

2020/0692

Centro Solicitante: MD ANDERSON.

PROVEEDOR

SAP DENOMINACION ACTUAL DENOMINACION NUEVA DENOMINACION INGLÉS

SAP	DENOMINACION ACTUAL	DENOMINACION NUEVA	DENOMINACION INGLÉS	RFA	NUEVA	PREST	PRECIO	CAJA	UNIDAD
820295	CARGA HEMO-LOCK L	CLIP LIGADURA HEMO-LOK L 5-13MM	HEMO-LOK LIGATURE CLIP L 5-13MM	WK544240	544240	14	336,00 €		24,00 €

IMPUESTOS NO INCLUIDOS 10% IVA.
VIGENCIA TARIFA 31/01/2021.

SAP	DENOMINACION	MATERIAL EQUIVALENTE DE USO ACTUAL	PROVEEDOR	TARIFA PRESTACION
		RFA		

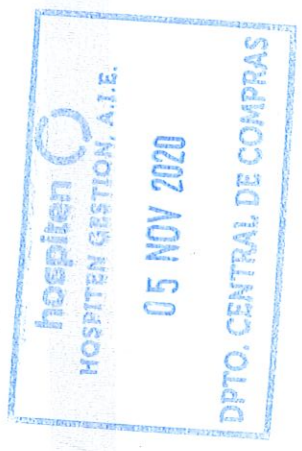
--	--	--	--	--

A rellenar por el centro, Marcar con una X si el Material Sanitario es NO facturable.	ADSLAS	DKV	SANITAS
Amb.			
Hosp.			

El Centro Hospitalario se responsabilizará que dicho material sea facturado al paciente y/o Entidad Aseguradora Pública o Privada, con especial atención a pacientes de Entidades Aseguradoras las cuales requieran consentimiento y autorización previa antes de su uso o aplicación.
Si el paciente es asegurado de entidades quienes tienen acuerdos con proveedores, previamente la Dirección o Administración del Hospital deberá verificar las marcas y/o proveedores homologados por la Entidad.
En caso que el paciente pertenezca a Entidades Aseguradora Públicas o Privadas con quienes tengamos "Tarifa de Prestación Cerrada", antes de dar conformidad la Dirección del hospital deberá analizar el coste del material junto con la tarifa de prestación.

Informe y/o Gestión realizada por:
José Manuel Jorge Pérez.

Fdo.....



PROVEEDOR		OCT-19/OCT-20		TARIFAS ACTUALES		TARIFAS 2020		Desviación	
SAP	DENOMINACION ACTUAL	DENOMINACION NUEVA	CONSUMO	PRECIO CAJA	GASTO UNIDAD ANUAL	PRECIO CAJA	GASTO UNIDAD ANUAL	€	%
820295	CARGA HEMO-LOCK L	CLIP LIGADURA HEMO-LOK L 5-13MM		350,03 €	25,00 €	336,00 €	24,00 €	-1,00 €	-4,01%
					0,00 €		0,00 €		

ACTUAL	NUEVA	PREST
WKS44240	544240	14

RFA	NUEVA	PREST
WKS44240	544240	14

MODELO 1. ADMISIÓN DE NUEVOS MATERIALES
PROPUESTA DE NUEVO MATERIAL HOSPITALARIO PARA SU INCLUSIÓN EN LA GUÍA
HOSPITALARIA DE HOSPITEN

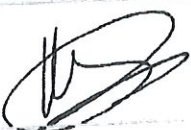
1. **Nombre y referencia material:** CLIP LIGADURA HEM-O-LOK 5-13MM
2. **Nombre comercial:** REF. 544240
3. **Laboratorio:** TELEFLEX
4. **Presentación:** CAJA 14 UNIDADES
5. **Aplicación:**
CIRUGÍA ROBÓTICA
6. **Descripción del producto:**
CLIP LIGADURA PARA CIRUGÍA ROBÓTICA
7. **Reséñese la acción diagnóstica/terapéutica principal y el uso terapéutico del material que justifique su inclusión:**
8. **Materiales de uso actual en Hospiten código SAP:**
9. **Razones clínicas por las cuales este material es superior a los citados anteriormente:**
10. **¿Qué materiales considera usted podrían retirarse de la Guía reseñados anteriormente?**

A rellenar por el centro. Marcar con una x si el MATERIAL SANITARIO es NO facturable.

	Adeslas	DKV	Sanitas			
Amb	☐	☐	☐	☐	☐	☐
Hosp	☐	☐	☐	☐	☐	☐

FECHA:

DR./SERVICIO SOLICITANTE



Fdo.: Dr.

Nuria González

Director Gerente



Fdo.:

Nuria González

VºBº Director Médico



Fdo.: Dr.

Nuria González

Crear clip ligadura robótica

Fernando Cerezo <fcerezo@mdanderson.es>

Jue 22/10/2020 8:06

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

CC: Ignacio Lores <ilores@mdanderson.es>

 8 archivos adjuntos (2 MB)

Carta HEM-O-LOK Clase III Traducida.pdf; CARTA HEM-O-LOK SP (3).pdf; Oficio de Anotacion Modificacion.pdf; Clase III HEM-O-LOK Certificado.pdf; Nom_Modelos_2016071_firmado.pdf; 940734-000001_Intuitive_Surgical_and_Teleflex_1407.pdf; Resumen Comunicacion.pdf; CREAR CLIP LIGADURA ROBOTICA.pdf;

Buenos días Jose manuel,

Envío documentación firmada para la creación de material si procede.

Gracias y un saludo

Fernando Cerezo

RESPONSABLE DE COMPRAS

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

PRESUPUESTO

Teleflex
MEDICAL

Nº Presupuesto 37553

Fecha 30-01-2020

Vencimiento 30-01-2021

Cliente 171113

Agentes Mariluz Arias

MD ANDERSON INTERNATIONAL ESPAÑA

GOMEZ HEMANS, 2

28033 MADRID

Madrid

A/A

Dpto. SUMINISTROS

Nº

Página 1/2

Su código	N/Código	Descripción Artículo	Present.	Unidades	Precio sin IVA	IVA %	Total sin IVA
544240		CLIP LIGADURA HEM-O-LOK L 5-13MM 34026704410457	14	14	24,000	10	336,00

INDICACIONES : Clip de ligadura marca Hemolok de tamaño L grande para efectuar el cierre completo de vasos, conductos ó estructuras anatómicas de entre 5 y 13 mm. Clasificación Clase III según Directiva Europea 93/42/EEC de Dispositivos Médicos, la cual permite su uso en el sistema circulatorio central y en ramificaciones directas del corazón. Certificado de compatibilidad para su uso con el sistema robótico Da Vinci. COMPOSICION : Clips elaborado en polímero biocompatible, no reabsorbible, no tóxico, radio lúcido y permanente (no reabsorbible). Material: Polioximetileno, DELRIM. DISEÑO : El clip Hemolok tiene forma de V arqueada, para facilitar el acceso en estructuras anatómicas, vasos y conductos. En el interior de los brazos dispone de resaltes contrapeados para prevenir el deslizamiento de los clips. El vértice de la V de ambos brazos está fenestrado para permitir que el clip pueda hacer efecto de bisagra (aproximarse ó alejarse los extremos del clip) una vez colocado en las mordazas del aplicador y antes de producirse el cierre. El cierre se efectúa cuando al cerrar el aplicador correspondiente, uno de los brazos del clip se desliza por debajo del resalte situado en el vértice opuesto. Este cierre es total, rodeando todo el perímetro exterior de la estructura anatómica donde se ha aplicado. Está demostrado con estudios que la seguridad del cierre del HoL es compatible a la de una ligadura 2-0. PRESENTACION : Los clips Hemolok se insertan en canales situados en cartuchos individuales, esterilizados de forma individual, cada uno con 6 clips. Se suministra en cajas con 14 cartuchos (14 x 6 = 84 clips). COMPATIBILIDAD DEL SISTEMA : Los clips Hemolok (Marca registrada de Teleflex) están diseñadas para utilizarse exclusivamente con los aplicadores Hemolok y viceversa. LATEX : Este producto no contiene látex.
(Sin Látex / Sin Dehp)





Teleflex Medical, S.A.

Polígono Industrial Camporroso
Calle Quito, s/n - Nave 1-5
28806 Alcalá de Henares (Madrid)

Tel.: +34 91 830 04 51
Fax: +34 91 830 03 69 / +34 91 830 03 70

www.teleflex.com
www.ruesch.de

Madrid, a 23 octubre de 2018

Att. Departamento de compras.

El objetivo de esta carta es explicar por qué los Clips marca Hem-o-lok de Teleflex se clasificaron en la Unión Europea (UE) de Clase IIb a Clase III (que es la clasificación más alta de dispositivos médicos en la UE) y lo que esto implica Desde un punto de vista clínico y de seguridad.

La clasificación ascendente fue el resultado del trabajo del organismo de notificación Europeo de calidad sobre el uso de los clips en el sistema circulatorio central (CCS), que se considera de alto riesgo. La Directiva de dispositivos médicos 93/42 / EEC (MDD), establece:

2.4. Regla 8

Todos los dispositivos implantables y los dispositivos quirúrgicos invasivos a largo plazo se encuentran en la Clase IIb, a menos que estén destinados a estar en contacto directo con el corazón, el sistema circulatorio central o el sistema nervioso central, en cuyo caso son de Clase III.

Desde un punto de vista clínico, esto significa que los clips Hem-o-lok se han evaluado para un uso amplio: se pueden usar en procedimientos generales que involucran la ligadura de vasos y estructuras tisulares, así como procedimientos que involucran el sistema circulatorio central. Al igual que con cualquier procedimiento, los usuarios deben aplicar el clip de tamaño apropiado para el tamaño del vaso o la estructura del tejido.

Desde un punto de vista de seguridad, los Clips de Hem-o-lok (como un dispositivo de clase III) están sujetos al más alto nivel de escrutinio por parte del organismo de notificación europeo. Los dispositivos médicos en todas las clasificaciones deben cumplir con los Requisitos Esenciales identificados en el Anexo I del MDD. Además, el fabricante debe conservar la documentación técnica que demuestre el cumplimiento de la directiva. La mayoría de los dispositivos requieren cierto nivel de supervisión por parte de un organismo de notificación. El organismo de notificación debe revisar y aprobar los expedientes de diseño de dispositivos médicos de Clase III y las modificaciones que podrían tener un impacto en la seguridad y la efectividad del dispositivo de Clase III, antes de su implementación. Los Certificados de examen de diseño se emiten para dispositivos de Clase III y deben renovarse al menos cada 5 años. Este nivel de control ayuda a garantizar que los productos de Clase III sigan siendo seguros y efectivos para el uso previsto.

Atentamente,

Ignacio Campomanes
Jefe de desarrollo de mercado
Surgery & Urology Iberia
Teleflex Medical S.A.



Teleflex Medical, S.A.

C/ Quito s/n, nave 1-5
28806 Alcalá de Henares
Madrid
Tel.: 918 30 04 51
www.teleflex.com

29 de septiembre de 2014

ASUNTO: Clips de ligadura Weck® Hem-o-lok® - Compatibilidad del aplicador manual

A quien pueda interesar:

Actualmente existen en el mercado numerosos clips de ligadura, además de los clips de ligadura de polímero no absorbible Weck® Hem-o-lok® fabricado por Teleflex. Los aplicadores y extractores de clips de ligadura han sido diseñados para su uso exclusivo con clips de ligadura Hem-o-lok®.

Los clips Weck® Hem-o-lok® no han sido validados para su uso con ningún otro sistema de aplicación o extracción. El código de color del aplicador coincide con el color del cartucho del clip de ligadura que va a utilizarse.

Teleflex no se responsabiliza de los resultados insatisfactorios causados por el uso de equipos o clips no identificados específicamente por Teleflex como parte integrante del sistema de ligadura Weck® Hem-o-lok®. El uso de aplicadores o extractores de clips de ligadura Weck® Hem-o-lok® con clips fabricados por cualquier otro fabricante distinto de Teleflex anulará todas las garantías aplicables.

Para más información, contacte con su representante de ventas de Teleflex o con el Servicio de Atención al Cliente de Teleflex.

Atentamente,

John Tushar
President and General Manager

CLIPS DE LIGADURA DE POLÍMERO NO ABSORBIBLE

MARCA	CLASE	FAMILIA	SUBGRUPO	REFERENCIA	NOMBRE
WECK	III	SURGICAL	LIGATION POLYMER	544220	CLIP LIGADURA HEM-O-LOK M 2- 7MM
WECK	III	SURGICAL	LIGATION POLYMER	544230	CLIP LIGADURA HEM-O-LOK ML 3-10MM
WECK	III	SURGICAL	LIGATION POLYMER	544240	CLIP LIGADURA HEM-O-LOK L 5- 13MM
WECK	III	SURGICAL	LIGATION POLYMER	544250	CLIP LIGADURA HEM-O-LOK XL 7- 16MM

Firmado digitalmente por: MARIA DOLORES PIZARRO PINOS

Localizador: KE42SFKF98

Fecha de la firma: 29/07/2016

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

pmps@aemps.es

ANOTACIÓN EN EL REGISTRO DE PRODUCTOS SANITARIOS DE COMUNICACIÓN MODIFICADA

Con fecha 29 de Julio de 2016 ha sido anotada en el registro de producto sanitario de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, la comunicación modificada de comercialización y/o puesta en servicio del producto anotada inicialmente con fecha 03-07-2015:

DENOMINACIÓN

CLIPS DE LIGADURA DE POLÍMERO NO ABSORBIBLE

FABRICANTE

TELEFLEX MEDICAL IDA BUSINESS AND TECHNOLOGY PARK 000000 ATLHONE, Irlanda

COMUNICADO POR

TELEFLEX MEDICAL QUITO S/N. POLIGONO INDUS. CAMPORROSO NAVE 1-5 28806 ALCALA DE HENARES

a la que le ha correspondido el número de identificación en el registro :

PS/2015/3022

Se adjunta documento de modelos/variantes incluidos en esta comunicación.

EL/LA JEFA DE SERVICIO/SECCIÓN

K. I. D.

Nota.- Esta notificación no tiene el carácter de una autorización sanitaria de comercialización, ni entraña un juicio sobre la conformidad del producto con la legislación vigente. Únicamente avala el cumplimiento del procedimiento de comunicaciones de comercialización y/o puesta en servicio de productos sanitarios.

Firmado digitalmente por: MARIA DOLORES PIZARRO PINOS

Localizador: JGSZ3QE0C1

Fecha de la firma: 29/07/2016

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

pmps@aemps.es

Datos generales☒ Comunicación exenta de pago**Número de registro:** 31077**Datos específicos de la comunicación****En calidad de:** Distribuidor**Otro especificar:****Datos de la persona que efectúa la comunicación****Nombre:** GLORIA BLANCO BRUÑA**País nacionalidad:** España**Localidad:** ALCALA DE HENARES**C.P.:** 28806**Fax:** 918300369**NIF/Pasaporte:** 33532005Y**Dom. Notif.:** QUITO S/N. POLIGONO INDUS.**País:** CAMPORROSO NAVE 1-5

España

Teléfono: 918300462**Email:** gloria.blanco@teleflex.com**Datos de la empresa comunicante****Razón Social:** TELEFLEX MEDICAL**Sede Social:** QUITO S/N. POLIGONO INDUS.**País:** CAMPORROSO NAVE 1-5

España

Teléfono: 918300462**Email:** gloria.blanco@teleflex.com**NIF/CIF:** A03142114**Localidad:** ALCALA DE HENARES**C.P.:** 28806**Fax:** 918300369**Datos del producto****Nombre Comercial:** CLIPS DE LIGADURA DE**Clase Producto:** POLÍMERO NO ABSORBIBLE

Clase III

Genérico Producto: Clips (Excepto Clips Cardiacos)**Tipo Producto:** Clips Para Ligaduras**Descripción breve:** CLIPS DE LIGADURA DE P**Nomenclatura:****Categoría Producto:** 7 - Productos sanitarios**Otro especificar:** implantables no activos**Otro especificar:****Destino/Finalidad:** CLIPS DE LIGADURA DE POLÍMERO NO ABSORBIBLE**Fecha de comercialización y/o puesta en servicio en** 13/05/2005

España:

Listas**Documento de productos incluidos:****Documento de modelos:**

Nom_Modelos_20160719.pdf

Datos del fabricante**Razón Social:** TELEFLEX MEDICAL**NIF/CIF:****Sede Social:** IDA BUSINESS AND TECHNOLOGY PARK**País:** Irlanda**Teléfono:** 353090646**Email:****Licencia:****Localidad:** ATLHONE**C.P.:** 000000**Fax:** 353014370**Datos del Representante autorizado en la Unión Europea/Persona responsable de comercialización UE:****Tipo Representante:****Nombre:****Dirección:****C.P.:****Teléfono:****Email:****NIF/CIF:****Localidad:****País:****Fax:****Datos de los distribuidores en España**

Razón Social	Sede social	NIF/CIF	Teléfono	Fax	Email
TELEFLEX MEDICAL	QUITO S/N. POLIGONO INDUS. CAMPORROSO NAVE 1-5	A03142114	918300462	918300369	gblanco@teleflexmedical.com

Datos de los procedimientos de Evaluación

Clase	Procedimiento	NºON	Nº Certificado	Fecha Caducidad	Certificado	Producto
Clase III	Anexo II punto 4 (Examen de diseño)	0120	US14841956	09/12/2019	Certificado_20150623 _092306.pdf	null
Clase III	Anexo II punto 3	0120	US9710879	14/07/2017	Certificado_20150623 _092631.pdf	null

Etiquetado e instrucciones de uso

	Etiquetado e Instrucciones con las que se comercializa en España	Etiquetado e Instrucciones presentados a/certificados por el ON
Han sido sometidas al Organismo Notificado quedando incluida la versión española		544220_Etiq_ON_20150623_092918.pdf
Han sido sometidas al Organismo Notificado quedando incluida la versión española		L06109_R03_Inst_ON_20150623_0931 19.pdf

Observaciones de la Comunicación y Documentación Asociada

Observaciones: Esta comunicación sustituye a la PS/2014/3961 por reclasificación del producto.

Documentación asociada:

EC Declaration of Conformity



Legal Manufacturer Name and Address:	Teleflex Medical 2917 Weck Drive RTP NC, 27709 USA
Authorized Representative Name and Address:	Teleflex Medical ISA Business and Technology Park Dublin Road Athlone, Co. Westmeath, Ireland
Notified Body Name and Address:	SGS United Kingdom, Ltd. Unit 202B, Worle Parkway, Weston-Super-Mare, North Somerset, BS22 0WA, U.K. CE 0120
Teleflex Medical declares that the products herewith comply with the requirements of the Council Directive 93/42/EEC dated 14, June 1993 and is in accordance with Annex II (including Section 4) and BSI BS EN ISO 13485:2012, as implemented by the European Union's Medical Devices Regulations as verified by SGS: Teleflex Medical confirms that no other application has been lodged with another Notified Body for the same devices related Quality Management System. Teleflex Medical agrees to develop, implement, and maintain a formally-recognized Quality Management System to ensure continued adequacy and efficacy. Teleflex Medical agrees to develop, implement and maintain a documented post-production experience monitoring process, including the notification of reportable events under the European Medical Device Vigilance System Guidelines. Teleflex Medical confirms that no medicinal products/drugs are incorporated in any devices covered by the Device Schedule. Teleflex Medical agrees to inform the appointed Notified Body of any planned or unplanned substantial change to the Quality Management System. Teleflex Medical agrees to inform the appointed Notified Body of any planned or unplanned significant change to the Device Schedule, if applicable.	
Product Name:	Hem-o-lok Ligation Clips
Classification:	Class III, Rule 8
EC Certificates No.:	Canadian – ISO 13485:2003 – US03/2838 European – BSI BS EN ISO 13485:2012 – US97/10878 Directive 93/42/EEC – US97/10879 EC Design Examination Certificate – US14/841956
Conformity Assessment Routes:	Annex II (including Section 4) of the MDD (93/42/EEC), Full Quality Assurance System

EC Declaration of Conformity



Product Codes	Product Description	CE Distribution Date	GMDN Code
544220	Hem-o-lok M (formerly SMX) Polymer Clips 6 clips/Cart; 14 Cart/Box	08/2000	56711
544230	Hem-o-lok ML Polymer Clips 6 clips/Cart; 14 cart/Box	02/2002	56711
544233	Hem-o-lok ML Polymer Clips 3 clips/Cart; 14 cart/Box	06/2015	56711
544240	Hem-o-lok L (formerly MLX) Polymer Clips 6 clips/Cart; 14 cart/Box	03/1999	56711
544243	Hem-o-lok L (formerly MLX) Polymer Clips 3 clips/Cart; 14 cart/Box	06/2015	56711
544250	Hem-o-lok XL Polymer Clips 6 clips/Cart; 14 cart/Box	09/2003	56711
544253	Hem-o-lok XL Polymer Clips 3 clips/Cart; 14 cart/Box	06/2015	56711

Lorraine DeLong, Director Surgical RA/QE

Name and Title

Signature

July 13, 2016

Date

Canadian Classification	Canada			
	The following devices meet Canadian requirements as listed:			
	Device	Canadian License #	Issue Date	Class of Product
	544220	2813	1999-12-08	3
	544230	2813	2001-12-17	3
	544233	Not Licensed in Canada		
	544240	2813	1999-05-18	3
	544243	Not Licensed in Canada		
	544250	2813	2003-05-29	3
	544253	Not Licensed in Canada		
Product Description	Hem-o-lok Ligating Clips are non-absorbable, non-active polymer implantable devices designed for use in general surgical procedures that require vessel or anatomical structure ligation.			
Indications for Use	Hem-o-lok ligating clips are intended for use in procedures involving ligation of vessels or tissue structures. Surgeons should apply the appropriate size clip for the size of the vessel or tissue structure to be ligated such that the clip completely encompasses the vessel or tissue structure.			
Intended Use	Hem-o-lok ligating clips are intended for use in procedures involving ligation of vessels or tissue structures. Surgeons should apply the appropriate size clip for the size of the vessel or tissue structure to be ligated such that the clip completely encompasses the vessel or tissue structure.			
Contraindications	Hem-o-lok ligating clips are not intended for use as a fallopian contraceptive tubal occlusion device.			

TE-F000010

Rev: 01

Form Issue Date: 31 Jul 2014

Page 2 of 3

For Use by Affiliates of Teleflex Medical

This document contains proprietary information. It may not be reproduced without prior written approval.

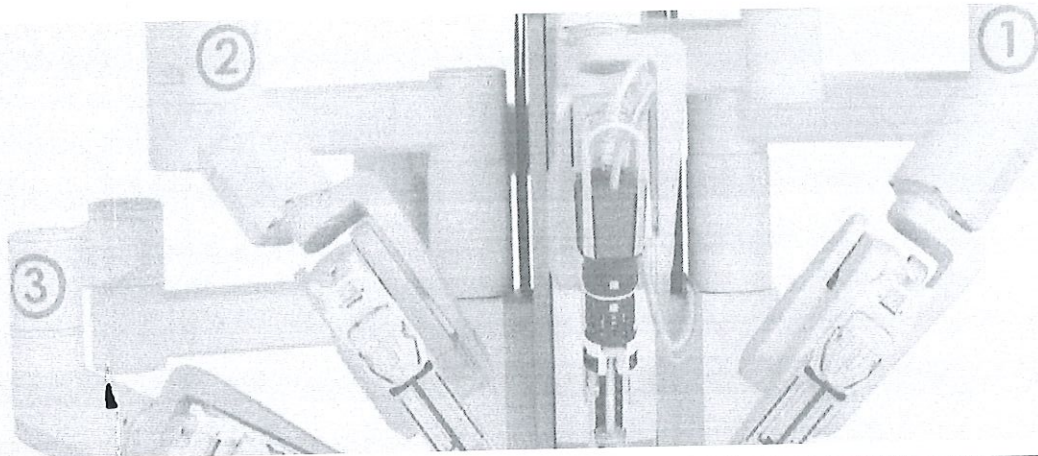
>>THE USER OF THIS DOCUMENT IS RESPONSIBLE FOR CHECKING THE CURRENT ISSUE DATE BEFORE USING THIS DOCUMENT<<

EC Declaration of Conformity



	Hem-o-lok ligating clips are contraindicated for use in ligating the renal artery during laparoscopic donor nephrectomies.
Manufacturer	<u>Legal Manufacturer</u> Teleflex Medical 2917 Weck Drive Research Triangle Park, NC 27709 USA <u>Manufacturing Facility</u> Hudson Respiratory Care Tecate S. de R.L., A Teleflex Medical Company Prolongacion Eusebio Quino 1316 Rancho El Descanso Tecate B.C. 21478 Mexico
Sterilizer	ETO Sterilization Sterigenics 2973 Olympic Industrial Court Southeast Smyrna, GA 30080 USA

*** Form History on File at Teleflex Medical Document Control RTP ***



TELEFLEX INSTRUMENTATION & ACCESSORIES FOR *da Vinci*® SURGERY

Ligation clips and bladeless obturators

©2014 Intuitive Surgical, Inc.

COMBINING TRUSTED TELEFLEX TECHNOLOGIES WITH THE BEST INNOVATION IN ROBOTIC SURGICAL SYSTEMS

Teleflex flagship products are compatible for use with the *da Vinci*® Surgical System; namely *weck* Vista, *Hem-o-lok*®, and *Hemoclip*® Traditional.

Robotic surgeons benefit from our *weck* Vista asymmetrical dilating tip technology for laparoscopic access.

Teleflex's ranges of *weck* *Hem-o-lok* and *Hemoclip* Traditional ligating clips are compatible with *da Vinci*® *S™* and *da Vinci*® *Si™* Systems, and are used in combination with the robots' patented *EndoWrist*® Instruments.

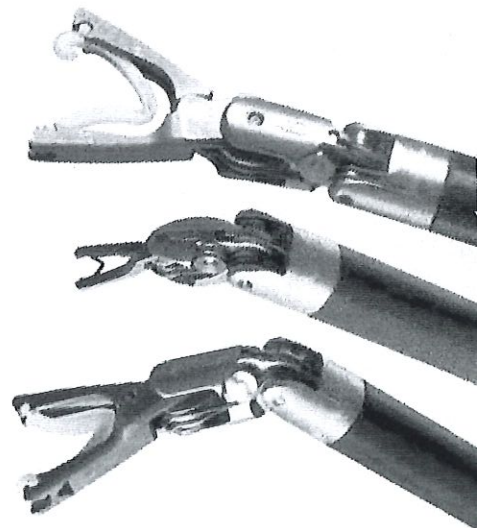
LAPAROSCOPIC ACCESS – WECK BLADELESS OBTURATORS

The asymmetrical dilating tip technology in *weck* Vista access systems has been attributed to a reduction in the size of fascial defects*. This technology has been adopted by Intuitive Surgical and is utilised in all robotic procedures globally. Specially designed single use *weck* brand 8mm obturators are used in conjunction with the Intuitive Surgical stainless steel cannulas for abdominal access prior to robotic docking.

OBTURATORS

REF.	DESCRIPTION	QTY
420023	8mm Bladeless Obturator (Disposable)	24
420024	8mm Bladeless Obturator, Long (Disposable)	24

Please note: Obturators are available through Intuitive Surgical only. Please contact your local sales Intuitive Surgical sales representative.



Teleflex

* 'Comparative Evaluation of Laparoscopic Access Systems', Munro M.G. & Tanray C.M. (2003)

WECK LIGATING CLIPS FOR *ENDOWRIST*® CLIP APPLIERS

As interest in the *da Vinci* System grows among cardiothoracic specialists, Intuitive Surgical relies on the quality and reliability of WECK Ligation systems, basing an *EndoWrist* instrument design on the widely successful Hemoclip Traditional titanium platform. WECK Titanium metal clips are the preferred choice for cardiovascular surgeons for ligation of multiple small vessels, necessary to control blood loss during highly complex cardiothoracic procedures.

WECK

TITANIUM LIGATING CLIPS AND APPLIERS

APPLIER REF.	CLIPS REF. & DESCRIPTION
420003 <i>EndoWrist da Vinci S/Si</i> Small Applier	523835 WECK Hemoclip Traditional Small Titanium Clip

Please note: Clips can be ordered through Teleflex only. Please contact your local Teleflex sales representative.

Hem-o-lok polymer ligating clips are recognised for their distal locking technology and are the gold standard in robotic prostatectomy. In addition to urologists, general surgeons are adopting Hem-o-lok in procedures such as laparoscopic cholecystectomy for ligation of the cystic duct and cystic artery.

For these procedures and many more, Intuitive Surgical has developed multiple platforms based on their patented *EndoWrist* instrument, allowing them to benefit from the safety and security of Hem-o-lok. Surgeons can now control the clip applier via a robotic console for both Medium/Large and Large Hem-o-lok Polymer ligating clips.

WECK

POLYMER LIGATING CLIPS AND APPLIERS

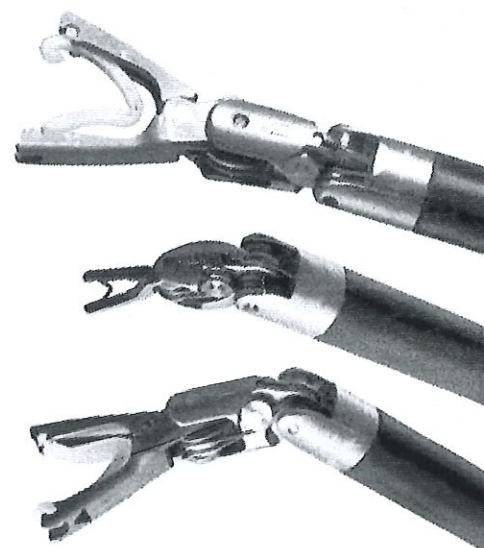
APPLIER REF.	CLIPS REF. & DESCRIPTION
420230 <i>EndoWrist</i> Large Clip Applier for <i>da Vinci S/Si</i>	544240 WECK Hem-o-lok Large Polymer Ligating Clips
420327 <i>EndoWrist</i> Medium / Large Clip Applier for <i>da Vinci S/Si</i>	544230 WECK Hem-o-lok Medium / Large Polymer Ligating Clips
428053 <i>Single-Site</i> ® Medium / Large Clip Applier for <i>da Vinci Si</i>	544230 WECK Hem-o-lok Medium / Large Polymer Ligating Clips

Please note: Clips are available through Teleflex only. Please contact your local Teleflex sales representative.

EndoWrist, *da Vinci* and Intuitive Surgical are registered trademarks of Intuitive Surgical. Teleflex, Hemoclip, Hem-o-lok and Weck are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates.

DISTRIBUTED BY:

TELEFLEX HEADQUARTERS INTERNATIONAL, IRELAND · Teleflex Medical Europe Ltd. · IDA Business & Technology Park
Dublin Road · Athlone · Co Westmeath · Tel. +353 (0)9 06 46 08 00 · Fax +353 (0)14 37 07 73 · orders.intl@teleflex.com
UNITED KINGDOM Tel. +44 (0)14 94 53 27 61 · info.uk@teleflex.com
SOUTH AFRICA Tel. +27 (0)11 807 4887 · assist.africa@teleflex.com
WWW.TELEFLEX.COM
94 07 34 · 00 00 01 · REV A · 07 14 01 · All data current at time of printing. Subject to technical changes without further notice.



Teleflex

Proveedor	Nombre Prov.	Doc. compr.	Fecha doc.	Alm.	Material	Denominación	Mat. prov.	Cantidad	Precio Unidad	Valor neto	Mon.
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500626007	19.11.2019	06FA	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500635324	03.02.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500643648	03.04.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500646635	13.05.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500647981	27.05.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500651985	03.07.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	168,000	4,000	672,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500664039	26.10.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
10092	FERMON INDIS, S.L.	4500664995	03.11.2020	4RQU	820295	CARGA HEMO-LOCK L	WK544240	84,000	4,000	336,00	EUR
								756,000		3.024,00	
								756,000		3.024,00	

*

**

Doc.compr. Cl.		Soc. Proveedor		Nombre 1		OrgC GCp Fecha doc.		InPerVal		FinPerVal		CPag		Ctd.prev.		UMP		Prc.neto		Mon.		Cnt.UMA		UMB		Prc.net.Al		Mon.		GrupC	
Pos. Material		Texto breve																													

Doc.compr. Cl.		Soc. Proveedor	Nombre 1	OrgC GCp Fecha doc.		InPerVal	FinPerVal	CPag	Ctd.prev. UMP		Prc.neto Mon.	Cnt.UMA	UMB	Prc.net.Al	Mon.	Grup			
Pos. Material		Texto breve		N° material	proveedor														
410	924295	SONDA 2V BRILLANT FOLEY SILICONA N...	170605-20	1	CA	34,82	EUR	10	UN	3,48	EUR	CT	CT						
400	924296	SONDA 2V BRILLANT FOLEY SILICONA N...	170605-22	1	CA	35,94	EUR	10	UN	3,59	EUR	CT	CT						
500	828404	SONDA ASPIRACION C/CONTROL CH9	19110111	1	CA	19,33	EUR	100	UN	0,19	EUR	CT	CT						
360	828406	SONDA FOLEY 2 VIAS PUNTA TIEMANN 14	171305-14	1	CA	27,29	EUR	5	UN	5,46	EUR	CT	CT						
350	828403	SONDA FOLEY 2 VIAS PUNTA TIEMANN 18	171305-18	1	CA	33,20	EUR	5	UN	6,64	EUR	CT	CT						
330	828407	SONDA FOLEY 2 VIAS PUNTA TIEMANN C...	171305-16	1	CA	14,75	EUR	5	UN	2,95	EUR	CT	CT						
340	828405	SONDA FOLEY 2 VIAS PUNTA TIEMANN C...	171305-12	1	CA	26,52	EUR	5	UN	5,30	EUR	CT	CT						
640	828412	SONDA FOLEY 2 VIAS SILKOLATEX 20	180605-20	1	CA	5,53	EUR	10	UN	0,55	EUR	CT	CT						
620	828408	SONDA FOLEY 2 VIAS SILKOLATEX CH12	180605-000120	1	CA	5,14	EUR	10	UN	0,51	EUR	CT	CT						
610	828409	SONDA FOLEY 2 VIAS SILKOLATEX CH14	180605-14	1	CA	5,14	EUR	10	UN	0,51	EUR	CT	CT						
560	828410	SONDA FOLEY 2 VIAS SILKOLATEX CH16	180605-16	1	CA	5,14	EUR	10	UN	0,51	EUR	CT	CT						
550	828411	SONDA FOLEY 2 VIAS SILKOLATEX CH18	180605-18	1	CA	5,34	EUR	10	UN	0,53	EUR	CT	CT						
540	828413	SONDA FOLEY 3 VIAS SILKOLATEX CH 18	183430-18	1	CA	18,72	EUR	10	UN	1,87	EUR	CT	CT						
530	828414	SONDA FOLEY 3 VIAS SILKOLATEX CH 20	183430-20	1	CA	19,14	EUR	10	UN	1,91	EUR	CT	CT						
520	828415	SONDA FOLEY 3 VIAS SILKOLATEX CH 22	183430-22	1	CA	19,97	EUR	10	UN	2,00	EUR	CT	CT						
510	828416	SONDA FOLEY 3 VIAS SILKOLATEX CH 24	183430-24	1	CA	20,80	EUR	10	UN	2,08	EUR	CT	CT						
570	829451	SONDA NEOVEJIGA CH22/30ML	173420	1	CA	83,93	EUR	5	UN	16,79	EUR	CT	CT						
580	828421	SONDA RTU 3 VIAS SILICONA 100% CH ...	173910-000180	1	CA	97,14	EUR	5	UN	19,43	EUR	CT	CT						
320	828422	SONDA RTU 3 VIAS SOTSIMPLASTIC CH ...	570818	1	CA	192,10	EUR	10	UN	19,21	EUR	CT	CT						
310	828423	SONDA RTU 3 VIAS SOTSIMPLASTIC CH ...	570820	1	CA	192,10	EUR	10	UN	19,21	EUR	CT	CT						
300	828424	SONDA RTU 3 VIAS SOTSIMPLASTIC CH ...	570822	1	CA	192,10	EUR	10	UN	19,21	EUR	CT	CT						
170	828730	SONDA SIN BALÓN ERU R#SCHHELIT CH ...	...	1	CA	66,00	EUR	10	UN	6,60	EUR	CT	CT						
290	828425	SONDA UROLO.PVC-DUFOUR CH 18	664575-18	1	CA	77,48	EUR	10	UN	7,75	EUR	CT	CT						
280	828426	SONDA UROLO.PVC-DUFOUR CH 20	664575-20	1	CA	78,00	EUR	10	UN	7,80	EUR	CT	CT						
270	828427	SONDA UROLO.PVC-DUFOUR CH 22	664575-22	1	CA	78,52	EUR	10	UN	7,85	EUR	CT	CT						
370	829454	TALLA VESICAL SUPRAPUBICA CH 12	170703-00120	1	CA	166,50	EUR	5	UN	33,30	EUR	MP	MP						
660	829303	TALLA VESICAL SUPRAPUBICA CH10	17070310	1	CA	166,50	EUR	5	UN	33,30	EUR	CT	CT						
670	823070	TUBO RENAX P/NEFROSCOPIO FLEXIBLE ...	341100-000280	1	CA	85,81	EUR	5	UN	17,16	EUR	CT	CT						
460	828431	TUBO TRAQUEAL PARA LASER N°5	102004-50	1	CA	200,08	EUR	2	UN	100,04	EUR	CT	CT						
450	828432	TUBO TRAQUEAL PARA LASER N°6	102004-60	1	CA	200,08	EUR	2	UN	100,04	EUR	CT	CT						
440	828433	TUBO TRAQUEAL PARA LASER N°7	102004-70	1	CA	200,08	EUR	2	UN	100,04	EUR	CT	CT						

RV: Crear clip ligadura robótica

Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Jue 05/11/2020 13:26

Para: Nuria González Sanz <ngonzalez@mdanderson.es>

CC: Fernando Cerezo <fcerezo@mdanderson.es>; Ignacio Lores <ilores@mdanderson.es>; Lorenzo Galán <lorenzo.galan@hospiten.com>

📎 9 archivos adjuntos (2 MB)

Carta HEM-O-LOK Clase III Traducida.pdf; CARTA HEM-O-LOK SP (3).pdf; Oficio de Anotacion Modificacion.pdf; Clase III HEM-O-LOK Certificado.pdf; Nom_Modelos_2016071_firmado.pdf; 940734-000001_Intuitive_Surgical_and_Teleflex_1407.pdf; Resumen Comunicacion.pdf; CREAR CLIP LIGADURA ROBOTICA.pdf; SOL.CLIP LIGADURA HEMO-LOK L 5-13MM RFA 544240 (TELEFLEX) MD.xlsx;

Buenos días,

Informo que se ha procedido a la autorización y alta en la base de datos SAP "Productos hospitalarios Hospiten" al CLIP LIGADURA HEMO-LOK L 5-13MM con referencia "Ver Fichero Adjunto" solicitada en correo adjunto.

CLIP LIGADURA HEMO-LOK L 5-13MM.

El Centro Hospitalario se responsabilizará que dicho material sea facturado al paciente y/o Entidad Aseguradora Pública o Privada, con especial atención a pacientes de Entidades Aseguradoras las cuales requieran consentimiento y autorización previa antes de su uso o aplicación.

Si el paciente es asegurado de Entidades quienes tienen acuerdos con proveedores, previamente la Dirección o Administración del Hospital deberá verificar las marcas y/o proveedores homologados por la Entidad. En caso que el paciente pertenezca a Entidades Aseguradoras Públicas o Privadas con quienes tengamos "Tarifa de Prestación Cerrada", antes de dar conformidad la Dirección del Hospital deberá analizar el coste del material junto con la tarifa de prestación.

Observaciones:

Lorenzo, por favor a parte de la ampliación del código a MD, debemos de actualizar el precio / la tarifa en el Contrato Marco de Teleflex en Hospiten Estepona.

Gracias.

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

De: Fernando Cerezo <fcerezo@mdanderson.es>

Enviado: jueves, 22 de octubre de 2020 8:05

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Cc: Ignacio Lores <ilores@mdanderson.es>

Asunto: Crear clip ligadura robótica

Buenos días Jose manuel.

Envío documentación firmada para la creación de material si procede.

Gracias y un saludo

5/11/2020

Correo: Jose Manuel Jorge Pérez - Outlook

Fernando Cerezo
RESPONSABLE DE COMPRAS

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.