



UAB Valdmedika
Įmonės duomenys kaupiami VĮ Registrų centras
UAB Valdmedika, Įm kodas 304148483 PVM mokėtojo kodas LT100009851310 S.Stanevičiaus g 96A, Vilnius
LT07103

VšĮ Klaipėdos universiteto ligoninei

**PASIŪLYMAS
DĖL VIENKARTINIŲ PRIEMONIŲ CHIRURGIJAI
PIRKIMO**

2023-04-20 Nr. 20230420/1

Vilnius

Tiekėjo pavadinimas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/	UAB Valdmedika
Tiekėjo adresas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/	S. Stanevičiaus g 96A, Vilnius LT-07103
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Direktorė Ramutė Klimašauskienė
Telefono numeris	86677521
Fakso numeris	
El. pašto adresas	info@valdmedika.lt
Įmonės kodas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių kodai/	įm kodas 304148483

Vykdam sutartį pasitelksiu šiuos subteikėjus (subteikėjus):

Subteikėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	
Subteikėjo (-ų) adresas (-ai)	
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subteikėją (-us)	
Sutarties objekto dalis (-ys), kuriai(-oms) ketinama pasitelkti subteikėją (-us)	

Pastaba: pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subteikėjai.

- Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:
 - atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
 - kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).
- Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

3. Mes siūlome 2 priede „Techninė specifikacija“ nurodytas vienkartinės priemonės urologijai ir patvirtiname, kad mūsų siūlomos prekės atitinka visus šiose konkurso sąlygose nurodytus keliamus reikalavimus (**pateikiame užpildytą 2 priedą „Techninė specifikacija“**).

4. Teikdami šį pasiūlymą patvirtiname, kad esame tinkamai įsisteigę ir teisėtai veikiamo pagal Lietuvos Respublikos įstatymus, taip pat esame atlikę visus teisinius veiksmus, būtinus, kad pirkimo sutartis būtų tinkamai sudaryta ir galiotų, ir turime visus teisės aktais numatytus leidimus, licencijas, darbuotojus, reikalingus prekėms tiekti.

5. Perkančioji organizacija laimėjusio dalyvio pasiūlymą, sudarytą pirkimo sutartį, preliminarąją sutartį ir šių sutarčių pakeitimus, išskyrus informaciją, kurios atskleidimas prieštarautų informacijos ir duomenų apsaugą reguliuojantiems teisės aktams arba visuomenės interesams, pažeistų teisėtus konkretaus tiekėjo komercinius interesus arba turėtų neigiamą poveikį tiekėjų konkurencijai, ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pirkimo sutarties ar preliminariosios sutarties sudarymo ar jų pakeitimo, bet ne vėliau kaip iki pirmojo mokėjimo pagal ją pradžios Viešųjų pirkimų tarnybos nustatyta tvarka turi paskelbti Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje.

Tiekėjai pasiūlyme turi nurodyti, kokia pasiūlyme pateikta informacija yra konfidenciali.

Šiame pasiūlyme pateikta ir **konfidenciali informacija*** (Pildyti tuomet, jei bus pateikiama konfidenciali informacija):

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Dokumentas yra įkeltas CPV IS pasiūlymo lango eilutėje „Prisegti dokumentai“
1	CE sertifikatas	Prisegti dokumentai

*Konfidencialia informacija gali būti, įskaitant, bet ja neapsiribojant, komercinė (gamybinė) paslaptis ir konfidencialieji pasiūlymų aspektai. Konfidencialia negalima laikyti informacijos nurodytos VPĮ 20 str. 2 d. Tiekėjas neturi teisės nurodyti, kad visa pasiūlyme pateikta informacija yra konfidenciali. Tiekėjas turi aiškiai nurodyti, kokie su pasiūlymu pateikti dokumentai laikytini konfidencialiais. **Jei tiekėjas nenurodo konfidencialios informacijos, laikoma, kad tokios tiekėjo pasiūlyme nėra.**

6. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai (pasirašydamas pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos yra tikros):

Eil.Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
	Produkto brošiūros	4 dok.
	CE sertifikatas	2 dok.

7. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Direktorė Ramutė Klimašauskienė _____

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)

**MEDICININĖS PRIEMONĖS CHIRURGIJAI
TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

Dalies Nr.	Pavadinimas	Reikalaujamos savybės (prekės aprašymas)	Orientacinis perkamas kiekis per 12 mėn. ir mato vnt.	Siūlomo parametro atitikimas (pagal 2 stulpelyje nurodytus reikalavimus), konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)	1. Firminis prekės pavadinimas, 2. Gamintojas, 3. Prekės kodas kataloge	Mato vnt. kaina € be PVM	Viso kiekio kaina € be PVM	PVM tarifas %	Viso kiekio kaina € su PVM
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Viso 3 dalis:									
4	Laparoskopiniai maišeliai								
4.1	Laparoskopinis maišelis, skirtas organo pašalinimui	Sterilus. Talpa 200-400, įvedimo sistemos diametras 10 mm.	Iki 25 vnt.	Sterilus. Talpa 200, įvedimo sistemos diametras 10 mm.	Laparoskopinis maišelis, Grena, 0208-RBM200	6,00	150,00	5%	157,50
4.2	Laparoskopinis maišelis, skirtas organo pašalinimui	Sterilus, talpa 1200-1500 ml, įvedimo sistemos diametras 10 ar 12 mm.	Iki 15 vnt.	Sterilus, talpa 1200 ml, įvedimo sistemos diametras 10 ar 12 mm.	Laparoskopinis maišelis, Grena, 0208-RBM1200	6,00	90,00	5%	94,50
4.3	Laparoskopinis maišelis, skirtas organo pašalinimui	Sterilus, talpa 600-900 ml įvedimo sistemos diametras 10 mm.	Iki 15 vnt.	Sterilus, talpa 800 ml įvedimo sistemos diametras 10 mm.	Laparoskopinis maišelis, Grena, 0208-RBM800	6,00	90,00	5%	94,50
Viso 4 dalis:							330,00	5%	334,50
25	Tinklelis laparoskopinėms kirkšnies ir šlaunies išvaržoms	Tinklelis išgaubtomis laparoskopinėms kirkšnies ir šlaunies išvaržoms. Tinkantis abiem anatominiams pusėms, pagamintas iš 100% PVDF medžiagos, turintis pagalbines spalvotas linijas, kurios palengvina orientavimąsi. Tinklelio galima nefiksuoti. Tinklelio svoris ≤ 2,15 gr. Dydis 10 cm x 15 cm± 0,1cm	Iki 100 vnt.	Tinklelis išgaubtomis laparoskopinėms kirkšnies ir šlaunies išvaržoms. Tinkantis abiem anatominiams pusėms, pagamintas iš 100% PVDF medžiagos, turintis pagalbines spalvotas linijas, kurios palengvina orientavimąsi. Tinklelio galima	Tinklelis laparoskopinėms kirkšnies ir šlaunies išvaržoms, Dynamesh, Vokietija, PV131015F3	72	7200	5%	7560

Dalies Nr.	Pavadinimas	Reikalaujamos savybės (prekės aprašymas)	Orientacinis perkamas kiekis per 12 mėn. ir mato vnt.	Siūlomo parametro atitikimas (pagal 2 stulpelyje nurodytus reikalavimus), konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)	1. Firminis prekės pavadinimas, 2. Gamintojas, 3. Prekės kodas kataloge	Mato vnt. kaina € be PVM	Viso kiekio kaina € be PVM	PVM tarifas %	Viso kiekio kaina € su PVM
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
				nefiksuoti. Tinklelio svoris 2,15 gr. Dydis 10 cm x 15 cm 0,1cm					
37	Tinklelis parastominėms išvaržoms	Dvikomponentis tinklas parastominėms išvaržoms, pagamintas iš lengvo monofilamentinio 12% polipropileno ir 88% polivinilidenfluorido (PVDF), optimali apsauga nuo sąaugų, ypač lankstus, permatomas, tinka intraperitoninėms laparoskopinėms ir atviroms operacijoms. Turi turėti žalią žymėjimo siūlą. Tinklelio elastingumas 78 % ±2%, efektyvus poringumas 45% ±2%. Gali būti keletu dydžių: Ø 2cm x 15 cm x 15 cm, Ø 2cm x 25 cm x 25 cm, Ø 3cm x 16 cm x 16 cm, Ø 4cm x 17 cm x 17 cm	Iki 10 vnt.	Dvikomponentis tinklas parastominėms išvaržoms, pagamintas iš lengvo monofilamentinio 12% polipropileno ir 88% polivinilidenfluorido (PVDF), optimali apsauga nuo sąaugų, ypač lankstus, permatomas, tinka intraperitoninėms laparoskopinėms ir atviroms operacijoms. Turi turėti žalią žymėjimo siūlą. Tinklelio elastingumas 76 %, efektyvus poringumas 43%. Gali būti keletu dydžių: Ø 2cm x 15 cm x 15 cm, Ø 2cm x 25 cm x 25 cm, Ø 3cm x 16 cm x 16 cm, Ø 4cm x 17 cm x 17 cm	Tinklelis parastominėms išvaržoms, Dynamesh IP070XXXXF1	870	8700	5%	9135

1. Tiekėjas turi būti oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas (jeigu pats nėra gamintojas) arba turi turėti oficialų susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis.

2. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y.

pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba. Jei reikalaujami pridėti prie pasiūlymo dokumentai negali būti pateikti lietuvių kalba, šie dokumentai turi būti pateikiami originalo kalba, pridedant siūlomų prekių parametrų vertimą į lietuvių kalbą.

3. Prekių kokybė turi atitikti Europos Sąjungos ar tarptautinius standartus. Pateikiami: CE sertifikatai arba lygiaverčiai dokumentai. Pateikiama skaitmeninė dokumento kopija.

4. Perkančiai organizacijai pareikalavus nuo 1 iki 35 pirkimo dalims Tiekėjas per 3 darbo dienas privalo pateikti pavyzdžius. Nepateikus pavyzdžių – pasiūlymai bus atmesti. Pastaba - prekių pavyzdžiai yra reikalingi išbandymui, jie negrąžinami.

Retrieval Bag

Product Description Card

Ref. no.:

0208–RBM200 0208–RBM400 0208–RBM800 0208–RBM1200



Grena Ltd, 1000 Great West Road, Brentford,
Middlesex, TW8 9 HH, United Kingdom

Contact information:

Phone: +44 131 208 207 6

Fax: +44 131 777 80 77



Product name:	Retrieval Bag	Product generic group	Retrival Bag
Class	Ila – rule 6	UMDNS Code	12-500

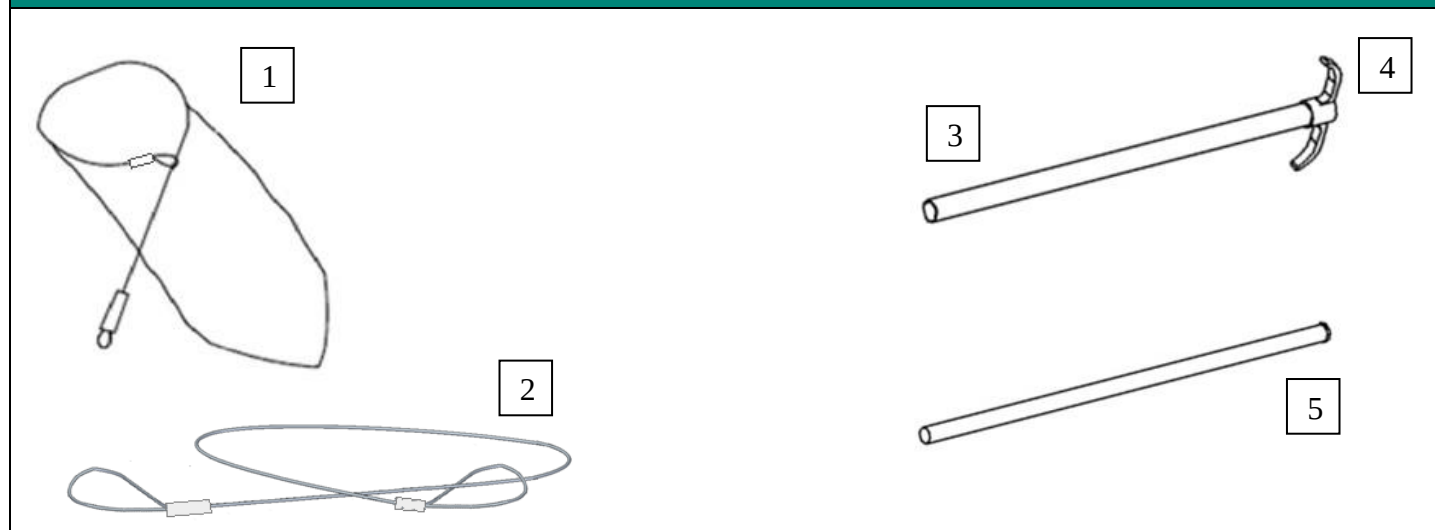
Intended use:

Retrieval Bag is a disposable device used as a receptacle for the safe and convenient collection and extraction of tissue specimens such as the appendix, gallbladder, ovaries, fibroid tumors, spleen, ectopic pregnancy, lymph nodes, lung and bowel specimens, other tissues and calculi during laparoscopic surgical procedures.

Product description:

The Retrieval Bag is comprised of a flexible plastic bag slipped on the shape memory wire, which facilitates opening after deployment in the body cavity and maintaining in a fully open position. The bag is located in a plastic deployment tube but not permanently attached to it, so it does not block the trocar and allows to use it after the bag deployment. The bag can stay in the body cavity and be filled with tissue a few times during surgical procedure and removed just before the surgery is completed. ✓

Product technical drawing



- 1 bag
- 2 wire
- 3 introducer

- 4 handle
- 5 pusher

Product dimensions*

REF:	Bag volume ml	Bag Ø mm	Bag length mm	Bag width mm	Introducer Ø mm	Introducer length mm	Pusher length mm	Pusher Ø mm
0208-RBM200	200	54	200	85	10	223	250	8,50
0208-RBM400	400	80	190	110	10	223	250	8,50
0208-RBM800	800	100	205	160	10	223	250	8,50
0208-RBM1200	1200	130	205	204	10	223	250	8,50

* the presented dimensions are average

Material specification:

Bag	PU - polyurethane
Wire	NiTi - nitinol
Wire sheath	PP - polypropylene
Introducer	PP - polypropylene
Pusher	PP - polypropylene
Handle	PP - polypropylene

Special materials content:

DEHP	NO
Latex	NO

Packing Specification

Primary packaging:

Packing type	Pouch
Packing material	Medical grade paper preprinted/Polyester/Polypropylene film
Quantity	1 pcs per pouch

Secondary packaging:

Packing material	Carton box
Quantity	5 pcs per box
Packing material	Cardboard box
Quantity	50 pieces per box

Certificates:

EC certificate MDD 93/42/EEC Annex V	
EN ISO 13485:2012/AC 2012	
ISO 13485:2003 under CMDCAS	
EN ISO 9001:2008	
Notified body	TÜV Rheinland

Sterilization:

Sterile?	YES
Sterilized by	EO
Re-sterilization	NO – Disposable use only
Shelf life	5 years

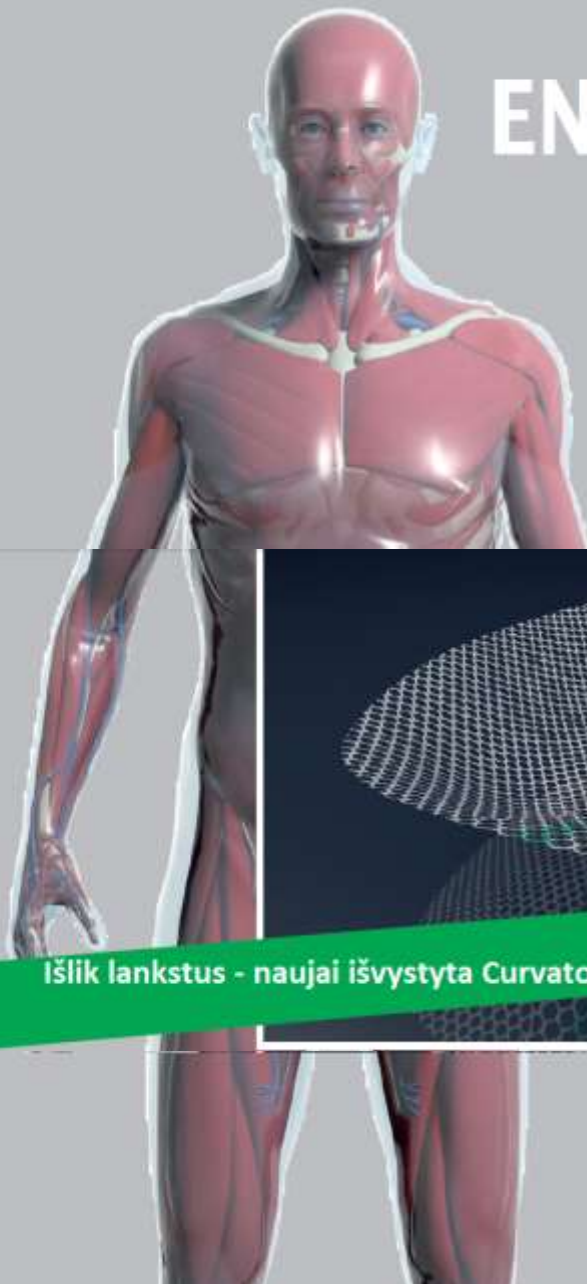
Symbol	Description	Symbol	Description	Symbol	Description	Symbol	Description
	Caution, consult accompanying documents		Keep dry		Consult instructions for use		Manufacturer
	Do not reuse		Do not use if package is damaged		Do not re-sterilize		Sterilized by EtO

DynaMesh®

Sprendimai pilvo chirurgijai
pagal užsakymą

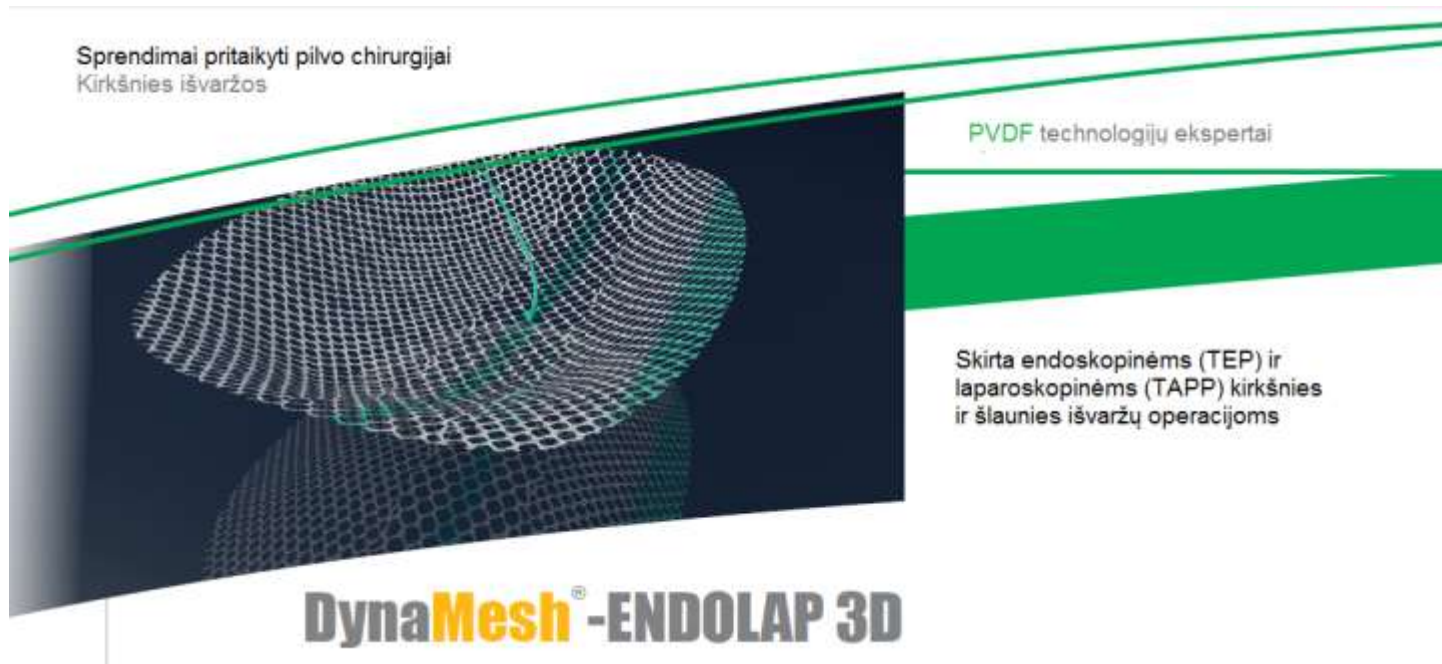
PVDF technologijų ekspertai

ENDOLAP 3D



Išlik lankstus - naujai išvystyta Curvator technologija

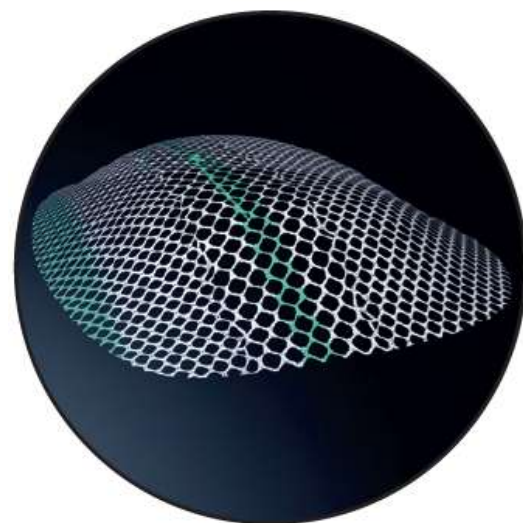
■ Pagaminta
■ Vokietijoje



Efektyvus, Saugus ir standartizuotas chirurginis gydymas

Optimizuota forma

Trijų dimensijų tinklelio implantai kirkšnie ir šlaunies išvaržų operacijoms naudojant TEP / TAPP techniką užtikrinant laiko taupymą ir efektyvų intraoperacinį naudojimą. Implantai po operacijos turi išlikti anatomiškai taisyklingoje padėtyje taip pat saugiai atlikti savo funkciją ilgalaikėje perspektyvoje. 3D implantams keliama reikalavimai buvo naujai įvertinti ir patvirtinti kliniškai Aacheno universitetinėje ligoninėje kaip dalis tarpdisciplininių studijų. Naudojant DynaMesh® visible technologiją, kuri leidžia MRI tyrimo pagalba ištirti iplanto padėtį po operacijos, buvo sukurta forma, kuri optimaliai tinka abiejoms anatinėms paciento pusėms (tek dešinei, tiek kairei). Po pneumoperitonio išleidimo DynaMesh®-ENDOLAP 3D įgauna anatomiškai taisyklingą padėtį visiškai išlaikydamas savo stabilią funkciją ir uždengia defektą. Dabar gali būti pasiekiamas ilgalaikis aukščiausias pacientų saugos laipsnis.



Naudojimas ir savybės

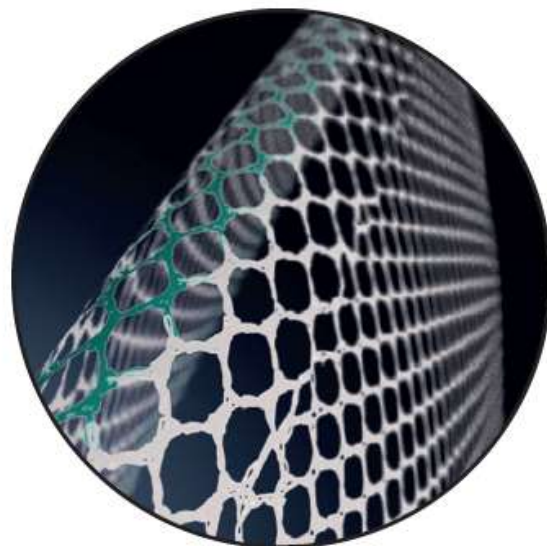
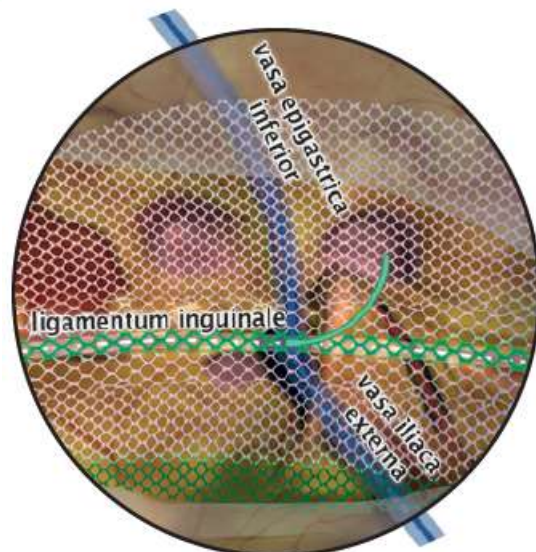
Produktas	Taikymo sritis	Chirurginis metodas	Tinklelio padėtis	Fiksacija	Optimalus valdymas	Optimalus paciento saugumas	Optimalus paciento komfortas	Žalias siūlas ir žymėjimo linija	CURVATOR®	visible technologija
ENDOLAP 3D	Kirkšnies išvaržos	TEP TAPP endoskopinis, laparoskopinis	ekstraperitoninis	Jokio fiksavimo, siūlai, klipai, stapleriai, kabės	●	●	●	●	●	●
Daugiau informacijos nurodytuose DynaMesh® katalogo HERNIAS puslapiuose						p.8	p.8			p.16

Standartizuotas pozicionavimas

Žymeklių naudojimas lygiuojant juos su anatomiciais orientyrais (kirkšnies raiščiu, epigastrine arterija ir klubine arterija) užtikrina paprastą ir pastoviai teisingą ir standartizuotą implanto pozicionavimą kiekvienam pacientui. DynaMesh®-ENDOLAP 3D žymekliai yra dar vienas pagrindas atkartojamai ir nuosekliai gydymo technikai susijusiai su chirurginėmis gairėmis, klinikinėmis studijomis ar registrais.

CURVATOR®

Naudojant šiuos trijų matmenų tinklelio implantus, atsiranda konkretūs reikalavimai kirkšnies raiščio „lenkiamajai zonai“. Ši didžiausio pooperacinio deformavimo sritis neturėtų sukelti komplikacijas tinklelio įaugimo metu ir turėtų išlikti be klosčių ir išlaikyti didelį efektyvų poringumą. Su CURVATOR®, kuris buvo specialiai sukurtas tinklelio lenkimosi sričiai ir kuris yra DynaMesh®-ENDOLAP 3D tinklelio dalis, implantas pasižymi išskirtine galimybe prisitaikyti prie naujų anatominių sąlygų netgi prie „lenkiamosios zonos“. Šis neprisiūtas, multi elastinis dizainas leidžia tinklelį pozicionuoti be klosčių, bet taip pat be klosčių, anatomicškai teisingą implanto persiformavimą dujų išleidimo metu. Didelis efektyvus CURVATOR® poringumas išlaikomas „lenkiamojoje zonoje“ su padidintu medžiagos tankiu tam kad sumažinti vietinį rando formavimąsis ir su tuo susijusią skausmo riziką



Techniniai duomenys

Polimeras (monofilamentas)	Puikios biouderinamumas	Minimali reakcija į svetimą kūną	Sumažintas bakterijų prikibimas	Didelis atsparumas senėjimui	Optimali dinamometrija	Nėra rando formavimosi	Reaktyvus pavirčius (a) [m²/m²]	Maksimalus stabilumas (b) [N/cm]	Elastingumas (b) 16 N/cm [%]	Atsparumas plyšimui (c) [N]	Medžiagos poringumas (d) [%]	Efektyvus poringumas (d) [%]	Efektyvus poringumas 2,5 N/cm (d) [%]	Klasifikacija (e)	(a) - (e) p.35
PVDF	●	●	●	●	●	●	1,82	35	25	32	69*/63	66*/59	63*/57	1a	
p.10	p.10	p.10	p.10	p.11	p.13	p.14	p.12	p.13	p.13	p.13	p.14	p.15	p.15		

Sprendimai pritaikyti pilvo chirurgijai
Kirkšnies išvaržos

PVDF technologijų ekspertai

Pristatymo programa

Dynamesh Endolap 3D 10x15 cm PV131015F3

www.dyna-mesh.com

Gamintojas:

FEG Textiltechnik

Forschungs- und Entwicklungsgesellschaft mbH

D-52070 Aachen, Vokietija

Tel.: +49-(0)241-18 92 37 40

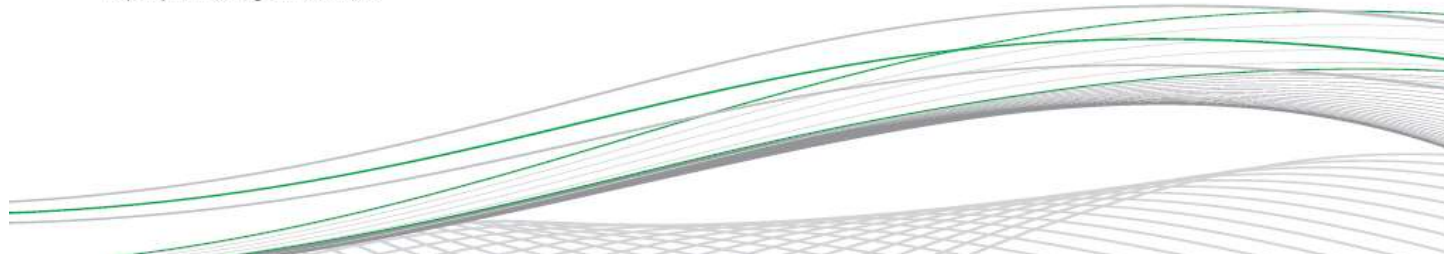
Fax: +49-(0)241-18 92 37 459

El.p.: dyna-mesh@feg-textiltechnik.de



11-05-14-en

Rev.: DM-ENDOI



FEG Textiltechnik Forschungs- und Entwicklungsgesellschaft mbH		Technical Documentation	
CF: -	TD: H1	MDG: END1	MD: -
Record: H1_A10-07_END1		Version: 00	Chapter: A10
Title: Additional device attributes			

Signatures

	Name	Date [DD-MMM-YYYY]	Signature
Author	R. Engels	08-JUL-2022	R. Engels
Reviewer	M. Kunsig	08-JUL-2022	M. Kunsig
Release	L. Feder	08-JUL-2022	L. Feder

Record History

Version	
00	Initial Version

FEG Textiltechnik Forschungs- und Entwicklungsgesellschaft mbH		Technical Documentation	
CF: -	TD: H1	MDG: END1	MD: -
Record: H1_A10-07_END1		Version: 00	Chapter: A10
Title: Additional device attributes			

1 Subject

Additional descriptive device attributes.

2 Scope

All Devices included in the medical device group END1:

3 Device attributes

3.1 DynaMesh® Endolap, DynaMesh® Endolap visible

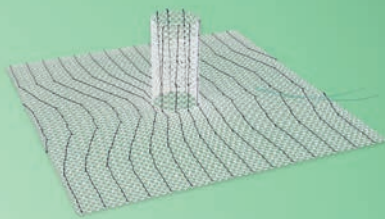
Parameter	Descr.	Value (SD)	Verification Reference
Weight per area [g/m²]		76 (1.54)	H1_F03-03-01_END1_X
Pore size [mm]	Longitudinal	2.71 (0.03)	H1_F03-03-03_END1_X
	Transverse	2.53 (0.07)	H1_F03-03-03_END1_X
Pore density [1/cm²]		10 (0)	H1_F03-03-03_END1_X
Maximum stability [N/cm²]	Longitudinal	34.93 (1.08)	H1_F03-03-02_END1_X
	Transverse	33.73 (0.76)	H1_F03-03-02_END1_X
Mesh thickness [mm]		0.49 (0.01)	H1_F03-03-04_END1_X
Weight per piece [g]	PV100715	0.91 (0.02)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV10/14 1015	1.30 (0.03)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV101215	1.57 (0.01)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV101315	1.69 (0.01)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV101317	1.81 (0.03)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV10/14 1515	1.86 (0.02)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV141530	3.68 (0.01)	H1_F03-03-05_END1_X

3.2 DynaMesh® Endolap 3D, DynaMesh® Endolap 3D visible

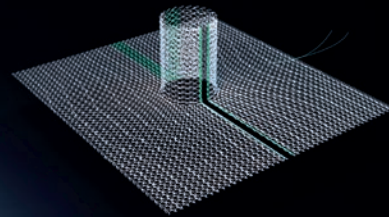
Parameter	Descr.	Value (SD)	Verification Reference
Weight per area [g/m²]	Small pore	152.70 (1.37)	H1_F03-03-01_END1_X
	Big pore	113.70 (2.37)	H1_F03-03-01_END1_X
Pore size [mm]	Big pore, Longitudinal	3.76 (0.17)	H1_F03-03-03_END1_X
	Big pore, Transverse	2.66 (0.10)	H1_F03-03-03_END1_X
	Small pore, Longitudinal	2.61 (0.09)	H1_F03-03-03_END1_X
	Small pore, Transverse	2.14 (0.37)	H1_F03-03-03_END1_X
Pore density [1/cm²]	Big pore	8 (0)	H1_F03-03-03_END1_X
	Small pore	12 (0)	H1_F03-03-03_END1_X
Maximum stability [N/cm²]	Big pore, Longitudinal	69.38 (5.78)	H1_F03-03-02_END1_X
	Small pore, Longitudinal	79.98 (4.54)	H1_F03-03-02_END1_X
	Transverse	40.45 (3.75)	H1_F03-03-02_END1_X
Mesh thickness [mm]		0.71 (0.01)	H1_F03-03-04_END1_X
Weight per piece[g]	PV12/13 0914	1.95 (0.04)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV12/13 1015	2.15 (0.03)	H1_F03-03-05_END1_X
	PV12/13 1217	2.72 (0.05)	H1_F03-03-05_END1_X



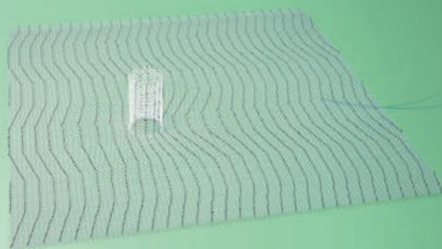
Implants for parastomal hernias



DynaMesh®-IPST



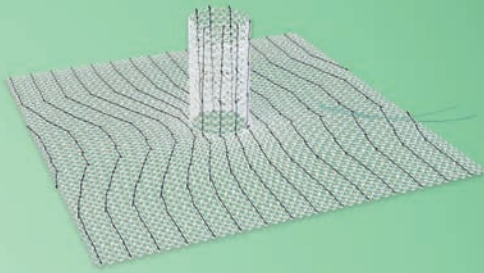
DynaMesh®-IPST-R



DynaMesh®-IPST-D

Visceral Surgery
Repair and prevention
of parastomal hernias

Tailored Implants made of **PVDF**



For the repair and prevention
of parastomal hernia
with intraperitoneal
mesh position ✓

DynaMesh®-IPST

Repair
and prevention

DynaMesh®-IPST

Funnel height: 2.5 cm ✓

Size: ø 02 cm x 15 cm x 15 cm	IP070215F1	Unit = 1 EA / BX
Size: ø 02 cm x 25 cm x 25 cm	IP070225F1	Unit = 1 EA / BX
Size: ø 03 cm x 16 cm x 16 cm	IP070316F1	Unit = 1 EA / BX
Size: ø 04 cm x 17 cm x 17 cm	IP070417F1	Unit = 1 EA / BX

NEW

Funnel height: 4.0 cm

Size: ø 02 cm x 15 cm x 15 cm (L4)	IP072415F1	Unit = 1 EA / BX
------------------------------------	------------	------------------

DynaMesh®-IPST visible

Funnel height: 2.5 cm

Size: ø 02 cm x 15 cm x 15 cm	IP080215F1	Unit = 1 EA / BX
Size: ø 03 cm x 16 cm x 16 cm	IP080316F1	Unit = 1 EA / BX

NEW

Funnel height: 4.0 cm

Size: ø 02 cm x 15 cm x 15 cm (L4)	IP082415F1	Unit = 1 EA / BX
------------------------------------	------------	------------------

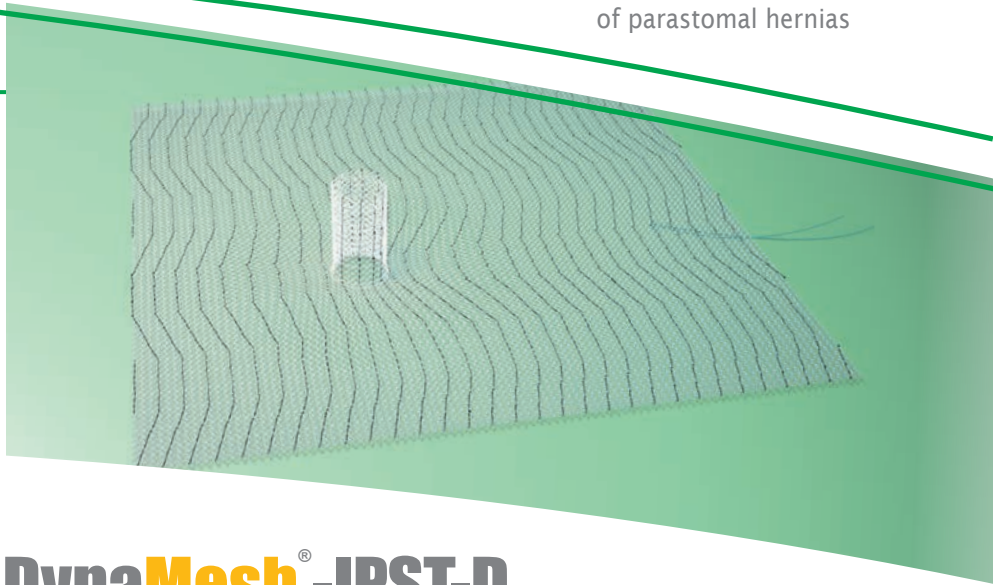
Use and properties

Product	Field of application	Surgical approach	Surgical technique	Mesh position	Fixation
DynaMesh®-IPST	parastomal hernias	laparoscopic / open	IPOM	intra- peritoneal	suture/ stapler/tacker
DynaMesh®-IPST-D					
DynaMesh®-IPST-R					

For more information see the specified pages of the DynaMesh® HERNIAS catalogue

- Applies to all product sizes
- Only applies to selected product sizes

For the repair as well as
the prevention of parastomal hernia
with particularly large overlap in
cranial and medial direction with
intraperitoneal mesh position



DynaMesh®-IPST-D

Repair
and prevention

DynaMesh®-IPST-D visible

Funnel height: 4.0 cm

Size: ø 02 cm x 30 cm x 30 cm (L4) left

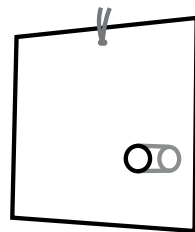
IP082431F1

Unit = 1 EA / BX

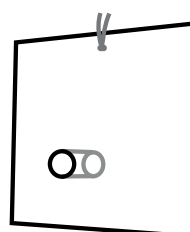
Size: ø 02 cm x 30 cm x 30 cm (L4) right

IP082432F1

Unit = 1 EA / BX



left



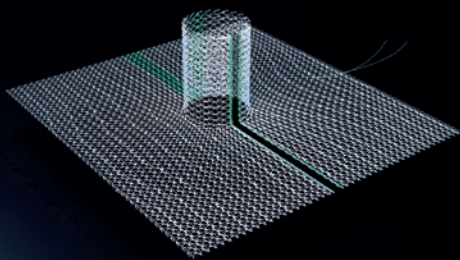
right

**Important: Side specificity
(left-sided/right-sided stoma)**

Use and properties

Optimal handling	Optimal patient safety	Optimal patient comfort	Green marker thread	PVDF barrier	visible technology	Polymer (monofilament)	Excellent biocompatibility	Minimal foreign body reaction	Reduced bacterial adherence	High ageing resistance	Optimal dynamometry	No scar plate formation
●	●	●	●	●	●	visceral: PVDF [88%] parietal: PP [12%]	●	●	●	●	●	●
p.8	p.8			p.16	p.10	p.10	p.10	p.10	p.11	p.13	p.14	

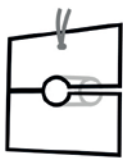
Tailored Implants made of **PVDF**



For the repair of
parastomal hernia without
detachment of the stoma
from the abdominal wall
with intraperitoneal
mesh position

DynaMesh®-IPST-R Repair

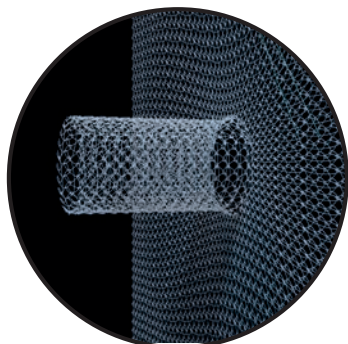
DynaMesh®-IPST-R	Funnel height: 3.5 cm		
	Size: ø 03 cm x 16 cm x 16 cm (L3.5)	IP103316F1	Unit = 1 EA / BX
DynaMesh®-IPST-R visible	Funnel height: 3.5 cm		
	Size: ø 03 cm x 16 cm x 16 cm (L3.5)	IP113316F1	Unit = 1 EA / BX



Variant with prefabricated slit facilitates
the placement of the mesh implant around
the terminal segment of the bowel.

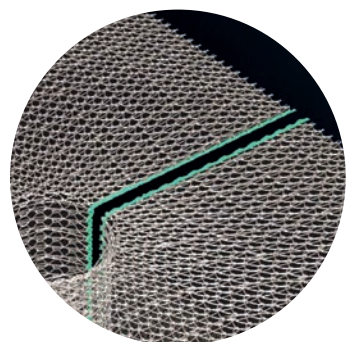
Technical data

	Reactive surface ^(a) [m²/m²]	Maximum stability ^(a) [N/cm]	Elasticity ^(a) at 16 N/cm [%]	Tear propagation resistance ^(a) [N]	Textile porosity ^(a) [%]	Effective porosity ^(a) [%]	Effective porosity at 2.5 N/cm ^(a) [%]	Classification ^(a)	^(a) p.49
	1.90	74	76	29	58	43	30	1a	
	p.12	p.13	p.13	p.13	p.14	p.15	p.15		



Optimal handling

The implant is made from a single piece of mesh for a seamless junction with the intestinal cuff. DynaMesh®-IPST is a **three-dimensional** preshaped implant providing excellent elasticity and flexibility – which facilitates stomaplasty preparation for the surgeon.

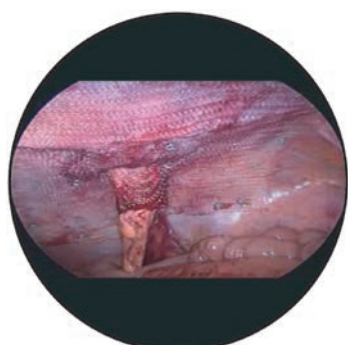


Optimal handling **without detachment** of the stoma from the abdominal wall using **DynaMesh®-IPST-R**. The prefabricated slit facilitates placement of the mesh implant around the terminal segment of the bowel.



Optimal comfort

In both open and laparoscopic operations, minimal tissue irritation occurs when inserting and placing the implant. This also applies to the period afterwards – a guarantee of **maximum patient comfort**.



Optimal safety

The dual-layer composite structure promotes rapid and safe ingrowth into the abdominal wall while at the same time reducing the risks of adhesions on the visceral side. The **elastic funnel** with no sharp selvedges leads to more secure integration of the terminal segment of bowel and reliably prevents parastomal hernia formation [15] [61].

Literature

15. Berger D:
Prevention of parastomal hernias by prophylactic use of a specially designed intraperitoneal onlay mesh (DynaMesh IPST®).
Hernia 12:243–246. (2007)
61. Köhler G, Hofmann A, Lechner M, et al:
Prevention of parastomal hernias with 3D funnel meshes in intraperitoneal onlay position by placement during initial stoma formation.
Hernia 20:151–159. (2016)
64. Köhler G, Fischer I, Wundsam H :
A Novel Technique for Parastomal Hernia Repair Combining a Laparoscopic and Ostomy-Opening Approach.
Journal of Laparoendoscopic & Advanced Surgical Techniques 28:209–214. (2018)

Distributed by:



www.dyna-mesh.com

hergestellt durch / manufactured by /
fabriqué par / fabricado por / fabbricato da
FEG Textiltechnik
Forschungs- und Entwicklungsgesellschaft mbH
Prager Ring 70
52070 Aachen, Germany



en01