

Nº. EXPEDIENTE: PAPC 2017-1-29

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS

1.-OBJETO:

El presente contrato tendrá por objeto la adquisición de PRÓTESIS E IMPLANTES PARA ANGIOLOGÍA Y CIRUGÍA VASCULAR PARA EL HOSPITAL UIVERSITARIO DE GETAFE

2.- CUADRO DE PRODUCTOS Y ESPECIFICACIONES TECNICAS:

2.1-CUADRO DE PRODUCTOS:

Nº DE LOTE	CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD
1	062721	Stent autoexpandible de nitinol, sistema OTW, sistema de liberación triaxial (que impida el desplazamiento en la liberación). Marcadores radiopacos. Diámetros de 5,0 a 8,0 mm, longitudes de 20 a 200mm, longitud del dispositivo de liberación: 75 y 130 cm.	10
2	060848	Stent expandible con balón de cromo-cobalto (aleación L605), con balón, con óptima visualización y expansión homogénea. Tamaños del stent de 5,0 a 10,0 mm de diámetro y longitudes de 18 a 58 mm. Sistema de liberación: catéter tipo OTW, guía de 0,035". Punta suave, corta, cónica y perfil de punta 0.036". Eje 5F, recubrimiento hidrófobo, doble luz. Longitud útil del catéter 80 a 140 cm. Con 2 marcadores incrustados. Tamaños de la vaina 6F	40
3	033179	Parche quirúrgico de sutura, de teflón, para utilización como soporte bajo las suturas, procedimientos quirúrgicos como el cierre vascular, la reparación de los defectos, el cierre de miocardio, la reparación hepática y la sutura valvular. Grosor 1,65mm y 4,5x6mm, torunda rectangular.	1.300
4	040976	Prótesis vascular tricotada, de DACRON tipo KNITTED, de doble capa, resistente a la dilatación, retención a la sutura, maleable, impregnada de forma homogénea, tanto en el lado interior como exterior con gelatina hidrosoluble parcialmente modificada, adquiriendo porosidad cero (sin necesidad de precoagulación), ausencia de reacciones inmunológicas, la gelatina deberá ser procesable como solución y su esterilidad y no pirogenicidad garantizable, parte de su impregnación desaparecer a los 10 días de su implantación. químicamente similar a la gelatina basada en expansores del plasma, que permita la incorporación con antibiótico. Morfologías: -Bifurcadas. Diferentes medidas y longitudes.	40
5	040979 040993	Prótesis rectas y cónicas de politetrafluoroetileno expandido, pared fina, de doble capa, de recubrimiento externa con poros abiertos para mejor endotelización, 0.35mm de grosor, con longitudes de hasta 100cm, combinadas con diámetros entre 4 y 10mm. Indicadas en intervenciones del sistema vascular periférico y accesos vasculares. Resistente al desgarro y a las punciones repetidas garantizando la máxima suavidad.	8
6	040984	Prótesis recta de PTFE, de doble capa, de recubrimiento externa con poros abiertos para mejor endotelización. Extremo distal acampanado para facilitar la dinámica de flujo. Medidas de 6 a 8mm de diámetro y de 40 a 80 cm de longitud. El extremo distal debe poder adaptarse y cortarse según necesidad del paciente.	12

7	040990	Parche de tipo DACRON, más estrecho por un extremo que por otro, para facilitar su implantación y evitar el recorte. Sellado por gelatina de mamífero modificada, confiriendo porosidad cero. reducida trombogenicidad, buena cicatrización en términos de formación endotelial y en términos de formación de vasa/vasorum. Impregnable en antibiótico.	10
8	040991	Prótesis vascular de tipo DACRON recubierto de una capa microscópica de un fluoropolimero de manera estable y permanente. Sellado con gelatina de mamífero modificada, porosidad cero, desapareciendo por hidrólisis a los 14 días, reducida trombogenicidad, excelente cicatrización en términos de formación endotelial y en términos de formación de vasa/vasorum. Impregnable en antibiótico.	4
9	040992	Prótesis para acceso vascular de PTFE trilaminar. Segmento de canulación entre 10 y 40 cm. Longitud de segmentos de sutura de 5cm. Para utilización a las 24 horas del implante. Rectas y precurvadas. Longitudes de 20 a 50cm, diámetro interno 6mm.	2
10	048139	Stent autoexpandible de nitinol, indicado para el tratamiento de estenosis en la arteria carótida interna (ACI), con o sin afectación de la arteria carótida común (ACC) adyacente. Sistema de construcción de intercambio rápido (RX), compatible con guía de 0,014", longitud del stent 30 y 40mm, diámetros 6-8 y 7-10mm, longitud del catéter 132cm, compatibilidad con introductor de 6F y con catéter guía de 8F. Diseñado con tres espinas longitudinales sin puentes, basado en anillos en zig-zag conectados en 3 puntos alrededor de la circunferencia, conexiones alineadas a lo largo de la longitud del stent y colocadas a 120° unas de otras. Stent cortado a láser, con 6 celdas y 6 crestas, ancho y grosor del strut 0,005 pulgadas. Superficie electropulida, con marcadores proximales y distales en el catéter y sin marcadores en el stent, perfil máximo del catéter 5,8F. Diseño del catéter: en tubo de poliamida recubierta (pebax), hidrofóbico, perfil de entrada de la punta entre 0,971 y 0,0186mm, perfil de cruce entre 1,104 y 0,0089mm.	14
11	048991	Dispositivo de protección cerebral, destinado al uso durante la angioplastia y la colocación de stents en las lesiones localizadas en la ACI y/o lesiones que implican bifurcación carotídea, protegiendo el cerebro de embolias cerebrales durante toda la intervención, permitiendo lograr la protección cerebral antes de atravesar la lesión y además permite la eliminación de partículas por aspiración sanguínea en cualquier momento de la intervención. Sistema adaptable a ACC de diámetros de hasta 13mm y a ACE de diámetros de hasta 6mm. Formado por un eje de tres lúmenes (un canal de trabajo y dos canales de inflación-deflación), dos balones distensibles y un mango en el extremo proximal. Los balones se pueden inflar por separado, montados en la parte distal del eje con el balón distal cerca de la punta y el balón proximal a una distancia de 60 mm del balón distal (distancia relativa de los marcadores del balón), los dos balones pueden inflarse hasta 13mm (proximal, balón de la arteria carótida primitiva) y 6 mm(distal, balón de la arteria carótida externa). Incluye mandril hueco para que se introduzca en el canal de trabajo. Compatible con vaina introductora de 10F, longitud útil de 950mm y longitud total de 1080mm.	12

		El canal de trabajo es un lumen totalmente utilizable con un diámetro interno de 0,083" y una longitud de 1015mm (medida desde la válvula hasta el puerto de salida), que sirve de catéter guía y de lumen de aspiración sanguínea, el puerto de salida del canal de trabajo esta ubicado entre los dos balones permitiendo un acceso sencillo a la arteria carótida interna. Dos marcadores radiopacos (uno para cada balón) y un segmento radiopaco (segmento de orientación) ubicado después del marcador proximal. Con sistema de purgado para extraer total y eficazmente las burbujas de aire de ambos balones y de los canales de inflación. Consta de una válvula que previene el retorno del flujo de la arteria carótida externa homolateral al cerebro a través de la arteria carótida interna.	
12	31214	Prótesis vascular tricotada, axilobifemoral 90°100x60cm, de DACRON tipo KNITTED, de doble capa, resistente a la dilatación, retención a la sutura, maleable, impregnada de forma homogénea, tanto en el lado interior como exterior con gelatina hidrosoluble parcialmente modificada, adquiriendo porosidad cero (sin necesidad de precoagulación), ausencia de reacciones inmunológicas, la gelatina deberá ser procesable como solución y su esterilidad y no pirogenicidad garantizable, parte de su impregnación desaparecer a los 10 días de su implantación. químicamente similar a la gelatina basada en expansores del plasma, que permita la incorporación con antibiótico. Diferentes diámetros.	4
13	26077	Prótesis plata recta 8mmx60cm, prótesis vascular de doble capa, de malla tejida, de poliéster, impregnado con gelatina bovina absorbible modificada para reducir la porosidad inicial de la prótesis textil en el momento de la implantación de entre 1500 a 1900 ml/min/cm2 y una presión de 120 mm Hg a 0 ml/min/cm2. La prótesis textil recubierta de una capa de plata en su superficie para evitar la adhesión microbial.	4
14	040975	Prótesis vascular tricotada, de DACRON tipo KNITTED, de doble capa, resistente a la dilatación, retención a la sutura, maleable, impregnada de forma homogénea, tanto en el lado interior como exterior con gelatina hidrosoluble parcialmente modificada, adquiriendo porosidad cero (sin necesidad de precoagulación), ausencia de reacciones inmunológicas, la gelatina deberá ser procesable como solución y su esterilidad y no pirogenicidad garantizable, parte de su impregnación desaparecer a los 10 días de su implantación. químicamente similar a la gelatina basada en expansores del plasma, que permita la incorporación con antibiótico. Morfologías: -Rectas (con soporte y sin soporte). Diferentes medidas y longitudes.	12

2.2.-OTRAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

1.-Las especificaciones son orientativas, por lo que las Empresas concursantes podrán incluir en sus ofertas, materiales de características similares, aunque utilicen tecnología, procedimientos o composición diferente, admitiéndose todas aquellas proposiciones que cumplan todos los requisitos técnicos y de prestaciones que, con carácter de mínimo se han establecido en este pliego y siempre que su rendimiento y exigencia funcional sean considerados validos. Si en la descripción de algún artículo se utiliza marca comercial y/o referencia, deberá entenderse como orientación para localizar el artículo, sin que en ningún caso implique que sea necesario ofertar dicha marca o referencia.

2.-El material debe ser biocompatible y este hecho ha de ser certificado.

3.-Declaración de marcado CE y este hecho ha de ser certificado.

4.-Deberán presentar documentación de evidencia científica alta, estudios (como informes de casos y series de casos), opinión de expertos.

5.-Declaración de que los productos están exentos de látex y este hecho ha de ser certificado.



3.- ESPECIFICACIONES SOBRE LA OFERTA

En caso de que la oferta precise algún componente adicional deberán incluirlo en los modelos de oferta económica (Anexo I.1) con sus correspondiente precio y cantidad estimada. Deberán tener en cuenta que todo lo necesario para la implantación que no haya sido incorporado en la oferta económica deberá ser suministrado a precio "0". En todo caso el importe total ofertado al lote, no podrá sobrepasar el importe de licitación del lote. Así mismo todos estos componentes adicionales deberán incluirse en la oferta técnica Anexo X (en la cual no podrán figurar datos económicos).

4.- ENTREGAS DE LOS PRODUCTOS:

1.-Los plazos de entrega establecidos para los pedidos del suministro objeto de este expediente serán:

- 48 horas en programaciones facilitadas por el hospital.
- 24 horas en pedidos no programados.
- 3 horas para pedidos con indicación de urgencia por parte del Hospital.

El hospital pondrá a disposición de los adjudicatarios un espacio de almacenamiento para establecer un depósito de forma consensuada que permitiría comunicar su utilización y su trazabilidad de forma inmediata (aplicación informática en uso de depósitos), siendo el hospital el responsable de su custodia, caducidades, mermas, pérdidas y deterioros. Se permitiría al adjudicatario su revisión de forma periódica o esporádica. En este supuesto el depósito inicial se formalizará en un albarán de entrega en el que se dejará constancia de las referencias y cantidades que lo integran y que contará con el visto bueno del hospital y del proveedor. Será responsabilidad del proveedor la actualización de los mismos en los niveles prefijados según su utilización y procedimiento establecido por el Hospital.

Se incluirá la cesión de todo instrumental necesario y exclusivo de la técnica a emplear para la correcta colocación de los elementos solicitados en el presente expediente.

2.-El/los adjudicatario/s no podrán imponer ninguna exigencia en cuanto a solicitudes de pedidos mínimos por parte del hospital, diferente a la unidad mínima de despacho.

3.-En caso de detectarse defectos en los productos suministrados, el adjudicatario sustituirá en el plazo de 24 horas dichos productos por otros del mismo tipo y con la calidad adjudicada.

4.-Las empresas adjudicatarias tendrán un número de teléfono o un fax específico de contacto para poder tener asegurado el suministro ó resolver cualquier duda.

5.- Dado que los productos a adquirir tienen fecha de caducidad, el plazo de su vida útil deberá ser al menos 2/3 de la vigencia del producto en el momento de la entrega.

6.-ETIQUETADO: Deberán tener el etiquetado correspondiente conforme a la legislación vigente, en el que figuren como mínimo, los siguientes datos:

- Identificación del producto (nombre comercial y referencia).
- Fabricante (nombre y dirección).
- Importador (nombre y dirección) si fuese el caso.
- Datos del producto.
- Marcado CE.
- Lote de fabricación.
- Fecha de esterilización.
- Fecha de caducidad.
- La indicación de "estéril" y el método de esterilización.
- La leyenda "No utilizar si el envase interior no está íntegro" ó similar.

7.-Los implantes deberán ir acompañados de una tarjeta de implantación por triplicado, conforme al Art. 33 del RD 1591/2009, de 16 de Octubre por el que se regulan los Productos Sanitarios, en los casos que aquel fija.



**Hospital Universitario
de Getafe**

5.- MUESTRAS (NO).

No es preciso aportar inicialmente muestras. El proveedor deberá aportar la documentación técnica necesaria para la evaluación del producto, (catálogos, fotos, bibliografía, soportes científicos, etc.) y se deberá indicar en ellos el número orden y lote al que pertenecen del expediente y si se trata de oferta base o variantes. Si el servicio lo requiere por ser considerada esta insuficiente, deberán entregar en tres días hábiles tras su solicitud por el centro, la documentación adicional necesaria, su ausencia podrá implicar la no validez de la oferta. Si el servicio lo requiere, podrá solicitar al proveedor las muestras necesarias para una adecuada evaluación. Todas las muestras deberán ir identificadas con el número de expediente al que pertenecen así como el número de lote al que correspondan. El lugar de entrega de las muestras en caso de solicitarse será el Almacén General del Hospital Universitario de Getafe.

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO

FECHA Y FIRMA

Getafe,

EL DIRECTOR GERENTE



Hospital Universitario
de Getafe

Dirección Gerencia

Fdo.: Miguel Angel Andrés Molinero

ANEXO AL PLIEGO EXPEDIENTE PACP 2017-1-29 OBJETO PVA PRÓTESIS E IMPLANTES PARA ANGIOLOGIA Y CIRUGIA VASCULAR

Nº DE LOTE	CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	Precio unitario sin iva	Precio Unitario con iva	Base Imponible	Importe total
1	062721	Stent autoexpandible de nitinol, sistema OTW, sistema de liberación triaxial (que impida el desplazamiento en la liberación). Marcadores radiopacos. Diámetros de 5,0 a 8,0 mm, longitudes de 20 a 200mm, longitud del dispositivo de liberación: 75 y 130 cm.	10	800,0000	880,0000	8.000,00	8.800,00
2	060848	Stent expandible con balón de cromo-cobalto (aleación L605), con balón, con óptima visualización y expansión homogénea. Tamaños del stent de 5,0 a 10,0 mm de diámetro y longitudes de 18 a 58 mm. Sistema de liberación: catéter tipo OTW, guía de 0,035". Punta suave, corta, cónica y perfil de punta 0.036". Eje 5F, recubrimiento hidrófobo, doble luz. Longitud útil del catéter 80 a 140 cm. Con 2 marcadores incrustados. Tamaños de la vaina 6F	40	695,0000	764,5000	27.800,00	30.580,00
3	033179	Parche quirúrgico de sutura, de teflón, para utilización como soporte bajo las suturas, procedimientos quirúrgicos como el cierre vascular, la reparación de los defectos, el cierre de miocardio, la reparación hepática y la sutura valvular. Grosor 1,65mm y 4,5x6mm, torunda rectangular.	1.300	3,6818	4,0500	4.786,36	5.265,00

4	040976	<p>Prótesis vascular tricotada, de DACRON tipo KNITTED, de doble capa, resistente a la dilatación, retención a la sutura, maleable, impregnada de forma homogénea, tanto en el lado interior como exterior con gelatina hidrosoluble parcialmente modificada, adquiriendo porosidad cero (sin necesidad de precoagulación), ausencia de reacciones inmunológicas, la gelatina deberá ser procesable como solución y su esterilidad y no pirogenicidad garantizable, parte de su impregnación desaparecer a los 10 días de su implantación. químicamente similar a la gelatina basada en expansores del plasma, que permita la incorporación con antibiótico.</p> <p>Morfologías: -Bifurcadas. Diferentes medidas y longitudes.</p>	40	525,4000	577,9400	21.016,00	23.117,60
5	040979 040993	<p>Prótesis rectas y cónicas de politetrafluoroetileno expandido, pared fina, de doble capa, de recubrimiento externa con poros abiertos para mejor endotelización, 0.35mm de grosor, con longitudes de hasta 100cm, combinadas con diámetros entre 4 y 10mm. Indicadas en intervenciones del sistema vascular periférico y accesos vasculares. Resistente al desgarró y a las punciones repetidas garantizando la máxima suavidad.</p>	8	800,0000	880,0000	6.400,00	7.040,00
6	040984	<p>Prótesis recta de PTFE, de doble capa, de recubrimiento externa con poros abiertos para mejor endotelización. Extremo distal acampanado para facilitar la dinámica de flujo. Medidas de 6 a 8mm de diámetro y de 40 a 80 cm de longitud. El extremo distal debe poder adaptarse y cortarse según necesidad del paciente.</p>	12	1.100,0000	1.210,0000	13.200,00	14.520,00

7	040990	Parque de tipo DACRON, más estrecho por un extremo que por otro, para facilitar su implantación y evitar el recorte. Sellado por gelatina de mamífero modificada, confiriendo porosidad cero, reducida trombogenicidad, buena cicatrización en términos de formación endotelial y en términos de formación de vasa/vasorum. Impregnable en antibiótico.	10	108,0000	118,8000	1.080,00	1.188,00
8	040991	Prótesis vascular de tipo DACRON recubierto de una capa microscópica de un fluoropolímero de manera estable y permanente. Sellado con gelatina de mamífero modificada, porosidad cero, desapareciendo por hidrólisis a los 14 días, reducida trombogenicidad, excelente cicatrización en términos de formación endotelial y en términos de formación de vasa/vasorum. Impregnable en antibiótico.	4	840,5182	924,5700	3.362,07	3.698,28
9	040992	Prótesis para acceso vascular de PTFE trilaminar. Segmento de canulación entre 10 y 40 cm. Longitud de segmentos de sutura de 5cm. Para utilización a las 24 horas del implante. Rectas y precurvadas. Longitudes de 20 a 50cm, diámetro interno 6mm.	2	472,8818	520,1700	945,76	1.040,34
10	048139	Stent autoexpandible de nitinol, indicado para el tratamiento de estenosis en la arteria carótida interna (ACI), con o sin afectación de la arteria carótida común (ACC) adyacente. Sistema de construcción de intercambio rápido (RX), compatible con guía de 0,014", longitud del stent 30 y 40mm, diámetros 6-8 y 7-10mm, longitud del catéter 132cm, compatibilidad con introductor de 6F y con catéter guía de 8F. Diseñado con tres espinas longitudinales sin puentes, basado en anillos en zig-zag conectados en 3 puntos alrededor de la circunferencia, conexiones alineadas a lo largo de la longitud del stent y colocadas a 120° unas de otras. Stent cortado a láser, con 6 celdas y 6 crestas, ancho y grosor del strut 0,005 pulgadas.	14	780,0000	858,0000	10.920,00	12.012,00

11	048991	<p>Superficie electropulida, con marcadores proximales y distales en el catéter y sin marcadores en el stent, perfil máximo del catéter 5,8F. Diseño del catéter: en tubo de poliamida recubierta (pebax), hidrofóbico, perfil de entrada de la punta entre 0,971 y 0,0186mm, perfil de cruce entre 1,104 y 0,0089mm.</p> <p>Dispositivo de protección cerebral, destinado al uso durante la angioplastia y la colocación de stents en las lesiones localizadas en la ACI y/o lesiones que implican bifurcación carotídea, protegiendo el cerebro de embolias cerebrales durante toda la intervención, permitiendo lograr la protección cerebral antes de atravesar la lesión y además permite la eliminación de partículas por aspiración sanguínea en cualquier momento de la intervención. Sistema adaptable a ACC de diámetros de hasta 13mm y a ACE de diámetros de hasta 6mm. Formado por un eje de tres lúmenes (un canal de trabajo y dos canales de inflación-deflación), dos balones distensibles y un mango en el extremo proximal. Los balones se pueden inflar por separado, montados en la parte distal del eje con el balón distal cerca de la punta y el balón proximal a una distancia de 60 mm del balón distal (distancia relativa de los marcadores del balón), los dos balones pueden inflarse hasta 13mm (proximal, balón de la arteria carótida primitiva) y 6 mm(distal, balón de la arteria carótida externa). Incluye mandril hueco para que se introduzca en el canal de trabajo. Compatible con vaina introductora de 10F, longitud útil de 950mm y longitud total de 1080mm.</p>	12	1.200,0000	1.452,0000	14.400,00	17.424,00
----	--------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	------------	------------	-----------	-----------

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

14	040975	Prótesis vascular tricotada, de DACRON tipo KNITTED, de doble capa, resistente a la dilatación, retención a la sutura, maleable, impregnada de forma homogénea, tanto en el lado interior como exterior con gelatina hidrosoluble parcialmente modificada, adquiriendo porosidad cero (sin necesidad de precoagulación), ausencia de reacciones inmunológicas, la gelatina deberá ser procesable como solución y su esterilidad y no pirogenicidad garantizable, parte de su impregnación desaparecer a los 10 días de su implantación. químicamente similar a la gelatina basada en expansores del plasma, que permita la incorporación con antibiótico. Morfologías: -Rectas (con soporte y sin soporte). Diferentes medidas y longitudes.	12	525,4000	577,9400	6.304,80	6.935,28
TOTAL EXPEDIENTE							
BASE IMPONIBLE				IMPORTE IVA		IMPORTE TOTAL	
127.480,31				14.332,03		141.812,34	

