

Dane techniczne oferowanego sprzętu
Producentem wszystkich oferowanych pozycji sprzętu
jest firma Medtronic, Inc.

<p>System Stentowy Uwalniający Lek Antyproliferacyjny:</p> <p>RESOLUTE INTEGRITY</p>	<ul style="list-style-type: none"> • system stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru • biokompatybilny polimer nie ulegający biodegradacji składający się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, kontrolujący uwalnianie leku • substancja czynna – Zotarolimus (pochodna Sirolimusa) • platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej, montowana fabrycznie na balonie • budowa stentu otwartokomórkowa • proximal shaft wynosi 0,026" – 0,67 mm/ 2,1F • distal shaft wynosi 0,035" – 0,91mm/2,7F • profil wejścia stentu wynosi 0,018" • dostępne średnice stentu: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm • dostępne długości stentu: 8; 9; 12; 14; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm • maks. rozszerzenie stentu do ok.4,75 mm, bez utraty jego właściwości – dopuszczone w odpowiedziach z dnia 15.03.2023 • profil przejścia 0,041 dla rozmiaru 3,0 mm • grubość elementów z jakich wykonany jest stent - 0,0036" • ciśnienie nominalne - 9 atm • ciśnienie RBP 16 atm dla średnicy 3,0 mm • kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F we wszystkich rozmiarach stentu • skracanie stentu przy implantacji < 1% przy RBP dla średnic 3,0-4,0mm (<2% dla średnic 2,25 – 2,75mm) • siła radialna 31 PSI (1551 mmHg) • bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z 4 letnią obserwacją pacjentów • publikacje z udokumentowanymi danymi dotyczącymi późnej zakrzepicy - co najmniej jedna publikacja w dowolnym ogólnościowym czasopiśmie medycznym (badania randomizowane) – dołączone do oferty • stenty nadające się do stentowania zmian zlokalizowanych w dystalnych i krętych segmentach naczyń • DAPT skrócony do 28 dni • wskazanie do AMI w CE
--	---