

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

Партија	Предмет набавке	Ставка	Назив ставке	Јед. мере	Количина	Јед. цена	Укупна цена
1	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нерђајућег челика или легура	Ст. 1.	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нерђајућег челика или легура	ком	50	68.000,00	3.400.000,00
		Ст. 2.	Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн), израђени од нитинола за дијаметар 3,5mm до 5,5 mm	ком	50	68.000,00	3.400.000,00
2	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нитинола, цилиндричног и конусног облика, са системом за дисталну протекцију	Ст. 1.	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нитинола, цилиндричног и конусног облика	ком	100	68.000,00	6.800.000,00
		Ст. 2.	Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са антитробмбогеним премазом на филтеру, од платина – тунгстена, систем слободан на жици	ком	125	68.000,00	8.500.000,00
3	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама отвореног дизајна, израђени од нитинола, <i>EXPRT</i> технологија (<i>Exact</i>	Ст. 1.	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама отвореног дизајна, израђени од нитинола, <i>EXPRT</i> технологија (<i>Exact</i>	ком	110	60.000,00	6.600.000,00

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

	Placement Release Technologya), са системом за дисталну протекцију		Placement Release Technologya)				
		Ст. 2.	Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (RX и OTW систем) од нитинолске мрежице са хепаринским слојем	ком	120	70.000,00	8.400.000,00
		Ст. 3.	Пратећа танка жица	ком	100	8.000,00	800.000,00
4	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама отвореног, сегментираног дизајна, израђени од нитинола са системом за дисталну протекцију	Ст. 1.	Каротидни стентови (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) са ћелијама отвореног, сегментираног дизајна, израђени од нитинола	ком	45	68.000,00	3.060.000,00
		Ст. 2.	Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (<i>monorail – rapid exchange</i> дизајн) од нитинола са полиуретанском мембраном	ком	15	65.000,00	975.000,00
5	Проксимална церебрална протекција оклузивним балонима			ком	8	80.000,00	640.000,00
6	Дилатациони каротидни балон			ком	280	10.000,00	2.800.000,00
7	Тврда жица - Жица – водич, веће чврстине (<i>stiff</i> жица), право (<i>straight</i>) врха			ком	150	2.000,00	300.000,00
8	Уводник (<i>Sheath</i>) право и закривљеног врха (<i>multipurpose</i> облик)			ком	280	2.000,00	560.000,00
9	Периферни стентови премонтирани на			ком	250	22.000,00	5.500.000,00

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

	балон са ћелијама затвореног дизајна						
10	Периферни стентови премонтирани на балон са ћелијама отвореног дизајна			ком	250	27.000,00	6.750.000,00
11	Стентови премонтирани на балон, за примену у потколеним артеријама			ком	5	30.000,00	150.000,00
12	Ренални стентови премонтирани на балон			ком	90	22.000,00	1.980.000,00
13	Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, <i>monorail – rapid exchange</i> систем			ком	190	58.000,00	11.020.000,00
14	Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, <i>OTW</i> систем.			ком	90	34.000,00	3.060.000,00
15	Самоослобађајући или премонтирани на балон прекривени периферни стентови израђени од челика или легуре, а покривени <i>PTFE</i> или <i>Dacron</i> -ом.			ком	6	200.000,00	1.200.000,00
16	Бифуркациони периферни стентови премонтирани на два балона за примену у потколеним артеријама			ком	3	45.000,00	135.000,00
17	Балон ослобађајући покривени стентови за коарктацију аорте и хипоплазију аорте у дужем сегменту			ком	3	190.000,00	570.000,00
18	Васкуларни чеп за			ком	45	87.000,00	3.915.000,00

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

	емболизацију (Vaskular Plug)						
19	Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, OTW систем, за дугачке лезије суперфицијалној и политеалној артерији			ком	60	78.000,00	4.680.000,00
Укупно:					2.425		85.195.000,00

2. Дефинисање техничке спецификације

ПАРТИЈА 1 – Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нерђајућег челика или легура, са системом за дисталну протекцију.

Ставка 1 Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нерђајућег челика или легура

Ови стентови морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал стента: нерђајући челик или легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Самоослобађајући;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Фиксација радијалном снагом;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 30 mm до 40 mm;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 9 mm;
- Минимална дужина катетера водича је 130 cm;

Ставка 2 Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (*monorail – rapid exchange* дизајн), израђени од нитинола за дијаметар 3,5mm до 5,5 mm

Ови филтери морају испуњавати следеће услове:

Систем за дисталну протекцију каротидних артерија израђен од нитинола, за дијаметар 3.5-5.5 mm компатибилан са катетером 6 F, crossing profile 3.2 F, дужина 90 и 130 cm. Мембрана филтера од 110 microns.

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал: нитинол;
- Да се адаптира на дијаметар крвног суда већег од 3,5 mm;
- Да поседује радиопадне маркере;
- Да профил система за имплантацију није већи од 5 F;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 2 - Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нитинола, цилиндричног и конусног облика, са системом за дисталну протекцију.

Ставка 1 Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама затвореног дизајна, израђени од нитинола, цилиндричног и конусног облика

Ови стентови морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

- Материјал стента: нитинол;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Самоослобађајући;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Да буду конусног или цилиндричног облика;
- Фиксација радијалном снагом;
- Обавезни дијаметри стента од 7 mm до 10 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 30 mm до 40 mm;
- Минимална дужина катетера водича је 130 cm;

Ставка 2 Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (*monorail – rapid exchange* дизајн) са антиромбогеним премазом на филтеру, од платина – тунгстена, систем слободан на жици
Ови филтери морају испуњавати следеће услове:

Систем за дисталну протекцију каротидних артерија са антиромбогеним премазом коре на филтеру до 120 microns са зоном без пора за скупљање материјала, оквир филтера од платина-тунгстен.

Систем нефиксиран, слободан на жици у две величине са проксималним маркером.

Ови филтери морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал: платина/ тунгстен;
- Да се адаптира на дијаметар крвног суда већег од 3,5 mm;
- Да поседује радиоакне маркере;
- Да профил система за имплантацију није већи од 5 F;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 3 – Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама отвореног дизајна, израђени од нитинола, *EXPRТ* технологија (*Exact Placement Release Technology*), са системом за дисталну протекцију.

Ставка 1 Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange* дизајн) са ћелијама отвореног дизајна, израђени од нитинола, *EXPRТ* технологија (*Exact Placement Release Technology*)

Ови стентови морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал стента: нитинол, *EXPRТ* технологија (*Exact Placement Release Technology*),
- Самоослобађајући;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Фиксација радијалном снагом;
- Обавезни дијаметри стента од 7 mm до 10 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 40 mm;
- Минимална дужина катетера водича је 130 cm;

Ставка 2 Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (RX и OTW систем) од нитинолске мрежице са хепаринским слојем

Ови филтери морају испуњавати следеће услове:

Систем за дисталну протекцију каротидних артерија од нитинолске мрежице са хепаринским слојем.

Дистални флопи врх у RX и OTW систему доступан у величинама од 3-7 mm.

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал: нитинол;
- Да се адаптира на дијаметар крвног суда већег од 3,5 mm;
- Да поседује радиоакне маркере;
- Да профил система за имплантацију није већи од 4.5 F;

Ставка 3 ПРАТЕЋА ТАНКА ЖИЦА

Ове жице морају испуњавати следеће услове:

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

- Дужина од 195 cm;
- Дијаметар од 0.014 inch;
- Да је флексибилна (*Floppy Type*);
- Да поседује прав врх (*StraightTip*)

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 4 - Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange dizajn*) са ћелијама отвореног, сегментираним дизајна, израђени од нитинола, са системом за дисталну протекцију.

Ставка 1 Каротидни стентови (*monorail – rapid exchange dizajn*) са ћелијама отвореног, сегментираним дизајна, израђени од нитинола

Ови стентови морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал стента: нитинол;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Самоослобађајући;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Фиксација радијалном снагом;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 9 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 40 mm;
- Минимална дужина катетера водича је 130 cm;

Ставка 2 Систем за дисталну протекцију за Каротидни стент (*monorail – rapid exchange dizajn*) од нитинола са полиуретанском мембраном

Ови филтери морају испуњавати следеће услове:

Систем за дисталну протекцију каротидних артерија RX систем crossing profile 3,2 F од нитинола полиуретанска мембрана са отворима од 100 microns величина филтера од 5-8 mm.

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Материјал: нитинол;
- Да се адаптира на дијаметар крвног суда већег од 3,5 mm;
- Да поседује радиopakне маркере;
- Да профил система за имплантацију није већи од 4.5 F;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

Партија 5 - Проксимална церебрална протекција оклузивним балонима

Поседује два оклузивна балона на проксималном делу катетерског система (Саа прох. Balon 13 mm ili više ≤13 mm, ЕСА distalni balon ≤6 mm). Поседује два радиopakна маркера са најмањим растојањем између маркера 6 mm. Профил дисталног дела катетерског система са оклузивним балонима није већи од 5 F. Компатибилност са 0.035 Incha са жичаним водичем. Дијаметар уводника ≥8 F.

ПАРТИЈА 6 – Дилатациони каротидни балон

Ови балони морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Да је компатибилан за зицу 0.014 inch;
- Да поседује радиopakне маркере;
- Обавезни дијаметри балона од 5 mm до 7 mm;
- Да профил система за имплантацију није већи од 5 F;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 7 – Тврда жица - жица – водич, веће чврстине (*stiff žica*), право (*straight*) врха. Ове жице морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- Да поседује прав врх (*Straight Tip*);
- Да буду дијаметра 0.035 inch;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 8 – Уводник (*Sheath*) право и закривљеног врха (*multipurpose* облик)

Ови уводници морају испуњавати следеће услове:

- Компатибилне за жицу 0.035 inch;
- Дужина од 75 до 90 cm и више.

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 9 – Периферни стентови премонтирани на балон са ћелијама затвореног дизајна

Карактеристике:

- Израђени од нитинола, нерђајућег челика или легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* или *Over-the-wire (OTW)* дизајн;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 10 mm ;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 40 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 10 – Периферни стентови премонтирани на балон са ћелијама отвореног дизајна

Карактеристике:

- Израђени од нитинола, нерђајућег челика или легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* или *Over-the-wire (OTW)* дизајн;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 10 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 40 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 11 – Стентови премонтирани на балон, за примену у потколеним артеријама

Карактеристике:

- Израђени од нитинола, нерђајућег челика или легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* или *Over-the-wire (OTW)* дизајн;
- Обавезни дијаметри стента од 3 mm до 5 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 140 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

ПАРТИЈА 12 – Ренални стентови премонтирани на балон.

Карактеристике:

- Израђени од нитинола, нерђајућег челика или легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* или *Over-the-wire (OTW)* дизајн;
- Обавезни дијаметри стента од 4 mm до 6 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 12 mm до 18 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 13 – Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, *monorail – rapid exchange* систем.

Карактеристике:

- Израђени од нитинола;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 8 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 40 mm до 80 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 14 – Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, *OTW* систем.

Карактеристике:

- Израђени од нитинола;
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 10 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 40 mm до 80 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 15 – Самоослобађајући или премонтирани на балон покривени периферни стентови израђени од челика или легуре, а покривени PTFE или Daktronom.

Карактеристике:

- Арматура израђена од челика или легуре;
- Покривени део израђен од PTFE или Daktrona
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 14 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 70 mm;
- Компатибилност са жицом 0.035 Inc.

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 16 – Бифуркациони периферни стентови премонтирани на два балона за примену у потколеним артеријама.

Карактеристике:

- Израђени од кобалт-хром легуре
- *Monorail (Rapid exchange)* или *Over-the-wire (OTW)* дизајн;
- Обавезни дијаметри стента од 2,5 mm до 3,5 mm за главну грану и од 2,0 mm до 3,0 mm за бочну грану;
- Обавезно морају да буду понуђене дужине од најмање 24 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА КАРОТИДНИХ И ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ И СПЕЦИФИЧНИМ ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА 2016. ГОДИНУ БР 404-1-110/16-8

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 17 – Балон ослобађајући покривени стентови за коарктацију аорте и хипоплазију аорте у дужем сегменту

Карактеристике:

- Стент који се отвара балоном;
- Обавезни дијаметри стента од 12 mm до 24 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 22 mm до 45 mm и више;
- *Covered* – покривени стент;

ПАРТИЈА 18 – Васкуларни затварач за емболизацију (Vaskular Plug)

Карактеристике:

- Израђени од нитинола,
- Катетерски самоослобађајући систем са нитинолском жицом од 135cm и више.
- Обавезни дијаметри затварача од 3 mm до 22 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине затварача од 6 mm до 18 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.

ПАРТИЈА 19 – Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола, OTW систем, за дугачке лезије на суперфицијалној и поплитеалној артерији .

Карактеристике:

- Израђени од нитинола;
- 6 пари испреплетаних нитинолских жица увијених у спиралу.
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 8 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 20 mm до 200 mm;

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања.