

Dane techniczne oferowanego sprzętu:

Producentem wszystkich oferowanych pozycji sprzętu jest firma Medtronic, Inc. USA*
(za wyjątkiem koszulek naczyniowych Adelante SIGMA* - prawo do dystrybucji w Polsce)

Nazwa towaru	Parametry techniczne
System Stentowy Uwalniający Lek Antyproliferacyjny: RESOLUTE ONYX 2,0 – 5,0 mm	<ul style="list-style-type: none">• System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru.• Biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: Hydrofilnej powierzchni zewnętrznej dla szybszego uwolnienia leku w początkowej fazie celem zmniejszenia reakcji zapalnej i hydrofobowej, warstwy wewnętrznej dla wydłużonego kontrolowanego czasu dostarczania leku.• Substancja czynna – Zotarolimus (pochodna Sirolimusa)• Platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z Platynowo- Irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu (technologia Core Wire)• Budowa stentu otwartokomórkowa• dostępne średnice stentu: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm• dostępne długości stentu 2,0 – 4,0 to: 8; 12; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm• Dla średnic stentu: 4,5; 5,0 mm dostępne długości: 12; 15; 18; 22; 26; 30 mm• Maks. rozszerzenie stentu 4,5 i 5,0 do ok. 5,75 mm (skrócenie stentu 5,0 mm przy maksymalnym przeprężeniu do 5,75 mm < 1 %)• Profil przejścia 0,037 dla rozmiaru 2,5 mm• Profil przejścia 0,048 dla rozmiaru 5,0 mm• Grubość elementów z jakich wykonany jest stent 2,0 – 4,0 mm- 0,0032” (81 µm)• Grubość elementów z jakich wykonany jest stent 4,5 i 5,0 mm - 0,0036” (91 µm)• Wymiary szafu dystalny 2.7F (dla 4,5 i 5,0 mm 3.2F), proksymalny 2.1F• Ciśnienie nominalne - 12 atm• Ciśnienie RBP 16 atm (4.50–5.00 mm) - 18 atm (2.00–4.00 mm)• Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5F -1.42mm (0,056”)• Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum pięcioletnią obserwacją ponad 7500 pacjentów.• Brak zwiększonego ryzyka zakrzepicy stentu po przerwaniu lub zakończeniu podwójnej terapii przeciwpłytkowej (DAPT) po upływie jednego miesiąca od zabiegu (potwierdzone w instrukcji obsługi oraz dostępne randomizowane badania na grupie ponad 900 pacjentów).