

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

Партија	Предмет набавке	Количина	Процењена вредност
1.	Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 24 и 22 мм	40	840.000,00
2.	Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 20,18 и 16 мм	250	4.425.000,00
3.	Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 8 и 6 мм	1.000	17.600.000,00
4.	Импрегнирани полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом – Триаксијални, промера 8 мм	45	3.735.000,00
5.	Импрегнирани полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом – Бифуркациони, промера 16x8 и 14x7 мм	50	1.975.000,00
6.	Импрегнирани бифуркациони полиестер (Dacron®) графтови 20x10, 18x9,16x8,14x7 и 12x6 мм	1.509	27.916.500,00
7.	Тубуларни PTFE графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 20 и 18 мм	10	890.000,00
8.	Тубуларни PTFE графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 16 мм	10	890.000,00
9.	Тубуларни PTFE графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 10 и/или 12 мм	10	440.000,00
10.	Тубуларни PTFE графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 8 и 6 мм	80	2.760.000,00
11.	Конусни PTFE графт споља ојачан са “прстеновима” или “спиралом” промера 7- 5 мм или 7-4мм	20	630.000,00
12.	PTFE графт за хемодијализу промера 5 и 6 мм	50	1.300.000,00
13.	Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом промера 8 и 6 мм	30	1.200.000,00
14.	FOGARTY КАТЕТЕРИ (величине од 2 до 8 Ch и 10 Ch)	5.000	12.000.000,00
15.	СЕТОВИ ЗА " IN SITU " BYPASS	70	2.499.000,00
16.	ВЕНСКИ СТРИПЕРИ	800	2.080.000,00
17.	Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 24 и 22 мм, са 4 гране (за торакоабдоминалну аорту)	10	930.000,00
18.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са супрареналном фиксацијом, механизмом за парцијално отпуштање и припадајућим екстензијама, за анеуризме чији је врат дужине 10мм и више		
	Тело стент графта	50	48.210.000,00
	Наставак	150	
Балон катетер	50		
19.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са илијачним артеријама мањим од 7 мм и са припадајућим екстензијама		
	Тело стент графта	10	9.429.000,00
	Наставак	30	
Балон катетер	10		
20.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са оклузијом једне илијачне артерије и са припадајућим екстензијама		
	Тело стент графта	10	8.748.000,00
	Наставак	20	
	Оклюдер	10	
Балон катетер	10		

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

21.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту за лечење анеуризми врата краћег од 10мм		
	Тело стент графта	10	11.279.000,00
	Наставак	30	
	Балон катетер	10	
Покривени балоном експандирајући стент	10		
22.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту, дијаметра од 46мм и мање, са системом за парцијално отпуштање		
	Тело стент графта	27	24.097.500,00
Балон катетер	27		
23.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту са доступним пратећим есктензијама за имплантацију из два дела		
	Тело стент графта	4	6.019.800,00
	Наставак	4	
Балон катетер	4		
24.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту дужи од 220мм, са доступне четири различите дужине		
	Тело стент графта	4	4.802.000,00
Балон катетер	4		
25.	Тврда жица	200	1.050.000,00
26.	Patch за ојачање зида крвног суда	50	425.000,00

ШИФРА ИЗ ОРН (ЗА СВЕ ПАРТИЈЕ) – 33600000

У складу са чланом 43. став 1. тачка 2. Закона о здравственом осигурању ("Службени гласник РС" бр. 107/05 и 109/05-исправка, 57/2011, 119/12, 99/2014, 123/2014 и 126/2014-УС) предмет јавне набавке могу бити само добра која се обезбеђују из средстава обавезног здравственог осигурања, односно која се прописују на налог или се уграђују у организам осигураног лица.

ПАРТИЈА 1 - Импрегнирани тубуларни полиестер (dacron®) графтови промера 24 и 22 мм

- да су стерилни и апиروجени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал који се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- минимална дужина графта: 50 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 2 - Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 20,18 и 16 мм

- да су стерилни и апиروجени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљивост за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал који се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- минимална дужина графта: 30 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

ПАРТИЈА 3 - Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 8 и 6 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал која се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- минимална дужина графта: 60 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 4 - Импрегнирани полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом – Триаксијални, промера 8 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал која се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- да постоји могућност додатног периперативног натапања рифампицином
- минимална дужина графта: вертикални део 100 цм, а хоризонтални део 45 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 5 - Импрегнирани полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом – Бифуркациони, промера 16x8 и 14x7 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал која се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- да постоји могућност додатног периперативног натапања рифампицином
- укупна минимална дужина графта (тело графта+крак): 45 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 6 - Импрегнирани бифуркациони полиестер (Dacron®) графтови 20x10, 18x9,16x8,14x7 и 12x6 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал која се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- укупна минимална дужина графта (тело графта+крак): 45 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 7 - Тубуларни РТФЕ графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 20 и 18 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 30 цм

ПАРТИЈА 8 - Тубуларни РТФЕ графтови споља ојачани са “прстеновима” или “спиралом” промера 16 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 30 цм

ПАРТИЈА 9 - Тубуларни РТФЕ графтови споља ојачани са "прстеновима" или "спиралом" промера 10 и/или 12 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 50 цм

ПАРТИЈА 10 - Тубуларни РТФЕ графтови споља ојачани са "прстеновима" или "спиралом" промера 8 и 6 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 60 цм

ПАРТИЈА 11 - Конусни РТФЕ графт споља ојачан са "прстеновима" или "спиралом" промера 7 - 5 мм или 7 - 4 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 60 цм

ПАРТИЈА 12 - РТФЕ графт за хемодијализу промера 5 и 6 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- минимална дужина графта: 40 цм

ПАРТИЈА 13 - Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови обложени сребро-ацетатом промера 8 и 6 мм

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокомпатибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал која се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- минимална дужина графта: 60 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 14 - FOGARTY катетери (величине од 2 до 8 Ch и 10 Ch)

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да им је издржљивост најмање 5.6 ЛБС
- да им је дужина 80 цм

ПАРТИЈА 15 - Сетови за " IN SITU " BYPASS

- да су стерилни и апирогени у оригиналном паковању
- да имају експандибилне ножеве који омогућавају прилагођавање венама различитих димензија

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

ПАРТИЈА 16 - Венски стрипери

- да су стерилни и апиروجени у оригиналном паковању
- да им је дужина најмање 100 цм
- капа стрипера (cap, poseriесе, olive) доступна у најмање три различите величине, не мања од 3мм нити већа од 20мм

ПАРТИЈА 17 - Импрегнирани тубуларни полиестер (Dacron®) графтови промера 24 и 22 мм, са 4 гране (за торакоабдоминалну аорту)

- да су стерилни и апиروجени у оригиналном паковању
- да су постимплантационо апсолутно непропустљиви за крв
- да су биокompatибилни
- да показују минималну стопу годишње дилатације
- да је материјал који се користи за импрегнацију постојан како у току имплантације, тако и у раном постимплантационом периоду
- минимална дужина графта: 60 цм
- облога графта: колаген или желатин или албумин

ПАРТИЈА 18 – Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са супрареналном фиксацијом, механизмом за сепаратно отпуштање и припадајућим екстензијама за анеуризме чији је врат дужине 10мм и више

Партија 18.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са супрареналном фиксацијом, механизмом за парцијално отпуштање и припадајућим екстензијама, за анеуризме чији је врат дужине 10мм и више
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Наставак *
Ставка 3	Балон катетер**

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинолска конструкција читавом дужином
- материјал графта: полиестер (Dacron)
- „Self“-експандибилност
- да се према упутству за употребу, могу имплантирати у анеуризме чији је врат дужине 10мм и више
- да има највећи проксимални дијаметар тела стент графта 36мм
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да су стерилно упаковани
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

* Под наставком се подразумевају три различите компоненте: конралатерални наставак, аортна и илијачна екстензија. Понуђач је дужан да понуди сва три наставка, док купац потражује тип наставка сходно индивидуалним анатомским карактеристикама сваког осигураног лица (болесника) посебно.

** Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеног стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

ПАРТИЈА 19 - Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са илијачним артеријама мањим од 7 мм и са припадајућим екстензијама:

Партија 19.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са илијачним артеријама мањим од 7 мм и са припадајућим екстензијама
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Наставак *
Ставка 3	Балон катетер**

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол
- материјал графта: полиестер (Dacron)
- „Self“-експандибилност

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

- спољашњи пречник система за имплантацију 18F и мањи
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да су стерилно упаковани
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

* Под наставком се подразумевају три различите компоненте: конралатерални наставак, аортна и илијачна екстензија. Понуђач је дужан да понуди сва три наставка, док купац потражује тип наставак сходно индивидуалним анатомским карактеристикама сваког осигураног лица (болесника) посебно.

** Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеност стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

ПАРТИЈА 20 - Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са оклузијом једне илијачне артерије и са припадајућим екстензијама:

Партија 20.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту са оклузијом једне илијачне артерије и са припадајућим екстензијама
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Наставак *
Ставка 3	Оклюдер
Ставка 4	Балон катетер**

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол
- материјал графта: полиестер (Dacron)
- „Self“-експандибилност
- да су стерилно упаковани
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да тело стент графта буде аортоунилијачне конфигурације
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

* Под наставком се подразумевају три различите компоненте: конралатерални наставак, аортна и илијачна екстензија. Понуђач је дужан да понуди сва три наставка, док купац потражује тип наставак сходно индивидуалним анатомским карактеристикама сваког осигураног лица (болесника) посебно.

** Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеност стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

ПАРТИЈА 21 - Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту за лечење анеуризми врата краћег од 10мм:

Партија 21.	Ендоваскуларни графтови за трбушну аорту за лечење анеуризми врата краћег од 10мм:
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Наставак *
Ставка 3	Балон катетер**
Ставка 4	Покривени балоном експандирајући стент***

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол
- материјал графта: полиестер (Dacron)
- „Self“-експандибилност
- да су стерилно упаковани
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

* Под наставком се подразумевају три различите компоненте: конралатерални наставак, аортна и илијачна екстензија. Понуђач је дужан да понуди сва три наставка, док купац потражује тип наставка сходно индивидуалним анатомским карактеристикама сваког осигураног лица (болесника) посебно.

** Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеног стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

*** Понуђач је дужан да уз понуђени стент графт обезбеди балоном експандирајући покривени стент обавезно расположиве дужине веће од 30мм, који се имплантира на носачу који је дужи од 100цм, да је стерилно упакован и да се након имплантације пацијент може изложити снимању магнетном резонанцом

ПАРТИЈА 22 – Ендоваскуларни графтови за грудну аорту, дијаметра од 46мм и мање, са системом за парцијално отпуштање

Партија 22.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту, дијаметра од 46мм и мање, са системом за парцијално отпуштање
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Балон катетер*

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол
- материјал графта: полиестер (Dacron)
- „Self“-експандибилност
- да проксимални дијаметар стент графта износи 46мм и мање
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да су стерилно упаковани
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

*Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеног стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

ПАРТИЈА 23 - Ендоваскуларни графтови за грудну аорту са доступним пратећим екстензијама за имплантацију из два дела

Партија 23.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту са доступним пратећим екстензијама за имплантацију из два дела
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2	Наставак *
Ставка 3	Балон катетер**

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол или нерђајући челик
- материјал графта: полиестер (Dacron) или Polytetrafluoroetilen – е PTFE
- „Self“-експандибилност
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да су стерилно упаковани
- Наставак буде доступан у минимум две различите дужине за сваки доступни дијаметар
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

* Под наставком се подразумевају три различите компоненте: дистална компонента стент графта, проксимална или дистална екстензија, Понуђач је дужан да понуди све наведене наставке, док купац потражује тип наставка сходно индивидуалним анатомским карактеристикама сваког осигураног лица (болесника) посебно.

** Понуђач је дужан да у обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеног стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.

ПРИЛОГ А – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ГРАФТОВИ И ЕНДОВАСКУЛАРНИ ГРАФТОВИ СА ПРАТЕЋИМ
СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ
ИМПЛАНТАЦИЈУ
БР 404-1-110/17-10

ПАРТИЈА 24 - Ендоваскуларни графтови за грудну аорту дужи од 220мм, са доступне четири различите дужине

Партија 24.	Ендоваскуларни графтови за грудну аорту дужи од 220мм, са доступне четири различите дужине
Ставка 1	Тело стент графта
Ставка 2 Балон катетер*	Балон катетер*

- адаптабилност на елонгацију и закривљеност аорте
- материјал стента: нитинол
- материјал графта: ткани полиестер или РТФЕ
- „Self“-експандибилност
- дужина покривеног дела стент графта већа од 220мм
- доступни у четири различите дужине за сваки дијаметар
- да поседује могућност сепаратног (парцијалног) отпуштања током имплантације (да то буде наведено у Упутству за употребу)
- да су стерилно упаковани
- да се након имплантације пацијенти могу изложити снимању магнетном резонанцом

*** Понуђач је дужан да обезбеди балон катетер само уколико је према упутству за употребу понуђеног стент графта након имплантације предвиђена и дилатација балоном.**

ПАРТИЈА 25 - Тврда жица

- тврда жица - водич, највеће чврстине (ultra stiff, super stiff или extra stiff)
- мора бити меког врха, дужине 260 цм и више и дијаметра 0.035 inch
- да су стерилно упаковани

ПАРТИЈА 26 - Patch за ојачање зида крвног суда

- дупли велур или полиестер patch
- димензије најмање 15 x 15цм
- минималне дебљине 1,5мм
- да су стерилно упаковани