

Przedmiot zamówienia
DOSTAWA STENTGRAFTÓW AORTALNO – BIODROWYCH DO
WEWNĄTRZNACZYNIOWEGO LECZENIA TĘTNIAKÓW AORTY BRZUSZNEJ I TĘTNIC
BIODROWYCH

Grupa 1 – Stentgraft rozwidlony do leczenia tętniaków aorty brzusznej systemu nadnerkowego – 15 sztuk.

Wymagane parametry	Potwierdzenie spełnienia parametrów (wpisać tak lub nie)
Stentgraft aorty brzusznej uniwersalny (wieloczęściowy) z kompletnym zestawem do implantacji	
Posiada pokrycie poliestrowe z tkaniny stosowanej do produkcji protez naczyniowych. Stent zbudowany jest na bazie stalowego Z-stentu dającego poszczególnym segmentom optymalną siłę rozprężania przy dużej wytrzymałości radialnej.	
Składa się z trzech części : body – główna część graftu, nogawek contralateralnej – przedłużającej krótszą nogawkę body i ipsilateralnej – przedłużającej dłuższą nogawkę body.	
Posiada fiksację nadnerkową za pomocą wolnego Z-et segmentu o długości 35 mm wyposażonego w haki zapewniające trwałe umiejscowienie stentgraftu w szyi tętniaka.	
Oferowany jest w rozmiarach: rozmiar szyi 22, 24, 26, 28, 30, 32 mm, rozmiar nogawek 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 mm przy długościach 37, 54, 71, 88, 105, 122 mm.	
Dostarczany jest w formie załadowanej do systemu wprowadzającego o średnicy 18-21 F (body) i 14-16 lub 18 F (nogawki) . Introducer wyposażony w dilatator i koszulkę naczyniową będącą integralną częścią zestawu.	
System może być dostarczany w wersji dwuczęściowej, trzyczęściowej i jednoczęściowej z okluderem (wersja uni-iliac).	

Grupa 2 – Stentgraft rozwidlony do leczenia tętniaków aorty brzusznej systemu nadnerkowego – 15 sztuk.

Minimalne wymagane parametry	Potwierdzenie spełnienia parametrów (wpisać tak lub nie)
Stentgraft brzuszny z fiksacją nadnerkową – z elementami kotwiczącymi stentgraft w ścianie aorty.	
Stentgraft wykonany z koron nitynolowych pokrytych poliestrem i umożliwiający obrazowanie metodą MRI.	
Średnica części aortalnej 23-36 mm, średnica części biodrowej 10-28 mm – zarówno dla wersji rozwidlonej, jak i aorto-uni-iliac.	
Dostępne stentgrafty typu „abdominal tubes” – o średnicy 23-36 mm i długości części pokrytej 70 mm.	
System wprowadzający o średnicy nieprzekraczającej 20F dla części głównych stentgraftu i 16F dla części biodrowych.	
Hydrofilne pokrycie systemu wprowadzającego.	

Grupa 3 – Stentgraft rozwidlony do leczenia tętniaków aorty brzusznej systemu podnerkowego – 10 sztuk.

Minimalne wymagane parametry	Potwierdzenie spełnienia parametrów (wpisać tak lub nie)
Część aortalna i biodrowa wykonane są z drutu nitynolowego pokryte od wewnątrz materiałem PTFE.	

Sposób łączenia szkieletu (drutu) z materiałem pokrywającym – spoiny laminowane (brak szwów).	
System podnerkowy, wieloczęściowy.	
Umocowanie podnerkowe w postaci haczyków.	
System jest wprowadzany z jednostronnego dostępu chirurgicznego (18F), strona przeciwna (12F).	
Szeroki zakres rozmiarów : 1. Część aortalna – średnice od 23 do 31 mm. 2. Część biodrowa – średnice od 10 do 20 mm.	
Bardzo dobra widoczność w RTG (markery cieniujące na stentgrafcie).	
Bardzo giętki zarówno system wprowadzający jak i stentgraft, dzięki czemu ma również zastosowanie do bardzo krętych tętnic biodrowych.	

Wykonawca zagwarantuje dostarczenie dowolnej ilości odnóg do zabiegów w celu pełnego wyłączenia tętniaka – dotyczy to wszystkich grup.

1. Zamawiający dopuszcza częściowe składanie ofert.
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
3. Wypełniony i podpisany przez osobę upoważnioną załącznik nr 1 należy załączyć do oferty.

Podpis Wykonawcy