

GRUPACIONES	LOTES	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	NOMBRE	UNIDAD DE CONSUMO	Características Específicas	Muestras	CIP USO OBLIGATORIO
	1	SU.PC.SANI.04.02.10.000001	PROTESIS VASCULAR RECTA / POLIESTER-EXTENSIBLE;SI;RAMAS:NO;LONGITUD:[50-150];TIPO DE PARED:ultrafina;	Unidad (Pieza)	Longitud de prótesis de al menos 40 cm, rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricostada, porosidad $\leq 10\text{ml}/\text{cm}^2/\text{min}$ 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.	NO	SI
	2	SU.PC.SANI.04.02.20.000071	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / POLIESTER-EXTENSIBLE;SI;RAMAS:NO;LONGITUD:[50-150];TIPO DE PARED:standard;	Unidad (Pieza)	Rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricostada, porosidad $\leq 10\text{ml}/\text{cm}^2/\text{min}$ 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.	NO	SI
	3	SU.PC.SANI.04.02.20.000071	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / POLIESTER-EXTENSIBLE;SI;RAMAS:NO;LONGITUD:[50-150];TIPO DE PARED:standard;	Unidad (Pieza)	Longitud de prótesis de al menos 40 cm, rango de diámetros de hasta 8 mm. Prótesis tricostada, porosidad $\leq 10\text{ml}/\text{cm}^2/\text{min}$ 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.	NO	SI
	4	SU.PC.SANI.04.02.20.200001	PROTESIS VASCULAR RECTA ANILLADA / PTFE IMPREGNADA-EXTENSIBLE;SI;RAMAS:NO;LONGITUD:[50-150];TIPO DE PARED:fina;IMPREGNACION:heparina;	Unidad (Pieza)	Prótesis vascular de PTFE 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.	NO	SI
	5	SU.PC.SANI.04.02.30.000003	CATETER IMPLANTABLE SUBCUTANEO/ HEMODIALISIS-MATERIAL:ePTFE;	Unidad (Pieza)	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	NO	SI
	6	SU.PC.SANI.04.02.30.000002	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS FUNCIONABLE PRECOZMENTE-Impregnación 2:Heparina;EXTENSIBLE;no;Modificada 2:No;CONCIDAD;no;	Unidad (Pieza)	Prótesis vascular de PTFE puntable 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.	NO	SI
	7	SU.PC.SANI.04.02.30.000002	PROTESIS VASCULAR RECTA / HEMODIALISIS FUNCIONABLE PRECOZMENTE-Impregnación 2:Heparina;Modificada 2:No;EXTENSIBLE;no;CONCIDAD;si;	Unidad (Pieza)	Prótesis vascular de PTFE puntable 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.	NO	SI
	8	SU.PC.SANI.04.02.40.000000	PROTESIS VASCULAR CON RAMAS. BIFURCADA/ POLIESTER-IMPREGNACION:plata;	Unidad (Pieza)	Prótesis tricostada de dióxido de titanio. Configuración bifurcada. Rango de diámetros cada 2 mm desde 14 hasta 24. Porosidad $\leq 10\text{ml}/\text{cm}^2/\text{min}$ 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 plata. No soportadas.	NO	SI
	9	SU.PC.SANI.04.02.70.100001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON PREMONTADO-MATERIAL 2:Acero inoxidable;Introduccion 2:[0-6];Guia 2:[0.018-0.018];	Unidad (Pieza)	Endoprótesis no cubierta expandible por balón, de intercambio rápido (monorail). Acero inoxidable, guía 0.018. Introduccion 5-6 F. Diámetro de 5 a 7 mm. Posibilidad de sobredimensionar. Longitud de 12 a 18 mm. Catéter portador con longitud hasta 150 cm.	NO	SI
	10	SU.PC.SANI.04.02.70.200001	ENDOPROTESIS NO CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLE-Diseño del stent 2:Filamentos de nitinol entrelazados;Introduccion 2:[0-6];Diseño catéter 2:Monorail;Guia 2:[460-460];Recubrimiento de malla 2:No;Sistema de liberación 2:Pull-back;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de doble capa de nitinol. Diseño con filamentos de nitinol entrelazados, sistema monorail, liberación mediante pull-back. Introduccion compatible 6F.	NO	SI
	11	SU.PC.SANI.04.02.70.300001	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON < 6 = 5.8cm;Introduccion 2:[6-16];Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACION 2:Heparina;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis periférica recubierta expandible por balón premontada. Anillos de acero independientes encapsulados entre capas de PTFE. 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.	NO	SI
	12	SU.PC.SANI.04.02.70.300004	ENDOPROTESIS CUBIERTAS EXPANDIBLES POR BALON > 5.8cm;Introduccion 2:[6-16];Guia 2:[0.035-0.035];IMPREGNACION 2:Heparina;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis periférica recubierta expandible por balón premontada. Anillos de acero independientes encapsulados entre capas de PTFE. 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.	NO	SI
	13	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	14	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	15	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	16	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	17	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	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;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	18	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	ENDOPROTESIS CUBIERTA AUTOEXPANDIBLE LONG >120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:[150-250];Introduccion 2:[6-16];IMPREGNACION 2:Heparina;Guia 2:[0.035-0.035];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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 29 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.	NO	SI
	19	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:[10-40];Introduccion 2:[6-16];IMPREGNACION 2:Heparina;Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	20	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;LONGITUD:[40-70];Introduccion 2:[6-16];IMPREGNACION 2:Heparina;Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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.	NO	SI
	21	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	ENDOPROTESIS CUBIERTAS AUTOEXPANDIBLES LONG <120mm-MATERIAL 2:Aleación metálica con recubrimiento;Introduccion 2:[0-6];IMPREGNACION 2:Heparina;LONGITUD:[70-100];Guia 2:[0.018-0.018];Sistema de liberación 2:Cordon liberador;	Unidad (Pieza)	Endoprótesis autoexpandible de nitinol recubierta de PTFE. 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. Introduccion compatible 6F.	NO	SI

	22	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	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 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 0.018". Catéter portador de 120cm. Introduccion compatible 7F.	NO	SI
	23	SU.PC.SANI.04.02.70.400000	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;	Unidad (Pieza)	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.	NO	SI
	24	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	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;	Unidad (Pieza)	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.	NO	SI
	25	SU.PC.SANI.04.02.70.400002	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;	Unidad (Pieza)	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.	NO	SI
	26	SU.PC.SANI.04.02.95.800000	TAPON VASCULAR	Unidad (Pieza)	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)	NO	SI
1	27	SU.PC.SANI.04.02.90.000003	ENDOPROTESIS AÓRTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG < 200mm-Material del recubrimiento:PTFE,Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	Unidad (Pieza)	Longitud de endoprótesis desde 100 hasta 150 mm Estructura de nitinol electroplado 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	NO	SI
	28	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AÓRTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm-Material del recubrimiento:PTFE,Conicidad:No;Recubrimiento parcial:Si;Reposicionable:No;Anclaje:Abierto;	Unidad (Pieza)	Longitud de endoprótesis desde 150 hasta 200 mm Estructura de nitinol electroplado 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	NO	SI
2	29	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	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;	Unidad (Pieza)	Cuerpo endoprótesis para AAA bifurcado de Pte y nitinol sellado mediante anillo relleno de polímero. Fijación suprarrenal.Longitud 80 mms.Diámetros 20 a 29 mms.Sistema introductor de 14 fr externo.Reposicionable.	NO	SI
	30	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	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];	Unidad (Pieza)	Endoprótesis para aneurisma de aorta abdominal,sellado mediante anillo de polímero.Cuerpo con diámetros de 20 a 34 mms.longitudes de 80 mms.Cateter portador de 15FR. Materiales ,PTFE Y NITINOL.	NO	SI
	31	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];	Unidad (Pieza)	Endoprótesis, segmento ilíaco, que forma parte del sistema de injerto de stent abdominal, para aneurisma de aorta abdominal,sellado mediante anillo de polímero.Pata ,diámetro 28mms. Longitudes de 80 a160 mms. Materiales PTFE Y NITINOL.Cateter portador de 15FR.	NO	SI
	32	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Unidad (Pieza)	Endoprótesis, segmento ilíaco, que forma parte del sistema de injerto de stent abdominal. Pata ilíaca de PTFE y nitinol. Diámetros de 10 a 22 mms. Longitud de 45 a 160 mms. Introduccion de 14 fr externo.	NO	SI
3	33	SU.PC.SANI.04.02.94.600000	POLIMERO LIQUIDO EMBOLIZANTE -Radiopacidad:Si;Tiempo de solidificación:[0-25];	Unidad (Pieza)	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.	NO	SI
	34	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;Control Activo:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];REPOSICIONABLE 2:Si;	Unidad (Pieza)	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 .	NO	SI
	35	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;Control Activo:No;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;REPOSICIONABLE 2:Si;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];	Unidad (Pieza)	Endoprótesis bifurcada en PTFE Y Nitinol,fijación infrarenal con ganchos para fijación activa, longitud hasta 180mm ,diámetro de 23 a 35 mm, reposicionable.	NO	SI
	36	SU.PC.SANI.04.02.90.500000	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA-Control Activo:No;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:No;REPOSICIONABLE 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Unidad (Pieza)	Par el tratamiento no invasivo de pacientes con aneurisma de aorta abdominal infrarenal.Extensión ilíaca contralateral fabricada en ePTFE y Nitinol. Diseño de stent en z. Bngitud de hasta 140 mm. Diámetro de hasta 27 mm.	NO	SI
	37	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:[10-14];	Unidad (Pieza)	Componente de ramas ilíacas , compatible con endoprótesis aórtica abdominal bifurcada. Extensión ilíaca fabricada en ePTFE y Nitinol. Diseño de stent en z. Bngitud de hasta 70 mm. Diámetro de hasta 14,5 mm.	NO	SI
	38	SU.PC.SANI.04.02.90.700002	ENDOPROTESIS ILIACAS CON RAMAS-RECUBRIMIENTO 2:PTFE;SISTEMAS DE FIJACION 2:No;MATERIAL:Ptfe;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];	Unidad (Pieza)	Componente de ramas ilíacas , compatible con endoprótesis aórtica abdominal bifurcada. Fabricada con ePTFE y FEP. Prótesis de rama ilíaca con un componente específico autoexpandible para la rama ilíaca.	NO	SI
	39	SU.PC.SANI.04.02.90.600000	EXTENSORES AÓRTICA ABDOMINAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:No;RECUBRIMIENTO 2:PTFE;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];REPOSICIONABLE 2:No;	Unidad (Pieza)	Extensor aórtico fabricado en ePTFE y Nitinol. Diámetro de 23 a 36 mm. Compatible con endoprótesis aórtica abdominal bifurcada.	NO	SI
4	40	SU.PC.SANI.04.02.90.000000	ENDOPROTESIS AÓRTICA TORACICA AUTOEXPANDIBLE LONG >= 200mm	Unidad (Pieza)	Endoprótesis aórtica-toraco-abdominal autoexpandible con multirrama interna precurvada.Diámetro proximal de 33 mm y distal de 26 y 30 mm. Y , diámetro proximal de 38 mm y distal 26 y 30 mm.Grande, > ó = de 200 mm de longitud. Anclaje cerrado.	NO	SI
	41	SU.PC.SANI.04.02.90.500001	ENDOPRÓTESIS AÓRTICA ABDOMINAL BIFURCADA CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Políester;SELLADO CON POLIMERO 2:No;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];REPOSICIONABLE 2:No;	Unidad (Pieza)	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 extremos de 18F y 20F). Marcadores radiopacos de Platino-Irídido	NO	SI
	42	SU.PC.SANI.04.02.90.600001	EXTENSORES AÓRTICA ABDOMINAL CON ANCLAJE SUPRARRENAL-SISTEMAS DE FIJACION 2:Si;RECUBRIMIENTO 2:Políester;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-25];REPOSICIONABLE 2:No;	Unidad (Pieza)	Poliéster de bajo perfil y baja porosidad. Con stents de Nitinol autoexpandibles en zigzag. Longitud cubierta de 50 mm . Diámetros de 23 a 38 mm . No requiere introductor. Recubrimiento hidrofílico . Marcadores radiopacos de Platino-Irídido	NO	SI
	43	SU.PC.SANI.04.02.90.700000	ENDOPROTESIS ILIACAS-RECUBRIMIENTO 2:Políester;DIAMETRO DEL CATETER 2:[14-18];	Unidad (Pieza)	Poliéster de bajo perfil y baja porosidad. Con stents de Nitinol autoexpandibles en zigzag. Longitud total desde 80 mm hasta 130 mm (incluyendo el solapamiento) . Diámetros distales de 10 a 27 mm . No requiere introductor. Recubrimiento hidrofílico . Marcadores radiopacos de Platino-Irídido	NO	SI

