102	SU.PC.SANI.04.02.90.700002	ENDOPROTESIS ILÍACAS CON RAMAS	ENDOPROTESIS ILÍACAS CON RAMAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:No;MATERIAL:Ptfe;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Componente de ramas iliacas , compatible con endoprotesis aortica abdominal bifurcada. Fabricada con ePTFE y FEP. Prótesis de rama iliaca con un componente específico autoexpandible para la rama iliaca.	SI
	103	SU.PC.SANI.04.02.90.600000	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:No;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};REPOSICIONABLE 2:No;	Extensor aórtico fabricado en ePTFE y Nitinol. Diámetro de 23 a 36 mm. Compatible con endoprotesis aortica abdominal bifurcada.	SI
11	104	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA	ENDOPRÓTESIS AORTICA ABDOMINAL BIFURCADA-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;Control Activo:SI;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:{14-18};	Endoprótesis aórtica abdominal bifurcada trimodular. Sistema portador de bajo perfil de 13F compatible con introductor de 14F. Estructura de nitinol con recubrimiento de poliéster. Diámetros de cuerpo de 22 a 34 mm.	SI
	105	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Extensiones iliacas de para endoprótesis aórtica de bajo perfil. Diámetros desde 10 mm a 24 mm y longitudes de 82 a 238 mm. Sistema portador de 12F.	SI
	106	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE	ENDOPROTESIS AORTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm	Endoprotesis aortica-toraco-abdominal autoexpansible con multirrama interna precanulada.Diametro proximal de 33 mm y distal de 26 y 30 mm. Y , diametro proximal de 38 mm y distal 26 y 30 mm.Grande, > ó = de 200 mm de longitud. Anclaje cerrado.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
12	107	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;SELLADO CON POLIMERO 2:NO;DIAMETRO DEL CATETER 2:(14-18);REPOSICIONABLE 2:No;	Poliéster de bajo perfil y baja porosidad. Con stents de Nitinol autoexpandibles en zigzag. Diseño de stent proximal libre para anclaje suprarrenal. Segundo stent proximal muy próximo para mejor estabilidad en cuellos cortos y aumentar zona de sellado. Longitud cubierta desde 130 a 170 mm, con tres longitudes de tronco. Diámetros proximales de 23 a 36 mm. Distales de 13 a 17 mm. No requiere introductor. Bajo perfil (diámetros externos de 18F y 20F). Marcadores radiopacos de Platino-Iridio	SI
	108	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL	EXTENSORES AORTA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:(18- 25);REPOSICIONABLE 2:No;	<ul style="list-style-type: none"> <li>Poliéster de bajo perfil y baja porosidad. Con stents de Nitinol autoexpandibles en zigzag</li> <li>Longitud cubierta de 50 mm</li> <li>Diámetros de 23 a 38 mm</li> <li>No requiere introductor. Recubrimiento hidrofílico</li> <li>Marcadores radiopacos de Platino-Iridio</li> </ul>	SI
	109	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Poliester;DIAMETRO DEL CATETER 2:(14-18);	<ul style="list-style-type: none"> <li>Poliéster de bajo perfil y baja porosidad. Con stents de Nitinol autoexpandibles en zigzag</li> <li>Longitud total desde 80 mm hasta 130 mm (incluyendo el solapamiento)</li> <li>Diámetros distales de 10 a 27 mm</li> <li>No requiere introductor. Recubrimiento hidrofílico</li> <li>Marcadores radiopacos de Platino-Iridio</li> </ul>	SI
13	110	SU.PC.SANI.04.02.94.300004	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO-2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:< 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Coils de liberación controlada. Coil de PGLA entrelazado y Nylon. Diámetros de 2 y longitudes de hasta 8 cm. Reposicionable. Indicado para embolizaciones del sistema arterial y venoso periférico.	SI
	111	SU.PC.SANI.04.02.94.300004	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO-2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:> ó = 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Coils de liberación controlada. Coil de PGLA entrelazado y Nylon. Diámetros de 3 a 20 mm y longitudes de 4 a 50 cm. Reposicionable. Indicado para embolizaciones del sistema arterial y venoso periférico.	SI
14	112	SU.PC.SANI.04.02.94.300005	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO-2 - RECUBRIMIENTO:Hidrogel;2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:> ó = 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Espiral de platino, recubrimiento de hidrogel. Indicación vascular periférica. Cable de diámetros externos de 0.018" y 0.035". Calibre > o = 3mm.	SI
	113	SU.PC.SANI.04.02.94.300005	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO-2 - RECUBRIMIENTO:Hidrogel;2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:< 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Espiral de platino, recubrimiento de hidrogel. Indicación vascular periférica. Cable de diámetros externos de 0.018". Calibre < 3mm.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
15	114	SU.PC.SANI.04.02.94.300005	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO-2 - RECUBRIMIENTO:Biológico;2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:< 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Coil de liberación controlada compuesto de platino y tungsteno con fibras de TERITAL y Dakron y sistema de empuje precargado con liberación mecánica. Compatible con microcatéter con ID de 0.021" para 0.018 y compatible con catéter diagnóstico ID 0.038 para coil de 0.035. diversas configuraciones 2D, helical, vortex y diamante. Diámetros de 2 a 22 mm, longitudes de 4 a 60 cm para los de 0.018" y 4 a 40 cm para 0.035".	SI
	115	SU.PC.SANI.04.02.94.300005	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA RECUBIERTO-2 - RECUBRIMIENTO:Biológico;2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:> ó = 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Coil de liberación controlada compuesto de platino y tungsteno con fibras de TERITAL y Dakron y sistema de empuje precargado con liberación mecánica. Compatible con microcatéter con ID de 0.021" para 0.018 y compatible con catéter diagnóstico ID 0.038 para coil de 0.035. diversas configuraciones 2D, helical, vortex y diamante. Diámetros de 2 a 22 mm, longitudes de 4 a 60 cm para los de 0.018" y 4 a 40 cm para 0.035".	SI
16	116	SU.PC.SANI.01.14.51.000000	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE/ Endoanclaje-Diámetro del introductor:[16-16];Longitud de trabajo del introductor:[62-62];Punta deflectada:[22-22];	Dispositivo estéril y desechable, de uso en un solo paciente diseñado para conducir el aplicador al lugar deseado para la implantación del endoanclaje;. Dispone de un obturador con punta no traumática y el introductor posee un marcador radiopaco, compatible con guías de 0,89 mm . Los introductores con punta deflectable de 16Fr tienen una longitud de trabajo de 62cm y el alcance máximo de la punta deflectada de 22 mm (a 90º).	SI
	117	SU.PC.SANI.01.14.51.000000	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE/ Endoanclaje-Diámetro del introductor:[16-16];Longitud de trabajo del introductor:[62-62];Punta deflectada:[28-28];	Dispositivo estéril y desechable, de uso en un solo paciente diseñado para conducir el aplicador al lugar deseado para la implantación del endoanclaje;. Dispone de un obturador con punta no traumática y el introductor posee un marcador radiopaco, compatible con guías de 0,89 mm . Los introductores con punta deflectable de 16Fr tienen una longitud de trabajo de 62cm y el alcance máximo de la punta deflectada de 28 mm (a 90º).	SI
	118	SU.PC.SANI.04.02.90.300002	ENDOANCLAJE	ENDOANCLAJE-Localización anatómica:Aórtica abdominal;	Endoanclaje aleación metálica de 0,5 mm fabricado en Cromo, Niquel, Molibdeno y Cobalto. Longitud de 4,5 mm y diámetro de 3 mm. Localización anatómica:Aórtica abdominal; Indicado para usar en pacientes cuyas endoprótesis han migrado, presentan alguna fuga o bien a modo profiláctico cuando se prevé que puedan ocurrir estas complicaciones aumentando la estabilidad del implante. El sistema consta de tres componentes: - Introductor con punta deflectable - Cateter Aplicador - Casete de endoanclajes (10 unidades) Material protésico de politetrafluoroetileno	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
17	119	SU.PC.SANI.01.14.51.000000	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE/ Endoanclaje-Diámetro del introductor:[18-18];Longitud de trabajo del introductor:[90-90];Punta deflectada:[22-22];	Dispositivo estéril y desechable, de uso en un solo paciente diseñado para conducir el aplicador al lugar deseado para la implantación del endoanclaje;. Dispone de un obturador con punta no traumática y el introductor posee un marcador radiopaco, compatible con guías de 0,89 mm . Los introductores con punta deflectable de 18Fr tienen una longitud de trabajo de 90cm y el alcance máximo de la punta deflectada de 22 mm (a 90º).	SI
	120	SU.PC.SANI.01.14.51.000000	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE/ Endoanclaje-Diámetro del introductor:[18-18];Longitud de trabajo del introductor:[90-90];Punta deflectada:[32-32];	Dispositivo estéril y desechable, de uso en un solo paciente diseñado para conducir el aplicador al lugar deseado para la implantación del endoanclaje;. Dispone de un obturador con punta no traumática y el introductor posee un marcador radiopaco, compatible con guías de 0,89 mm . Los introductores con punta deflectable de 18Fr tienen una longitud de trabajo de 90cm y el alcance máximo de la punta deflectada de 32 mm (a 90º).	SI
	121	SU.PC.SANI.01.14.51.000000	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE	INTRODUCTOR CON PUNTA DEFLECTABLE/ Endoanclaje-Diámetro del introductor:[18-18];Longitud de trabajo del introductor:[90-90];Punta deflectada:[42-42];	Dispositivo estéril y desechable, de uso en un solo paciente diseñado para conducir el aplicador al lugar deseado para la implantación del endoanclaje;. Dispone de un obturador con punta no traumática y el introductor posee un marcador radiopaco, compatible con guías de 0,89 mm . Los introductores con punta deflectable de 18Fr tienen una longitud de trabajo de 90cm y el alcance máximo de la punta deflectada de 42 mm (a 90º).	SI
	122	SU.PC.SANI.04.02.90.300002	ENDOANCLAJE	ENDOANCLAJE-Localización anatómica:Aórtica torácica;	Endoanclaje aleación metálica de 0,5 mm fabricado en Cromo, Niquel, Molibdeno y Cobalto. Longitud de 4,5 mm y diámetro de 3 mm. Localización anatómica:Aórtica torácica; Indicado para usar en pacientes cuyas endoprótesis han migrado, presentan alguna fuga o bien a modo profiláctico cuando se prevé que puedan ocurrir estas complicaciones aumentando la estabilidad del implante. El sistema consta de tres componentes: - Introductor con punta deflectable - Cateter Aplicador - Casete de endoanclajes (10 unidades) Material protésico de politetrafluoroetileno	SI
	123	SU.PC.SANI.04.06.16.000000	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	Implante para amputaciones transfemorales para restitución de la capacidad de carga distal del fémur. Implante 100% endo y debe permitir eliminar el apoyo isquiático. Compuesto de: - Vástago femoral de titanio de diferentes diámetros y longitudes.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
18	124	SU.PC.SANI.04.06.16.000000	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	Implante para amputaciones transfemorales para restitución de la capacidad de carga distal del fémur. Implante 100% endo y debe permitir eliminar el apoyo isquiático. Compuesto por Tornillo para fijación de los componentes, aleación de titanio,y tapon de cierre.	SI
	125	SU.PC.SANI.04.06.16.000000	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	IMPLANTE AMPUTADOS TRANSFEMORALES	Implante para amputaciones transfemorales para restitución de la capacidad de carga distal del fémur. Implante 100% endo y debe permitir eliminar el apoyo isquiático. Compuesto por Espaciador de forma redondeada para apoyo distal femoral.Espaciador de Polietileno de alta densidad, en tallas P, M y G.	SI
19	126	SU.PC.SANI.04.02.94.525000	MICROESFERA ACRILICA RECUBIERTA	MICROESFERA ACRILICA RECUBIERTA-Volumen del vial:[2-2];Tamaño máximo de la partícula:[300-500];	Las microesferas de 40 a 120 µm están diseñadas más específicamente para la embolización de meningiomas y tumores al hígado. Tamaño máximo de la partícula 400 micras.Composición recubrimiento gelatina porcina .microesferas de polímero acrílico, calibradas con precisión, no absorbibles, hidrófilas y biocompatibles, que están impregnadas con gelatina porcina.	SI
	127	SU.PC.SANI.04.02.94.525000	MICROESFERA ACRILICA RECUBIERTA	MICROESFERA ACRILICA RECUBIERTA-Volumen del vial:[2-2];Tamaño máximo de la partícula:[500-700];	Las microesferas de 40 a 120 µm están diseñadas más específicamente para la embolización de meningiomas y tumores al hígado.Composición recubrimiento gelatina porcina .microesferas de polímero acrílico, calibradas con precisión, no absorbibles, hidrófilas y biocompatibles, que están impregnadas con gelatina porcina. Tamaño > ó =500 micras.	SI
20	128	SU.PC.SANI.04.02.94.300004	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO-2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:> ó = 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino y nitinol;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Dispositivo de embolización volumétrico, ya que está compuesto de una doble espiral o coil: una espiral interna de nitinol y una externa de platino, que dan lugar a un diámetro total de 0,020".Diámetro secundario/externo de la espira es mayor o igual 3mm.	SI
	129	SU.PC.SANI.04.02.94.300004	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO	ESPIRAL DE LIBERACIÓN MECÁNICA NO RECUBIERTO-2 - DIÁMETRO SECUNDARIO ESPIRAL:< 3;2 - COMPOSICIÓN:Platino y nitinol;2 - POSICIÓN ANATÓMICA:Vascular periférico;	Dispositivo de embolización volumétrico, ya que está compuesto de una doble espiral o coil: una espiral interna de nitinol y una externa de platino, que dan lugar a un diámetro total de 0,020".Diámetro secundario/externo de la espira es menor de 3mm.	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	130	SU.PC.SANI.01.20.14.000001	INTRODUCTOR CATETER HIDROFILICO REFORZADO	INTRODUCTOR CATETER HIDROFILICO REFORZADO	Catéter-guía diseñado para entregar terapias en zonas de acceso difícil y tortuoso. Está fabricado en un muelle de acero inoxidable recubierto de polímero. El diámetro externo es de 6F en la parte proximal y de 5F en la parte distal. El diámetro interno es de .053", proporcionando una total compatibilidad con guías de .035"/.038". La zona distal flexible mide 6 o 12cm. La longitud útil del catéter es variable. La terminación puede ser recta o multipurpose.	SI
	131	SU.PC.SANI.04.02.95.800000	TAPON VASCULAR	TAPON VASCULAR	Tapón para oclusión vascular de nitinol de 3-22mm de calibre y de 6-18mm de longitud con cable portador de 135cm y compatible con introductores de 4-7F o catéter guía de 5-9F (según diámetro)	SI
	132	SU.PC.SANI.04.02.60.200004	ENDOPROTESIS CORONARIA CONIFICADA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA CONIFICADA LIBERADORA DE DROGAS-Sustancia liberada 2:Sirolimus;Material 2:Cromo-cobalto;	Diseño híbrido, con celdas abiertas en la parte central, y cerradas en los extremos, lo que le confiere una estructura muy flexible y de alta fuerza radial. Estructura conificada (siendo el diámetro proximal superior al diámetro distal) en sentido proximal-distal para adaptarse a la morfología de las arterias; montado en un balón de ACTP conificado	SI
	133	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS-MATERIAL:aleacion cobalto y cromo;SUSTANCIA LIBERADA:Sirolimus;RECUBRIMIENTO EXTERNO:Acido polilactico;RECUBRIMIENTO INTERNO:carburo de silicio;	Grosor struts de 60 micras, en toda la gama de medidas. Sirolimus, dosis de 1,4 micrograms/mm2. Polímero biodegradable por hidrólisis 10/12 meses, multicapa liberadora rápida y liberadora lenta (PLLa y PLGL). Liberación de droga hasta los 3 meses en dos fases, fase inicial (burst) primer mes y liberación más lenta los otros dos.	SI
	134	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS-Material 2:Cromo-cobalto;Sustancia liberada 2:Biolumus a9;	Gama de Stent de uso coronario sin polímero, liberador de Biolimus, especialmente diseñado para necesitar un tiempo ultracorto de doble antiagregación (1 mes) . Otros son liberadores de Biolimus y con polímero Biodegradable.	SI
	135	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS-Material 2:Cromo-cobalto;Sustancia liberada 2:Ridaforolimus;	Sustancia liberada Ridaforolimus . Recubrimiento con un polímero elastomérico que proporciona una superficie lisa y uniforme diseñada para evitar la fragmentación del polímero, minimizando la respuesta inflamatoria y la trombogenicidad.	SI
	136	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS-Sustancia liberada 2:Everolimus;Material 2:Cromo-cobalto;	Presenta un perfil de cruzamiento del stent crimpado ultra bajo de 0.039 pulgadas, facilita una excelente navegabilidad para el cruce de lesiones complejas. Amplia gama de longitud de hasta 48 mm, en todos los calibres	SI

AGRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	CARACTERÍSTICAS GENERALES	CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	CIP USO OBLIGATORIO
	137	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS- Sustancia liberada 2:Sirolimus + PLLA (Acido poli-L-láctico);Material 2:Cromo-cobalto;	Eje flexible que mejora la navegabilidad. El crimpado del stent permite un mejor cruce de la lesión. La punta integrada aumenta la flexibilidad	SI
	138	SU.PC.SANI.04.02.60.200000	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA LIBERADORA DE DROGAS- Sustancia liberada 2:Zotarolimus abt578;Material 2:Cromo-cobalto;	Stent de uso coronario con material de aleación de cromo. Diámetros entre 2-5 mm. Stent liberador de la droga:Zotarolimus	SI
	139	SU.PC.SANI.04.02.60.400000	ENDOPROTESIS CORONARIA RECUBIERTA	ENDOPROTESIS CORONARIA RECUBIERTA DE PTFE CON BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Cromo cobalto;	Stent de uso coronario con rango de diámetros entre 2,5 y 4 mm, con material de aleación de cromocobalto y recubrimiento de PTFE.	SI
	140	SU.PC.SANI.04.02.60.000005	ENDOPROTESIS CORONARIA PARA BIFURCACIÓN LIBERADORA DE DROGAS	ENDOPROTESIS CORONARIA PARA BIFURCACIÓN LIBERADORA DE DROGAS-MATERIAL CROMO COBALTO SUSTANCIA LIBERADA SIROLIMUS	Stent coronario con dos diámetros (distal y proximal) de Cromo-Cobalto con polímero degradable , optimizado para vasos bifurcados . Este tipo de stent evita la oclusión en la rama lateral y previene que la punta de la carina sea dañada o aplastada.	SI