



**ANEXO I PPT. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS LOTES DEL EXPEDIENTE DE ACUERDO MARCO CON UNA UNICA EMPRESA POR EL QUE SE FIJAN LAS CONDICIONES PARA EL SUMINISTRO DE MATERIAL ESPECÍFICO PARA NEFROLOGÍA: HEMODIÁLISIS (DIALIZADORES, LÍNEAS Y BICARBONATO), CON DESTINO A LOS CENTROS VINCULADOS A LA CENTRAL PROVINCIAL DE COMPRAS DE GRANADA.**

**Expediente AMSU004-2023 (479/2023)**

**LOTE 25. SU.PC.SANI.01.21.16.100006 – GC E18295**

BICARBONATO / CARTUCHO-EQ. COMPATIBLE:estándar;Peso:[750-800];

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para la hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Cartucho de bicarbonato sódico en polvo para monitor de hemodiálisis.
<b>Material</b>	* Bicarbonato Sódico.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	Sin especificar

**AGRUPACIÓN 1 (lotes 1 a 8)**

**LOTE 1. SU.PC.SANI.01.21.11.000081**

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: > o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana de 1.5 a 2m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[1.7-1.7];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polietersulfona + polivinilpirrolidona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [55-55];



## LOTE 2. SU.PC.SANI.01.21.11.000082

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD  $\geq 2\text{m}^2$

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado número de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: $>$ o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana $\geq 2\text{m}^2$ .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD $\geq 2\text{m}^2$ -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2-2];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polietersulfona + polivinilpirrolidona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [64-64];

## LOTE 3. SU.PC.SANI.01.21.11.200005

FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para filtrar el líquido de diálisis exclusivamente.
<b>Descripción</b>	* Filtro de membrana con conectores para el líquido de diálisis. * Flujo máximo aprox. de 800ml/h. * Duración del filtro de aprox. 200 horas.
<b>Material</b>	* Filtro de material plástico. * Membrana de polisulfona o poliamida.
<b>Medidas</b>	* Diferentes según monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS-Monitor compatible:Flexya;SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.1-2.1];

## LOTE 4. SU.PC.SANI.01.21.11.200005

FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para filtrar el líquido de diálisis exclusivamente.
<b>Descripción</b>	* Filtro de membrana con conectores para el líquido de diálisis. * Flujo máximo aprox. de 800ml/h. * Duración del filtro de aprox. 200 horas.
<b>Material</b>	* Filtro de material plástico. * Membrana de polisulfona o poliamida.
<b>Medidas</b>	* Diferentes según monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.



<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS-Monitor compatible:Flexya;SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.2-2.2];

#### LOTE 5. SU.PC.SANI.01.21.12.200003

EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCION/ adultos

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* En hemodiálisis, conducen la sangre del enfermo al dializador y la devuelve al mismo una vez depurada. * Para funcionamiento con una sola bomba.
<b>Descripción</b>	* Equipo formado por: - LINEA ARTERIAL BIPUNCION compuesta por: - Conexión al paciente luer-lock protegida. - Con o sin pinzas de cierre arterial. - Toma de suero con pinza de cierre. - Conexión para medidor prebomba. - Segmento de bomba. - Línea de heparinización. - Con o sin cámara de expansión. - Conector al dializador. - LINEA VENOSA BIPUNCION compuesta por: - Conexión al dializador luer-lock protegida. - Punto de inyección venoso. - Cámara atrapaburbujas con filtro. - Dos salidas, una al monitor de presión venosa y otra, una toma de suero con pinza de cierre. - Con o sin pinza de cierre venoso. - Conexión luer-lock a la cánula. - Con o sin bolsa de cebado.
<b>Material</b>	* Material plástico.
<b>Medidas</b>	* Standard , según monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure:.. la denominación del artículo.. el método de esterilización utilizado.. la fecha de caducidad.. el número de lote.. la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCION/ adultos-Monitor compatible:FLEXYA;

#### LOTE 6. SU.PC.SANI.01.21.12.200006

EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* En pacientes con insuficiencia renal.* Para funcionamiento con una bomba.
<b>Descripción</b>	* Equipo formado por: - LINEA ARTERIAL BIPUNCION compuesta por: - Conexión al paciente luer-lock protegida. - Con o sin pinzas de cierre arterial. - Toma de suero con pinza de cierre. - Conexión para medidor prebomba. - Segmento de bomba. - Línea de heparinización. - Con o sin cámara de expansión. - Conector al dializador. - LINEA VENOSA BIPUNCION compuesta por: - Conexión al dializador luer-lock protegida. - Punto de inyección venoso. - Cámara atrapaburbujas con filtro. - Dos salidas, una al monitor de presión venosa y otra, una toma de suero con pinza de cierre. - Con o sin pinza de cierre venoso. - Conexión luer-lock a la cánula. - Con o sin bolsa de cebado. - LÍNEA DE REINFUSIÓN compuesta por: - Conexiones a la bolsa del líquido de reposición. - Cámara de expansión - Segmento de bomba. - Conector a la línea.



<b>Material</b>	* Plástico.
<b>Medidas</b>	* Standard, según el monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION-Monitor compatible:FLEXYA;

#### **LOTE 7. SU.PC.SANI.01.21.16.100006**

BICARBONATO / CARTUCHO

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para la hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Cartucho de bicarbonato sódico en polvo para monitor de hemodiálisis.
<b>Material</b>	* Bicarbonato Sódico.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	BICARBONATO / CARTUCHO-EQ. COMPATIBLE:FLEXYA;Peso:[750-800];

#### **LOTE 8. SU.PC.SANI.01.21.16.100006**

BICARBONATO / CARTUCHO

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para la hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Cartucho de bicarbonato sódico en polvo para monitor de hemodiálisis.
<b>Material</b>	* Bicarbonato Sódico.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	BICARBONATO / CARTUCHO-EQ. COMPATIBLE:FLEXYA;Peso:[800-950];

### **AGRUPACIÓN 2 (lotes 9 a 18)**

#### **LOTE 9. SU.PC.SANI.01.21.11.000078**

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / BAJA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis



<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: < 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana de 1.5 a 1.9m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / BAJA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[1.8-1.8];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polisulfona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [18-18];

#### LOTE 10. SU.PC.SANI.01.21.11.000077

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / BAJA PERMEABILIDAD <=1.4m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis.
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: < 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana <1.4m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD <= 1.4m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[1.4-1.4];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:helixona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [38-38];

#### LOTE 11. SU.PC.SANI.01.21.11.000081

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: > o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana de 1.5 a 2m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD 1.5-1.9m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[1.8-1.8];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:helixona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION



K.U.F.: [64-64];

**LOTE 12. SU.PC.SANI.01.21.11.000082**

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD  $\geq 2\text{m}^2$

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado número de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: $>$ o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana $\geq 2\text{m}^2$ .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD $\geq 2\text{m}^2$ -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.2-2.2];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:helixona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [74-74];

**LOTE 13. SU.PC.SANI.01.21.11.200005**

FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para filtrar el líquido de diálisis exclusivamente.
<b>Descripción</b>	* Filtro de membrana con conectores para el líquido de diálisis. * Flujo máximo aprox. de 800ml/h. * Duración del filtro de aprox. 200 horas.
<b>Material</b>	* Filtro de material plástico. * Membrana de polisulfona o poliamida.
<b>Medidas</b>	* Diferentes según monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS-Monitor compatible:Fresenius;SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.2-2.2];

**LOTE 14. SU.PC.SANI.01.21.12.200006**

EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* En pacientes con insuficiencia renal.* Para funcionamiento con una bomba.
<b>Descripción</b>	* Equipo formado por: - LINEA ARTERIAL BIPUNCIÓN compuesta por: - Conexión al paciente luer-lock protegida. - Con o sin pinzas de cierre arterial. - Toma de suero con pinza de cierre. - Conexión para medidor prebomba. - Segmento de bomba. - Línea de heparinización. - Con o sin cámara de expansión. - Conector al dializador. - LINEA VENOSA



	BIPUNCION compuesta por: - Conexión al dializador luer-lock protegida. - Punto de inyección venoso. - Cámara atrapaburbujas con filtro. - Dos salidas, una al monitor de presión venosa y otra, una toma de suero con pinza de cierre. - Con o sin pinza de cierre venoso. - Conexión luer-lock a la cánula. - Con o sin bolsa de cebado. - LÍNEA DE REINFUSIÓN compuesta por: - Conexiones a la bolsa del líquido de reposición. - Cámara de expansión - Segmento de bomba. - Conector a la línea.
<b>Material</b>	* Plástico.
<b>Medidas</b>	* Standard, según el monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION-Monitor compatible:st 5008;

#### LOTE 15. SU.PC.SANI.01.21.16.100006

BICARBONATO / CARTUCHO

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para la hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Cartucho de bicarbonato sódico en polvo para monitor de hemodiálisis.
<b>Material</b>	* Bicarbonato Sódico.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	BICARBONATO / CARTUCHO-EQ. COMPATIBLE:st 5008;Peso:[800-950);

#### LOTE 16. SU.PC.SANI.01.21.16.200008

CONCENTRADO ACIDO Ca / K

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Líquido dializante. * Presentación garrafa, bolsa, etc.
<b>Material</b>	* Líquido compuesto por: - Cloruro Sódico. - Cloruro Potásico. - Cloruro Magnésico. - Cloruro Cálcico. - Ácido acético glacial. - Con o sin glucosa anhidra.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades y diferentes concentraciones de ácido.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . la fecha de caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	CONCENTRADO ACIDO Ca / K-VOLUMEN:[4.2-



4.2];CONCENTRACION DE CALCIO:[1.25-1.25];CONCENTRACION DE POTASIO:[2-2];

#### LOTE 17. SU.PC.SANI.01.21.16.200008

CONCENTRADO ACIDO Ca / K

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Líquido dializante. * Presentación garrafa, bolsa, etc.
<b>Material</b>	* Líquido compuesto por: - Cloruro Sódico. - Cloruro Potásico. - Cloruro Magnésico. - Cloruro Cálcico. - Ácido acético glacial. - Con o sin glucosa anhidra.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades y diferentes concentraciones de ácido.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . la fecha de caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	CONCENTRADO ACIDO Ca / K-VOLUMEN:[4.2-4.2];CONCENTRACION DE CALCIO:[1.5-1.5];CONCENTRACION DE POTASIO:[2-2];

#### LOTE 18. SU.PC.SANI.01.21.16.200008

CONCENTRADO ACIDO Ca / K

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para hemodiálisis.
<b>Descripción</b>	* Líquido dializante. * Presentación garrafa, bolsa, etc.
<b>Material</b>	* Líquido compuesto por: - Cloruro Sódico. - Cloruro Potásico. - Cloruro Magnésico. - Cloruro Cálcico. - Ácido acético glacial. - Con o sin glucosa anhidra.
<b>Medidas</b>	* Diferentes capacidades y diferentes concentraciones de ácido.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . la fecha de caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	CONCENTRADO ACIDO Ca / K-VOLUMEN:[600-600];CONCENTRACION DE CALCIO:[1.5-1.5];CONCENTRACION DE POTASIO:[2-2];

### AGRUPACIÓN 3 (lotes 19 a 24)

#### LOTE 19. SU.PC.SANI.01.21.11.000067

DIALIZADOR CAPILAR CELULOSA / BAJA PERMEABILIDAD  $\geq 2m^2$

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre la sangre del paciente y el líquido de diálisis.
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en



<b>Material</b>	paralelo. * Coeficiente de ultrafiltración < 40 ml/h/mmHg. * Membrana de celulosa.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana >2m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR CELULOSA / BAJA PERMEABILIDAD >=2m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.1-2.1];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polimetilmetacrilato (pmma);COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [26-26];

#### LOTE 20. SU.PC.SANI.01.21.11.000082

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD >=2m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: > o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana >=2m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD >=2m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.1-2.1];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polisulfona;COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [74-74];

#### LOTE 21. SU.PC.SANI.01.21.11.000082

DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD >=2m<sup>2</sup>

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para el intercambio entre sangre del paciente y el líquido de diálisis
<b>Descripción</b>	* Filtro constituido por un elevado numero de capilares situados en paralelo * Coeficiente de ultrafiltración: > o igual a 40 ml/h/mmHg.
<b>Material</b>	* Membrana de material sintético.
<b>Medidas</b>	* Superficie de membrana >=2m <sup>2</sup> .
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	DIALIZADOR CAPILAR SINTÉTICO / ALTA PERMEABILIDAD >=2m <sup>2</sup> -SUPERFICIE DE MEMBRANA:[2.1-2.1];COMPOSICION DE LA MEMBRANA:polimetilmetacrilato (pmma);COEFICIENTE DE ULTRAFILTRACION K.U.F.: [55-55];

**LOTE 22. SU.PC.SANI.01.21.11.200005**

FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* Para filtrar el líquido de diálisis exclusivamente.
<b>Descripción</b>	* Filtro de membrana con conectores para el líquido de diálisis. * Flujo máximo aprox. de 800ml/h. * Duración del filtro de aprox. 200 horas.
<b>Material</b>	* Filtro de material plástico. * Membrana de polisulfona o poliamida.
<b>Medidas</b>	* Diferentes según monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	
<b>Otros</b>	FILTRO P/ LIQUIDO DE DIALISIS-Monitor compatible:Nikkison;SUPERFICIE DE MEMBRANA:[1-1];

**LOTE 23. SU.PC.SANI.01.21.12.200006**

EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* En pacientes con insuficiencia renal.* Para funcionamiento con una bomba.
<b>Descripción</b>	* Equipo formado por: - LINEA ARTERIAL BIPUNCIÓN compuesta por: - Conexión al paciente luer-lock protegida. - Con o sin pinzas de cierre arterial. - Toma de suero con pinza de cierre. - Conexión para medidor prebomba. - Segmento de bomba. - Línea de heparinización. - Con o sin cámara de expansión. - Conector al dializador. - LINEA VENOSA BIPUNCIÓN compuesta por: - Conexión al dializador luer-lock protegida. - Punto de inyección venoso. - Cámara atrapaburbujas con filtro. - Dos salidas, una al monitor de presión venosa y otra, una toma de suero con pinza de cierre. - Con o sin pinza de cierre venoso. - Conexión luer-lock a la cánula. - Con o sin bolsa de cebado. - LÍNEA DE REINFUSIÓN compuesta por: - Conexiones a la bolsa del líquido de reposición. - Cámara de expansión - Segmento de bomba. - Conector a la línea.
<b>Material</b>	* Plástico.
<b>Medidas</b>	* Standard, según el monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA REINFUSION-Monitor compatible:Nikkiso DBB

**LOTE 24. SU.PC.SANI.01.21.12.200007**

EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA DE CEBADO ON LINE

Datos de la Ficha Técnica	
<b>Indicaciones</b>	* En pacientes con insuficiencia renal.* Para funcionamiento con una bomba. * Para hemodiálisis con cebado online.
<b>Descripción</b>	* Equipo formado por: - LINEA ARTERIAL BIPUNCIÓN compuesta por: - Conexión al paciente luer-lock protegida. - Con o sin pinzas de cierre arterial. - Toma de suero con pinza de cierre. - Conexión para medidor prebomba. - Segmento de bomba. - Línea de heparinización. - Con o sin cámara de expansión. - Conector al dializador. - LINEA VENOSA BIPUNCIÓN compuesta por: - Conexión al dializador luer-lock protegida. - Punto de inyección venoso. - Cámara atrapaburbujas con filtro. - Dos salidas, una al monitor de presión venosa y otra, una toma de suero con pinza de cierre. - Con o sin pinza de cierre venoso. - Conexión luer-lock a la cánula. - Con o sin bolsa de cebado. - LÍNEA DE CEBADO compuesta por: - Conexión para cebado online, - Segmento de bomba. - Conector luer-lock. - Guia línea. - Conector recirculación.
<b>Material</b>	* Plástico
<b>Medidas</b>	* Standard, según el monitor.
<b>Envasado</b>	* Envase unitario estéril.* Etiquetado en el que figure: . la denominación del artículo. . el método de esterilización utilizado. . las fechas de esterilizado y caducidad. . el número de lote. . la referencia comercial.
<b>Observaciones</b>	Sin especificar
<b>Otros</b>	EQ. LINEAS ARTERIO-VENOSA BIPUNCIÓN C/LINEA DE CEBADO ON LINE-Monitor compatible:Nikkiso DBB;