

2022年重采医用耗材（第三批）清单

包号	序号	耗材名称	预算单价 (元)	参数
	1	关节镜耗材	8800	1. 产品适用于肩关节镜、膝关节镜、髌关节镜、踝关节镜等手术，产品主要包括高速刨刀、磨头、多功能刨刀、半月板缝合器、施钉器、外置结全内半月板缝合固定板、带缝线金属骨锚钉、不可吸收界面固定钉鞘、不可吸收界面螺钉、缝线锚钉、半月板双针、小尺寸挤压螺钉、挤压螺钉、进/出液管、复合缝线骨锚钉、横穿钉、可吸收胫骨护套、可吸收胫骨锥形螺钉、金属复合螺纹缝线锚钉、预置结带线锚钉、悬吊钛板、可调节悬吊钛板、翻修增大板、双线可吸收锚钉、三线可吸收锚钉、可吸收免打结缝线锚钉、合成外科缝线、缝线穿梭器、透明套管、微型可吸收缝线锚钉、非可吸收缝线锚钉、带自膨胀缝线聚醚醚酮锚钉、可吸收带鞘界面螺钉等。2. 刀头、磨头为405不锈钢，直径分别4.0mm、4.2mm、5mm、5.2mm 等各种规格型号；半月板缝合器角度：0度；12度；27度；聚醚醚酮组成，带2/0合成外科缝线；外置结全内半月板缝合固定板角度：0度；12度；24度；聚醚醚酮组成，带2/0合成外科缝线；施钉器：塑料及不锈钢组成，带可延伸导板；带缝线金属骨锚钉直径：1.3mm；1.8mm；2.4mm；2.9mm，3.0mm；5.0mm；钛合金材料，小型锚钉带锚翼；不可吸收界面固定钉鞘材料：聚醚醚酮，9×30mm、10×30mm、7×23mm、8×23mm、9×23mm、10×23mm、7×30mm、8×30mm；不可吸收界面固定钉鞘材料：聚醚醚酮，8*23mm，9*23mm，8*30mm，9*30mm；带线可吸收锚钉：直径：2.9mm，3.0mm；多聚乳酸及磷酸三钙组成：带1根或2根合成外科缝线；直径：6.5mm，多聚乳酸及磷酸三钙组成：带2#缝线和07缝针或带2#线；4.5mm 缝线锚钉，缝线，5.5mm带针缝线锚钉，2#缝线和07缝针，5.5mm 缝线锚钉，2#缝线；多聚乳酸及磷酸三钙组成：直径：4.5mm、5.5mm、6.5mm；聚醚醚酮组成，带2根/3根2#合成外科缝线；双缝合针半月板器，带2/0 缝线；小尺寸挤压螺钉：尺寸：6×12mm，6×23mm，6×30mm，7×15mm，8×15mm，5×12mm，5×23mm，5×30mm多聚乳酸和磷酸三钙组成；挤压螺钉：7×23mm、8×23mm、9×23mm、10×23mm、7×30mm、8×30mm、9×30mm、10×30mm、11×30mm、12×30mm、9×35mm、10×35mm、11×35mm、12×35mm，多聚乳酸及磷酸三钙组成；进/出液管：水泵进/出液管，塑料组成；复合缝线骨锚钉：直径6.3mm，聚醚醚酮及钛合金组成，多用途锚钉，带缝线；横穿钉：尺寸2.7mm*42mm，3.3mm*42mm，材料：胫骨护套：9mm*30mm，8mm*30mm，多聚乳酸及磷酸三钙组成；胫骨锥形螺钉：多聚乳酸及磷酸三钙组成，直径6-7mm，直径6-8mm，直径7-9mm，直径8-10mm，长度30mm；金属复合螺纹缝线锚钉：钛合金材料，直径2.9mm；缝线穿梭器：钛合金材料；左、右弯 25度；左右弯45度；上翘90度；全弯型；直弯型预置结带线锚钉：聚醚醚酮，直径3.0mm，长10.7mm，预置一个线结；悬吊钛板：钛合金材料；长：12.2mm，宽3.9mm，高1.5mm；线圈长度：15mm，20mm，25mm，30mm，35mm，40mm，45mm，50mm，55mm，60mm；增大板：钛合金材料，长20mm，宽：5.4mm，高：2.9mm；可调节悬吊钛板：钛合金材料；长：12mm，宽3.75mm，高1.5mm；60mm线圈或90mm线圈；双线/三线锚钉：聚醚醚酮材料，直径4.5mm、5.5mm，长17.8mm，带2根、3根合成外科缝线；多聚乳酸及磷酸三钙组成，直径3.4mm，带双线/单线；多聚乳酸和磷酸三钙组成，直径4.5mm、5.5mm，带2根/3根线；直径5.5mm，线和缝针；直径6.5mm，带2根/3根线或带2根线带针等

1	2	脊柱内固定系统	5780	一、产品适用范围：用于颈，胸，腰段脊柱骨折、脊柱退行性病变（脊柱后路滑脱、椎管狭窄、失稳）等一系列脊柱后路手术。二、产品包含：椎弓根螺钉、圆棒、顶丝、横突钩、椎板钩、椎板钩、活动横向连接板、圆网形椎间融合器。1、用于脊柱外科内固定术，产品选用的纯钛（TA3）或 TC4 钛合金其化学成分、力学性能、工艺性能以及金相组织等，均符合GB/T1 3810- 2007《外科植入物用钛及钛合金加工材》的规定。配合顶丝、圆棍使用，不同形式、多种直径、长度和功能。充分适应多节段病变的内固定，可使非直线排列的螺钉易于植棒并牢固连接，使手术简便有效。充分具备撑开、加压、去旋转等三维矫正能力，要求型号3.0到8.5，具有最优的配套方案。2、用于脊柱外科内固定术，产品选用的纯钛（TA3）或 TC4 钛合金其化学成分、力学性能、工艺性能以及金相组织等，均符合GB/T1 3810- 2007《外科植入物用钛及钛合金加工材》的规定。配合圆棍使用，使内植物固定更加稳定，要求型号从55到80。3、用于脊柱外科内固定术，产品选用的纯钛（TA3）或 TC4 钛合金其化学成分、力学性能、工艺性能以及金相组织等，均符合GB/T1 3810- 2007《外科植入物用钛及钛合金加工材》的规定。配合同一公司椎弓根螺钉使用，串联多枚椎弓根螺钉，使内植物之间紧密固定。要求型号从25到500，4、产品采用符合GB/T 138 10-2007 标准规定的TC4钛合金材料制造不影响术后MR I 检查。配合同一圆棒使用，用于横突、椎弓根、椎板钩固定。5、用于脊柱外科内固定术，产品选用的纯钛（TA3）或 TC4 钛合金其化学成分、力学性能、工艺性能以及金相组织等，均符合GB/T1 3810- 2007《外科植入物用钛及钛合金加工材》的规定。配合椎弓根螺钉使用，使内植物固定更加稳定。配合专用扭力扳手使用，防止爆丝，实现较优手术操作。6、独特的旋入式螺纹设计，增加固定强度和稳定性：众多小孔及较大的侧孔有利于植骨生长融合。网形椎间融合器：可实施前路广泛减压和撑开复位尤其对多阶段病灶清楚后的重建更具优势。具有系列化尺寸供选用，网型椎间融合器在安装时还可根据节段要求自行裁剪，以适应不同椎间盘和椎体高度。
	3	椎间融合器	5250	产品须符合YY/T 0660标准规定的聚醚醚酮（PEEK OPTIMA LTI）材料制成，显影棒须符合YY/T0966-2014标准规定的纯钽材料制成。辐照灭菌包装。-胸腰椎融合器-后路/无前凸角
	4	桥接式钉棒系统	6000	一、适用范围：该产品供骨科手术时肱骨、尺骨、股骨、胫骨近端和远端，以及锁骨、尺骨、桡骨和假体周围骨折等处作骨科手术时骨折断端连接固定用。二、包含肱骨、尺骨、股骨、胫骨近端和远端，以及锁骨、尺骨、桡骨、骨盆、肩胛骨和假体周围部位固定块，连接棒及配套自攻自钻型锁定螺钉、锁定螺帽、皮质骨螺钉和松质骨螺钉。三、产品材料采用符合 GB/T 13810 规定的 TC4 钛合金材料制造，钛合金（TC4）材料制造的桥接组合式内固定系统表面状态分为可经阳极氧化处理和非阳极氧化处理。连接棒规格从$\phi 3.0$—$\phi 6.5$（mm）*40-480（mm），长度每间隔5mm为一个规格，直径为每间隔0.5mm为一个规格。锁定螺钉规格为1.5—2.0*6-30、2.5-3.0*10-55、3.5*10-80、4.0*15-120（mm），长度范围内每间隔0.5mm为一个规格；普通螺钉规格为1.5—2.0*6-30、2.5-3.0*10-55、3.5*10-80、4.0*15-120（mm），长度范围内每间隔0.5mm为一个规格；锁定螺帽规格为M2.0-M10*3.0-20（mm），每间隔0.5mm为一规格。固定块为$\phi 2.0$—$\phi 6.5$（mm），分左右，直径每间隔0.5为一规格，能进行各个形态固定块都能进行单棒双棒等组合使用
2	5	同种异体骨	17000	1 规格：深冻、冻干骨应满足本附录A表1所列规格或用户提出的加工尺寸及装量要求，尺寸误差应不超出±20%；脱矿骨产品应满足装量要求，无尺寸要求。 2 外观：外观白色或微黄，结构清晰，应观察不到骨髓和血液成分附着。 3 残余水量：冻干骨（包括松质骨、皮质骨）残余水量 2%-6%。 4 密度（不包含脱矿骨）：冻干松质骨（0.17-0.45） g/cm³；冻干皮质骨（1.43-2.23） g/ cm³。 5 酸碱度：产品浸提液 pH 5. 8-7.5。 6 脱矿程度：全脱矿产品钙含量应不大于8%（w/w）；表面脱矿平均深度应不大于 50日 μm。 检验方法

3	6	金属锁定板系统	24500	一、适用范围：该产品供骨科手术时股骨、胫骨、肱骨、尺骨、桡骨、腓骨的骨干、近端和远端，以及跟骨、锁骨和髌臼等处作骨科手术时骨折断端连接固定用。二、包含股骨、胫骨、肱骨、尺骨、桡骨、腓骨的骨干、近端和远端，以及跟骨、锁骨和髌臼部位钢板及配套自攻型锥形头锁定螺钉、自攻自钻型锁定螺钉，自攻型中空锁定螺钉、平头自攻型锁定螺钉、远端皮质锁定螺钉、可支撑锁定螺钉、自攻型松质骨锁定螺钉，1. 选用GB 4234中的不锈钢材料或GB/T 13810中规定的纯钛或TC4材料制造，纯钛或钛合金制产品表面状态为本色状态或氧化状态2. 不锈钢制的硬度不低于210HV10，钛合金制的硬度不低于260HV10，纯钛制的硬度不低于150HV10。3. 不锈钢零部件的表面粗糙度Ra之外表+C1:C179面数值应不大于0.4 μm，半管型内表面数值应不大于0.8 μm，孔、槽和螺纹数值应不大于3.2 μm。纯钛、钛合金零部件的表面粗糙度Ra之外表面数值应不大于0.8 μm，半管型内表面数值应不大于1.6 μm，孔、槽和螺纹数值应不大于3.2 μm。4. 零部件表面应光滑、无锋棱、毛刺、凹痕等缺陷。5. 零部件的沉头孔和螺纹必须能让相应的螺钉顺利拧入锁定板的沉头孔和螺纹内。 该产品材料采用符合 GB/T 13810 规定的 TC4 钛合金材料制造。钛合金产品表面经着色阳极氧。适用于四肢长骨折内固定。由主钉、尾帽、锁钉、刀片组成。 铝合金材质，具有调节功能，配合金属骨针使用. 与骨钉配套，供四肢长骨折或骨盆骨折外固定用。 铝合金材质，具有多角度调节功能，可固定2.0mm-6.0mm金属骨针, 结构稳定. 与骨钉配套，供四肢长骨折或骨盆骨折外固定用。 该产品材料采用符合GB/T 4234.1规定的00Cr18Ni14Mo3不锈钢或GB/T13810标准规定的TC4钛合金材料制造。适用于四肢骨折复位时部分植入人体做牵引或四肢骨折内固定。直径0.8mm-6.0mm，长度25-300mm。 该产品由符合GB/T13810-2007的纯钛（TA2或TA3）或符合GB/T13810-2007的TC4钛合金或符合GB4234-2003的00Cr8Ni14Mo3不锈钢材料制造。纯钛和钛合金产品表面可经阳极氧化处理。该产品单独使用或与垫片配合使用，用于四肢干骺端骨折内固定。 该产品由符合GB4234标准要求的00Cr8Ni14Mo3不锈钢材料或符合GB/T13810标准要求的TC4钛合金材料制造。各型号规格的钛合金产品经阳极氧化和未经阳极氧化。该产品与同一生产企业金属接骨板配合使用，用于骨折内固定。 线缆由符合GB/T13810标准要求的TC4ELI钛合金材料制造。锁钉由符合GB/T13810标准要求的TC4钛合金，穿引针（弯针）由符合GB4234标准要求的00Cr8Ni14Mo3不锈钢材料制造。穿引针（直棒）和锁扣由符合GB4234标准要求的00Cr8Ni14Mo3不锈钢材料制造。由符合GB/T13810标准要求的TA3纯钛材料制成。锁扣表面经微弧阳极氧化处理。该产品用于四肢骨折内固定。 一次性使用无菌刨削刀/磨头由刨刀、磨头构成，其中刨刀、磨头工作部分均由外管和内管构成。可分别与气动或电动工具配合使用，供骨科手术中的刨削、打磨用
4	7	人工骨耗材	40750	一、适用范围：适用于骨囊肿、骨纤维结构不良、骨无菌性坏死、良性骨肿瘤或瘤样病变清刮刮除后的骨缺损修复，四肢新鲜开放性骨折骨缺损的修复或陈旧性骨折骨缺损的二次修复。脊柱体间整合及椎体切除后缺损的修复；骨关节整合、矫形植骨；适用于骨科缺损的填充和修复及口腔科非荷重部位的骨缺损治疗； 二、主要成份：纳米羟基磷灰石（缩写为n-HA）与聚酰胺66（缩写为PA66）复合制成；产品以磷酸三钙为原料，其化学式为Ca3(P04) 2； 三、结构特性：产品包含粉末型、颗粒型、块状型，其中块状型有片状型、圆柱致密型、圆柱多孔型、不规则型、长方体致密型、长方体多孔型、球型，经辐照灭菌，一次性使用，有效期2年。通过陶瓷烧结工艺，高温烧结成多孔生物陶瓷，其结构为完全互通性球形孔结构；具有良好的生物相容性，通过填充骨组织缺损，发挥骨传导作用，达到组织修复，并能在人体内降解吸收。 四、物理性能：产品为白色无杂质和多孔结构材料，力学强度>2MPa, 气孔率>40%，孔径500±200 μm，重金属含量符合国家标准。其按形状分为：珍珠颗粒（S）、不规则颗粒（G）、条状（B）、块状（P）、圆柱（C）、楔形（W），按结构形式分为：多孔型（K），气孔率>40%，如不规则颗粒、条状、块状、圆柱；致密型（M），气孔率<10%，如珍珠颗粒；多孔/致密复合型（F），多孔与致密相复合，如楔形。该产品通过60Co辐射（25kGy）达到灭菌要求，有效期5年。
5	8	种植系统及附件	41853	种植体含骨水平、软组织水平，表面处理为SLA和 SLActive。直径含3.3mm、4.1mm、4.8mm。外科手术配套工具、修复配套工具均与上述种植体配套。

6	9	定制式固定义齿	3900	1. 性能指标及确定依据 试验项目 指标要求 确定依据 2.1 设计 应按医疗机构提供的工作模型及设计文件制造 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.2 原材料 2.2.1 定制式活动义齿所用原材料应具有医疗器械产品注册证书 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.2.2 铸造的合金的有害元素铍（Be）和镉（Cd）的化学成分的限定指标应 $<0.02\%$ 铸造合金的铍（Be）和镉（Cd）的含量符合 YY 0620-2008（5.1 条化学成份）要求 2.3 磨光面 义齿除组织面外，人工牙、基托、卡环及连接体均应光滑 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.4 组织面 义齿的组织面不得存在残余石膏 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.5 基托 义齿的基托不应有肉眼可见的气孔、裂纹 1. 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.6 颜色 义齿中的人工牙的颜色，符合设计文件的要求 1. 定制式义齿产品技术审查指导原则 2. 颜色符合 YY 0300-2009（5.1.3 色泽及融合性） 2.7 色稳定性 义齿基托树脂部分应颜色均匀，具有良好的色稳定性 1. 定制式义齿产品技术审查
	10	定制式活动义齿	1800	2.1 设计 应按医疗机构提供的工作模型及设计文件制造 定制式义齿产 2.2.1 定制式固定义齿所用原材料应 具有医疗器械产品注册证书 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.2.2 烤瓷合金的各项性能指标应满足国家和行业标准及企业产品技术要求，其中有害元素铍（Be）和镉（Cd）的化学成分的限定指标应$<0.02\%$ 烤瓷合金的铍（Be）和镉（Cd）的含量符合 YY 0621-2008（4.1.1 金属材料）要求 2.3 颜色 定制式固定义齿（金属桥冠除外）的颜色应与设计单中要求的色号相符，无明显的色泽差异（设计单上注明有特殊要求除外） 1. 定制式义齿产品技术审查指导原则 2. 颜色符合 YY 0300-2009（5.1.3 色泽及融合性） 2.4 外观及表面粗糙度 2.4.1 定制式固定义齿暴露于口腔的金属部分应高度抛光，其表面粗糙度应达到 $Ra \leq 0.025 \mu m$ 2.4.2 定制式固定义齿固位体、连接体的表面应光滑、有光泽、无裂纹、无空隙，瓷体部分应无裂纹、无气泡、无夹杂 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.5 金瓷结合性能 金属烤瓷的金瓷结合强度应不小于 25MPa 1. 定制式义齿产品技术审查指导原则 2. 金瓷结合性能符合 YY 0621-2008（4.3.3 条金属-烤瓷体系） 2.6 耐急冷热性 定制式固定义齿（金属桥冠除外）的瓷质部分不应出现裂纹 1. 定制式义齿产品技术审查指导原则 2. 耐急冷热性符合 YY 0300-2009（5.2.3 条耐热试验） 2.7 金属内部质量 2.7.1 金属铸造全冠咬合面的厚度$\geq$ 定制式义齿产品技术审查指 0.7mm； 2.7.2 非贵金属烤瓷内冠咬合面的厚度$\geq 0.3mm$ 导原则 2.8 孔隙度 在 4 个陶瓷牙的受试表面上，直径大于 $30 \mu m$ 的孔隙不超过 16 个，其中直径为 $40 \mu m \sim 150 \mu m$ 的孔隙不超过 6 个，并且不应有直接大于 $150 \mu m$ 的孔隙 1. 定制式产品技术审查指导原则 2. 孔隙度符合 YY 0300-009（5.1.5 条孔隙和其他缺陷） 2.9 邻接关系 定制式固定义齿的邻面与相邻牙之间的接触部位、形状、面积应与同名天然牙的接触部位、形状、面积相似 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.10 适合性 定制式固定义齿在模型上就位后应有良好的密合性，用牙科探针（划过时）探查时，应无障碍感 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.11 咬合关系 义齿的咬合面与对颌牙应有接触点，但不应产生咬合障碍 定制式义齿产品技术审查指导原则 2.12 形态 2.11.1 人工牙的外形及大小应与同名牙相匹配且符合牙齿的正常解剖形态 2.22.2 人工牙的唇、颊面微细结构，应与同名天然牙基本一致 定制式义齿产品技术审查指导原则

7	11	定制式活动义齿	1050	1、使用具有医疗器械注册证书的齿科铸造合金、人工牙、复合树脂、铸造蜡、常用蜡、铸造包埋材料及其它按医疗器械管理的产品 2、人工的颜色应符合设计件的要求 3、局部义齿的铸造连接体和卡环不应有肉眼可见的气孔、裂纹和夹杂；卡环体与卡环臂连接处的最大厚度不小于1.0mm；舌杆下缘的厚度不小于2.0 mm，前腭杆的厚度不小于1.0 mm，后腭杆的厚度为1.2 mm—2.0mm，腭板的厚度不小于0.5 mm 4、全口义齿的上、下颌对合后，上下颌同名后牙均应有接触。轮番按压上下颌义齿的第一前磨牙、第二磨牙区域，上下颌义齿之间应无翘动现象。人工牙的功能尖（又称“工作尖”）基本位于牙槽嵴顶。全口义齿的树脂基托部分最薄处应不小于2 mm
	12	超声工作尖	4800	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	13	牙科手机-高速气涡轮手机	2100	1. 牙科高速气涡轮手机由压盖组件、涡轮组件、手机机身组成。 2. 分为带快换接头和不带快换接头两类
	14	超声荡洗工作尖	850	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	15	充填工作尖	600	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	16	超声专用工作尖	320	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	17	超声波洁牙机工作尖	60	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	18	牙线	17	工作尖由工作部分和杆组成，通过杆与洁牙机连接，可更换，由洁牙机驱动工作。
	19	防飞溅面片	3	韧性设计，采用扁线设计，非无菌提供，非一次性使用
	20	金属预成冠套套装	3100	通常由高分子材料制成的防护罩、泡沫条和固定装置组成。非无菌提供，一次性使用。
	21	乳前牙树脂冠套套装	2100	该产品由不锈钢材料（S30403）制成。
	22	纤维桩	2121.6	该产品由树脂材料制成。
	23	正畸带环粘接剂(蓝胶-套装)	800	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 规格及尺寸要求： 1#，2#，3#，4#，5#，6#等； 3. 材料材质要求：由阻射石英纤维复合环氧树脂制成，添加温控染色剂。
	24	聚羧酸锌水门汀（粉+液）	433	1. 包装要求：非灭菌产品； 2. 结构及组成要求：正畸带环粘接剂由 3. 规格及尺寸要求：光固化，1.8g/支等；
	25	成型片夹	55	该产品由粉末及液体两部分组成。
	26	齿科抛光膏 细颗粒	100	将牙科材料固定在牙齿相应位置的器械。由不锈钢材料制成。非无菌提供可重复使用
	27	咬合纸 水性	19.6	1. 包装要求：非灭菌产品 2. 规格及尺寸要求：55ml/支等；

28	牙刮匙	26	表面涂有染料的纸，在牙齿咬合时置于患者上下牙齿之间。
29	S3机扩	260	由手柄和圆匙状头端组成，其工作末端的形状是一个经打磨钝化的尖头匙片，横截面是半圆形，由不锈钢材料制成。可重复使用。
30	根管锉-手用镍钛变锥度锉	193	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 结构及组成要求：由操作部分、指示片和柄组成；3. 材料材质要求：操作部分采用镍钛合金制成，指示片采用硅橡胶制成，柄采用不锈钢制成。
31	根管锉D	60	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 结构及组成要求：由操作部分、指示片和柄组成；3. 材料材质要求：操作部分采用镍钛合金制成，指示片采用硅橡胶制成，柄采用不锈钢制成。
32	根管充填器-侧压针	60	本产品由锉针和橡胶限位块组成。锉针由GB 24627-2009中规定的镍钛合金制成
33	高速车针	38	本产品由锉针和橡胶限位块组成。锉针由GB 24627-2009中规定的镍钛合金制成
34	拔髓针	25	1. 包装要求：非灭菌包装，≤5支/板；2. 结构及组成要求：由金钢砂砾、粘接剂、不锈钢柄组成；3. 规格及尺寸要求：全长14mm-23mm等，至少包括3种规格以上的产品；4. 材料材质要求：金钢砂、不锈钢；5. 其他特殊要求：高温高压灭菌后使用。
35	胶质银止血明胶海绵	230.4	本产品由锉针和橡胶限位块组成。锉针由GB 24627-2009中规定的镍钛合金制成
36	胶原蛋白海绵	227.5	1. 包装要求：灭菌产品；2. 材料材质要求：产品原料为源于牛腱的I型胶原蛋白，产品为经醛类交联加工制成的白色片状多孔性的薄膜；3. 其他特殊要求：产品经伽玛射线辐照灭菌。
37	研磨材料-彩虹抛光条	146.3	本品由牛腓肠肌肌腱制成，有效成分为I型胶原蛋白。产品外观呈白色海绵状，植入体内可完全吸收。产品经射线灭菌，一次性使用。
38	研磨材料-不锈钢镀铝抛光条	92.16	二氧化硅、金刚石粉等制成的一种牙科材料。
39	修复体抛光系统	1400	不锈钢、金刚石粉等制成的一种牙科材料。
40	合成树脂牙	333.216	本品为机动类产品，由金属柄和工作端组成，金属柄与牙科手机连接。非无菌提供
41	齿科藻酸盐印模材料	69	该产品主要由聚甲基丙烯酸甲酯及其共聚物等组成。
42	牙科石膏	43.8	产品由藻酸盐、胶结剂、缓凝剂、填料及少量的辅助材料组成
43	玻璃离子水门汀	5.8	主要有蜡、树脂或石膏
44	唇颊牵开器	240	本品由粉和液两部分组成。粉：二氧化硅、氧化铝、氟化锶。液：聚羧酸
45	持针钳	55	通常由柄部和头端组成。头端为弯曲、勾状或成角度的叶片。非无菌提供。
46	正畸托槽套装	1200	持针钳由左、右对称的二片及鳃轴构成，以鳃轴为轴支点使头部和指圈部形成杠杆结构，在指圈部使用一定的力就能使头部产生较大的夹持力，达到夹持缝合针的作用。
47	自锁托槽工具Damon Q	480	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 规格及尺寸要求：非自锁托槽；3. 材料材质要求：非自锁托槽为不锈钢制成
48	正畸丝 254型	114	1. 包装要求：非灭菌产品，由不锈钢制成
49	网底直丝弓颊面管	117	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 结构及组成要求：单根丝；规格及尺寸要求：方丝

9	50	车针	110	1. 包装要求：非灭菌产品；2. 结构及组成要求：分为粘结型颊面管和焊接型颊面管两种；粘结型颊面管由颊面管体和粘结用网底二部分组成；焊接型颊面管由颊面管体和焊接用底板二部分组成；3. 规格及尺寸要求：方丝弓颊面管，0.022”。
	51	橡皮障套装及防护隔离材料	2000	1、材质： （1）金属刃部：不锈钢 （2）工作部分：合金上附有金刚砂 （3）柄部：不锈钢 2、使用能够正确把本品柄部插入的牙科用手机 （1）FG柄配合摩擦啮合手机用柄的直径为 $\Phi 1.6\text{mm}$ 。 （2）CA柄配合弯手机用柄的直径为 $\Phi 2.35\text{mm}$ 。 3、使用能够控制旋转数的牙科用手机 4、使用带有水注水机能的手机。
	52	牙科陶瓷及辅助工具	833	1、材质：非乳胶或者天然乳胶橡皮片。 2、感染屏障技术、隔湿控制、改善操作途径/视野。 3、操作区域：后牙隔离、单一牙齿隔离（根管治疗/封闭）、前牙隔离、儿童牙科治疗隔离
	53	磨头抛光杯材料	300	1、微小晶体尺寸在400-800纳米之间E-max则是在3-4微米之间， 2、高挠曲强度和高玻璃基质含量（50%） 3、精确的研磨，自我修复力和美观的效果。 4、研磨完后就可以匹配牙齿颜色，容易抛光，出色的边缘更完整。变色的美学效果，变色龙效果可以让修复体更好的和天然牙融为一体。
	54	成型片套装及外科种植器械	4080	1、材质：金属柄，塑胶部分为硅胶 2、颜色：白色 3、尺寸：柄20*4.5mm等 硅胶：6.5mm等 外径：2.23mm等
	55	种植手机	10300	1、次系统包含弹簧钢材质的BiTine固位环和节段式成型片，用于后牙区的充填修复，节段式成型片有三种规格，可以满足所有后牙充填材料的要求。 2、节段式成型片和固位环通过天然的轮廓来获得更好的邻接关系和楔状间隙。放置容易、手术视野清晰。
	56	预成冠套装及粘接材料	3496.05	1：转速比20:1 2、最大配合40000r/min的马达 3、手机转速为2000r/min 4、手机材质：不锈钢 5、扭力： ≥ 45 6、扭矩： ≥ 4 7、照明方式LED照明 8、冷却方式：外给水冷却
	57	根管充填材料	3400	该产品由不锈钢材料（S30403）和树脂材料制成，包含配套粘结材料。
	58	手调型软质重体及辅助材料	280	1、结构及组成：粉末的主要成分：钙、硅、氧化铁、铝、硫酸盐、碱金属。推荐混合比列为1包粉：1瓶水 2、可用于盖髓、根管充填、根管根尖成形术、医源性穿孔的内部修复
	59	上颌窦提升工具	10200	1、结构及组成：由膏体和催化剂组成，主要成分为：烧结硅、甲基硅氧烷、硅树脂、石蜡、硅脂、催化剂。 2、量取简便、可塑性强、良好的尺寸稳定性
	60	陶瓷托槽	3500	1、易清洗：光滑表面更加易于清洗，无残留。 2、助停功能保证了扩孔的安全，即使在视野不好的情况下也不会损伤上颌窦粘膜。 3、骨屑可轻易去除，方便连续使用。 4、卓越的切割性能免去了使用环形定位钻或ASBE环形取骨钻的必要。

10	61	血栓去除术装置	19475	与血栓抽吸控制系统一起使用，用于击碎并清除下列部位的血栓：直径≥3.0mm的上肢及下肢外周动脉，直径≥3.0mm的上肢外周静脉，直径≥3.0mm的髂股及下肢静脉，直径≥3.0mm的动静脉进入导管，以控制和选择性地将医师指定的液体（包括血栓溶解剂）注入外周血管系统
	62	冠脉超声成像导管	8370	适用于冠状动脉血管内的病变的超声检查。血管内超声成像适用于将进行腔内冠状动脉介入手术的患者。此导管与血管内超声系统和配合使用。成像导管由成像核心和导管主体组成，导管主体包括远端成像窗口腔、近端轴腔和伸缩部分。成像导管的包装中包含成像导管、手术配件以及无菌袋三部分。配件包括冲洗注射器（容量分别为10ml和3ml）、延长管和三通阀，用于手术中冲洗液的注入。无菌袋仅用于手术中覆盖超声成像主机的电机驱动装置，避免其与外部环境直接接触。
	63	磨头导管	7750	适用于患者动脉血管内粥样斑块旋磨成微粒，产品包括磨头导管和推进器，磨头导管包括磨头、导管鞘、连接器、导管主体及一些内部传动部件。磨头材料为钻石、纯镍、Niklad镍、酚醛-丁腈，导管材质为聚四氟乙烯，连接器材质为ABS树脂，导管鞘材质为聚合物348-2002
	64	推进器	4700	配合磨头导管使用，材质ABS树脂，导管鞘材质为聚合物348-2002。
	65	旋磨导丝	1025	能与r血管内旋磨系统一并使用，可供独立推进和转向。由导引导丝和扭矩装置组成，其中产品为扭矩装置的独立包装。导引导丝涂覆十四烷酸润滑剂，由芯丝、弹簧等部件组成。制造材料为：芯丝：304V不锈钢；弹簧：铂镍合金。
	66	血管内超声系统	790	配合冠脉超声成像导管，用于血管内病变的超声成像检查。系统附件包括一次性滑板和马达驱动单元
	67	起搏电极导线	5170	与兼容脉冲发生器结合使用时，用于对右心房和/或右心室进行长期起搏和感知。该产品在特定使用条件下可以兼容1.5T MRI设备。产品为双极、主动固定式和被动固定式，带有IS-1接口的植入式心脏起搏电极导线。产品由电极导线、塑形钢丝、静脉钩、固定工具、钢丝引导帽组成。
11	68	一次性切口牵开固定器（套）附件腹腔镜手助套装密封帽	2390	1. 锥形设计，在保证轻松放入小切口的同时又能有更大的操作平台，形成单孔的操作三角，克服单孔手术常见的筷子效应。 2. 带可视窗，便于观察、避免盲穿。 3. 可360度旋转，为手术提供极大便利。 4. 带锁扣，密封帽与保护套之间的密闭效果更好，且不易分离
12	69	主动脉内球囊导管及附件	8400	与主动脉内球囊反搏泵联合使用，由主动脉内球囊反搏泵向导管内充气和排气，导管随之扩张和收紧。球囊导管主要包括：球囊膜、导管、Y型接头、尖端、体外管、体外管接头、球囊抽空用接头、中心腔支撑钢丝及中心腔支撑钢丝帽、袖带、鞘封及缝线垫。附件包括：穿刺针、组织扩张器及导引扩张器、导管鞘、导丝、三通阀、压力管和延长管。环氧乙烷灭菌，一次性使用。
13	70	真空采血管	0.53	有试管、胶塞、试管内添加剂或无添加剂。适用于临床检验静脉血液标本的采集、转运、保存和处理。
	71	一次性使用静脉采血针	0.34	一次性使用静脉采血针由刺血端针管、针座、刺塞端针管、止流套、针护套和/或持针器组成。适用于体外静脉血液采集，与真空采血管配套使用。
	72	机用载玻片	27	玻片上有定位环，尺寸：长*宽：25*76，厚度：0.8-1.0mm；要求磨边、倒角。
	73	上机革兰氏染色液	1450	针座和保护套采用聚丙烯制成针管采用SUS304不锈钢制成
	74	上机革兰氏染色液（初染液）	501.6	针座和保护套采用聚丙烯制成针管采用SUS304不锈钢制成
	75	上机革兰氏染色液（复染液）	340.1	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 初染液、复染液、媒染液、脱色液 3. 国产
	76	上机革兰氏染色液（媒染液）	349.6	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 初染液 3. 国产
	77	上机革兰氏染色液（脱色液）	380	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 复染液 3. 国产
	78	上机抗酸染色液	1450	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 媒染液 3. 国产
	79	上机抗酸染色液（初染液）	501.6	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 脱色液 3. 国产
	80	上机抗酸染色液（复染液）	304	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 初染液、复染液、脱色液 3. 国产

	81	上机抗酸染色液（脱色液）	380	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 初染液 3. 国产
	82	上机革兰氏染色液	1450	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 初染液、复染液、媒染液、脱色液 3. 国产
	83	上机革兰氏染色液（初染液）	501.6	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 初染液 3. 国产
	84	上机革兰氏染色液（复染液）	340.1	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 复染液 3. 国产
	85	上机革兰氏染色液（媒染液）	349.6	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 媒染液 3. 国产
	86	上机革兰氏染色液（脱色液）	380	1. 用途：用于细菌标本的涂片染色 2. 脱色液 3. 国产
	87	上机抗酸染色液	1450	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 初染液、复染液、脱色液 3. 国产
	88	上机抗酸染色液（初染液）	501.6	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 初染液 3. 国产
	89	上机抗酸染色液（复染液）	304	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 复染液 3. 国产
	90	上机抗酸染色液（脱色液）	380	1. 用途：用于结核杆菌涂片染色 2. 脱色液 3. 国产
14	91	避孕套	0.28	产品由天然胶乳橡胶制造，呈薄膜鞘套状，顶部有贮精囊和无贮精囊两种，开口部有卷边。
15	92	定位膜	400	适配Klarity R609-VFCF一体化底座
16	93	流速传感器（成人/儿童）	550	1. 超过168小时超长程单导联检测，进液防护等级IPX7 2. 支持导联脱落智能检测 3. 事件记录功能：1患者主动标记；2）导联脱落、设备开关机、跌倒检测 4. 通过GPRS/EDGE移动网关发送数据帧 5. 通过USB接口回放连续监测心电数据
17	94	低温热塑板（医用高分子夹板）	790	一种用于制作支具的高分子板材
	95	抗菌绒面板	554.4	一种具有抗菌作用的面板，两面蓝色、灰色
	96	抗菌绒面板	554.4	一种具有抗菌作用的面板，460*610*3.2mm1%网眼、5%网眼、19网眼
	97	单面子母钉（镀镍）	148.5	一种用于固定支具连接的钉子
	98	子母钉垫片	71.28	一种用于子母钉钉子的垫片，直径3.5mm/4mm
	99	魔术贴扣带	71.28	一种用于固定支具的扣带，配合P板、K板、SP板使用
	100	弹性包边条（杏色）	148.5	一种用于避免支具边缘划伤使用者的保护条
	101	圆形内衬垫（带进口背胶）	158.4	一种用于减少外固定支具压力的内存垫子，带进口背胶，直径5cm
	102	圆形双面钩魔术贴	158.4	一种用于固定支具的魔术贴，直径3.8cm配合绒面板材使用
	103	钩面魔术贴（带进口背胶）	126.72	一种用于固定支具的魔术贴
	104	弹性魔术带	293.04	一种具有弹性的魔术贴带
	105	氨纶纱套	166.32	一种隔热保护纱套
	106	魔术贴毛面（不带背胶）	89.1	与魔术贴钩面配合使用固定支具与使用者身上的带子
	107	魔术贴钩面（带进口背胶）	174.24	与魔术贴毛面配合使用固定支具与使用者身上的带子
	108	肘关节活动铝型条	31.68	一种用于让肘关节支具拥有关节活动的铝型条
	109	弹性支具钢丝	194.04	钢丝直径0.7mm/0.8mm/0.9mm/1.0mm/1.2mm/1.4mm/1.6mm/1.8mm
	110	上肢肘关节绞锁链	194.04	一种让肘关节支具拥有关节活动的绞锁链
	111	活动铝型条	194.04	一种让支具具有关节活动能力的铝型条
	112	上肢滑轮铝型条	194.04	一种让上肢具有活动能力的滑轮铝型条
	113	鼻膜	71.28	66*42*45mm，60*40*36mm，50*33*28mm
	114	肩关节固定器	467.28	35-45cm/45-55cm
	115	屈肌腱动力支具	396	力度可调0.53-0.67kg，0.4-0.43kg，0.10-0.15kg
	116	伸肌腱动力支具	594	力度可调0.53-0.67kg，0.4-0.43kg，0.10-0.15kg
	117	分指固定支具	376.2	3.2mm1%网孔（左手小号/中号/大号，右手小号/中号/大号）
	118	医用高分子夹板	792	高分子聚酯材料
	119	耳固定支具	178.2	贴合耳部形状，可固定，高分子聚酯材料，长：17.5cm宽：15.5cm
	120	弹性压力衣面料	19404	高弹力纤维

	121	弹力线	233.64	150D 1磅
	122	棉线	39.6	100%绵
	123	进口衣车针	71.28	国产
	124	裁缝剪	336.6	国产
	125	划粉	11.88	国产
	126	拉链	25.74	国产，肉色
18	127	跟腱护踝	129	一种保护踝关节的软性保护器具，（S,M,L,XL）
	128	经典护膝	151	一种保护膝关节的器具，（s,m,l,xl,xxl）
	129	拇外翻矫正带	152	一种用于矫正拇外翻的带子
	130	通用网球护肘	158	一种用于保护肘关节的器具
	131	足踝矫形器	340	一种用于预防和矫正踝关节畸形的器具
	132	Nora热塑板	425	一种用于制作支具的热塑板材型号有（460*610*3.2mm）1%网眼5%网眼10%网眼等
	133	颈椎固定器	450	一种保护颈椎的固定器各型
	134	高密度轻分聚乙烯热塑板	510	1%网眼5%网眼10%网眼等
	135	低温板	735	一种用于制作支具的低温板材型号有（460*610*3.2mm）1%网眼5%网眼10%网眼等
	136	颈椎固定器	1200	一种保护颈椎的固定器各型
19	137	敷料	6.5	1. 产品组成：背衬及粘合剂组成。 2. 产品材质：聚氨酯背衬及丙烯酸酯医用粘胶。 3. 适应范围：用于导管和器械的固定，也可直接覆盖保护伤口。 4. 具有阻水性、阻菌性。 5. 生物性能：细胞毒性≤1级，致敏性≤1级，无皮肤刺激反应。 6. 灭菌方式：经伽马射线灭菌后无菌。
	138	胶带	25	1. 具有透气性、阻水性、阻菌性。 2. 灭菌方式：射线灭菌后无菌。
	139	透明胶布	2	1. 产品组成：背衬及粘合剂组成。 2. 产品材质：聚氨酯背衬及丙烯酸酯医用粘胶。 3. 适应范围：用于导管和器械的固定，也可直接覆盖保护伤口。 4. 具有阻水性、阻菌性。 5. 生物性能：细胞毒性≤1级，致敏性≤1级，无皮肤刺激反应。 6. 灭菌方式：经伽马射线灭菌后无菌。
	140	指示标签（高温）	185	本品用于压力蒸汽灭菌的包外化学监测,显示包裹是否已经灭菌过,1,斜形条纹应含特殊热敏材料,在一定温度,湿度和时间作用下,由米白色变为深褐色或者黑色 2,本品能起到固定封包作用,遇水染料应不易受损,并可书写,3. 灭菌后颜色不易褪去。
	141	指示剂（高温）	20	1. 适用于121摄氏度下排气和132摄氏度预真空式压力蒸汽灭菌锅，作为灭菌生物的化学监测 2. 易于使用,盖子颜色棕色,标识醒目 3. 自含式生物指示剂可降低污染的可能性,减少出现假阳性的情况,保证得到更为准确的结果
	142	指示卡（高温）	215	1. 适用范围：用于132℃-134℃预真空式压力蒸汽灭菌时，作为灭菌效果的化学监测； 2. 储存：室温和50%相对湿度，避光(包括太阳光，荧光灯以及紫外线消毒灯光)； 3. 可监测多个灭菌循环和多个灭菌关键参数； 4. 长条设计，20cm变色区域； 5. 产品具有FDA上市许可证最佳； 6. 提供灭菌前后变色对比识别卡；

	143	爬行卡（高温）	1.8	1. 适用范围：用于压力蒸汽灭菌锅内灭菌质量的化学监测，可用于121℃或者132℃-134℃压力蒸汽灭菌锅； 2. 储存：室温(20℃左右)和50%相对湿度，避光(包括太阳光，荧光灯以及紫外线消毒灯光) 3. 符合 ISO 11140-1标准要求的五类化学指示卡，并具有权威第三方机构检测证书； 4. 爬行式，防水设计； 5. 声明灭菌成功条件； 6. 产品具有专利证书或者FDA上市许可证最佳； 7. 提供灭菌前后变色对比识别卡；
	144	聚乙烯胶布	2	1) 背衬对钢板粘接力：1.2N/cm~8N/cm. 2) 背衬拉伸强度：应不小于10N/25mm。 3) 易撕性：不需剪裁，可以纵撕、横撕。 4) 背衬持粘性：载荷500g,将钢板悬挂于36℃-38℃烘箱内，30min，贴于不锈钢板上粘贴胶带的顶端下滑应不超过2.5mm； 3. 适用于临床输液时针体及输液导管固定、伤口敷料固定及其它医疗用品固定用。
	145	敷料	3.2	1. 产品组成：背衬及粘合剂组成。 2. 产品材质：聚氨酯背衬及丙烯酸酯医用粘胶。 3. 适应范围：适用于静脉导管，血管内导管和经皮装置，外科伤口的保护。 4. 具有透气性、阻水性、阻菌性。 5. 灭菌方式：射线灭菌后无菌。
20	146	一次性使用心电电极	0.36	1、产品由导电胶、极芯、极扣、背衬组成。产品供医疗机构监护设备采集人体表心电信号使用。2、需挂网产品
	147	微导丝（血管鞘）	790	适应症：外周介入各种手术都适用。 产品组成：由芯丝，包被和亲水涂层组成，配有扭控器。主要用于介入手术造影和外周血管系统内输送其他器械。导丝由可控金属轴芯制成，表面涂有一层亲水涂层湿水后激活利于导丝走行不损伤血管。导丝头端有直头，弯头，加硬设计能提供足够的支撑力。导丝工作长度为150-180cm。
	148	胸主动脉瘤支架系统	81389	用于胆道，脓肿，囊肿等疾病进行引流。 产品组成：由引流导管（导管，导管座和固定拉线），导管导入套管，套管针，皮肤固定器组成。 具有AQ亲水涂层，管腔：5-14F多种直径供临床选择，25cm-40cm的长度6-32个侧孔尿烷材质导管具有抗折功效，不易堵管；前端是猪尾设计能有效防止病人在走动中产品滑出体外而造成的二次伤害；独特的蝴蝶结设计加固了体外部分的稳定性，不易发生脱落。
	149	胸主动脉瘤支架系统（自膨式静脉支架）	61815	适应症：用于胆道系统的恶性肿瘤的姑息性治疗。 产品组成：由支架和放送系统组成配有注射器。支架材料为镍钛合金，径向支撑力强，远近端各有4个嵌入支架的黄金标记，利于支架在DAS下的显影，输送器的长度40cm,后撤式释放。直径有6-10mm。长度为4-10cm。
	150	血管缝合器系统	2362	导入器由导管鞘和扩张器组成。导管鞘由鞘管、止血阀和三通接头组成。鞘管涂覆聚乙烯吡咯烷酮的亲水涂层，带有铂铱合金标志带，主要由尼龙12、304不锈钢和聚四氟乙烯制成。止血阀由硅胶、高密度聚乙烯和乙缩醛组成制成。三通阀由尼龙6、聚碳酸酯和聚氯乙烯和聚氨酯组成制成。扩张器涂覆聚乙烯吡咯烷酮涂层，主要由含氯氧化铋的聚氨酯制成。用于导入球囊，闭合末端和非锥形末端导管或其它诊断和介入性器械
	151	聚乙烯醇泡沫栓塞微粒	1500	由芯丝和绕丝组成，产品表面覆有聚四氟乙烯涂层，支撑力强劲，用于血管介入诊断和治疗手术。
	152	微导管	3300	支架由镍钛合金制成，两端各有四个24K黄金标记。7F输送系统，0.035导丝兼容；支架直径14和16mm；支架长度有60、100和140mm；输送系统长度80mm、120cm;定位精准;较长的长度;强径向力;出色的柔韧性及抗折性;支架释放时定位精准;支架放置时没有支架缩短;支架放置后没有移位;唯一一款用于髂股静脉指征的静脉支架

153	腔静脉滤器	14600	由覆膜Z型支架和放松系统组成，覆膜支架包括分叉型主体，同侧/对侧髂动脉分支，主体延长器，髂动脉分支延长器，转换器和闭塞器。支架材质为304不锈钢。适用于腹主动脉瘤等腔内隔绝。支架直径为22-36mm，长度为82-149mm。
154	腔静脉滤器回收器械	5400	1. 可提供B超下，CT下，核磁下进行组织活检。 2. 可单手操作，快速准确。 3. 带外套管，活检针可经此套管多次取活检而避免其它并发症。
155	胆道支架	10800	由304不锈钢制成。针座由塑料（聚碳酸酯）制成，用于经皮穿刺进行实质性脏器或肿瘤的细胞学活检。穿刺针直径为18-20G，长度为9-15cm，有效活检槽长度为1-2cm。
156	血管支架	20000	由通芯针、导管、加硬套管、扩张器、CHECK-FLO导引器和导丝组成，不同型号中所包含的组件不同。用于经颈静脉肝内门静脉穿刺，进行门静脉的肝内分流手术，以降低门静脉压。
157	经颈静脉肝内穿刺器械	5400	鞘径6Fr，鞘长20cm，导丝直径0.018Inch，支撑管直径22g，穿刺针22g，长15cm。细针穿刺，减少对肝组织及血管等损伤；镍钛合金细导丝，头端带白金软头，鞘可同时通过0.038Inch, 0.018inch导丝
158	栓塞弹簧圈	1800	每瓶含1毫升微粒，微粒大小为90-180微米，推荐的最小导管内径为0.018英寸（0.46mm），适用于血管丰富的肿瘤及动静脉畸形的血管内栓塞
159	快速交换球囊扩张导管	6080	由包有聚酯材料编织物覆膜的Z-型支架和放送器组成。支架由近端开孔型主体，远端分叉型主体，同侧/对侧髂动脉分支组成。支架材质为304不锈钢；覆膜为聚酯纤维编织物，24K黄金。适用于腹主动脉瘤等腔内隔绝治疗，特别是一些复杂的需要订制支架的患者使用。支架主体直径为24-34mm。远端分叉型主体直径为16-24mm，长度76-109mm。同侧/对侧髂动脉分支直径为8-24mm，长度为54-122mm
160	球囊扩张导管	2926	适应症：用于经皮腔内血管成形术，外周动脉疾病或人工性动静脉透析瘘管的阻塞性病变。产品组成：为双腔导管，由球囊，导管和导管座组成；快速交换球囊在输送杆头端到输送杆中部55cm处有开口用于导丝的进出，方便术者的操作。
161	血管鞘	1370	扩张器表面均有亲水涂层。材质为含有硫酸钡的聚氯乙酸。适用于导管插入前等筋膜组织通道和血管等扩张。直径为14-26mm。
162	微导丝	1376	适应症：用于血管内异物的抓捕。 产品组成：由异物抓颌，钳杆，控制手柄和插管组成，材质为不锈钢。直径3F的输送器适用于各个部位的血管，钳式抓捕器更易于抓捕住异物，120cm-135cm的输送器长度足够人体各个部位的血管异物的抓捕。在介入手术时过滤器在回收时如遇贴壁造成的困难回收，可用此血管钳来辅助经回收，或者是异物掉落在血管内，均可以使用该器械进行回收取出。
163	微导丝（引流导管）	1530	长度45MM，最大展开直径为40MM；使用顺磁材料制造，具有良好的MRI兼容性，由钴COBalt，镍NICKel，铬CHROMium以及其它一些微量金属合成，有良好的耐久性，MRI相容性（顺磁材料）具有良好的生物相容性和强度；最大用在30毫米直径的血管腔中，最小直径没有限制
164	微导丝（亲水涂层导丝）	1376	适应症：用于回收腔静脉滤器和抓捕血管内异物 产品组成：由同轴回收鞘管系统（回收鞘管，回收导管和同轴扩张器），回收圈套系统（鞘管，回收圈套和Y接头），扩张器，穿刺针和导丝组成。回收器械外鞘为11F，可取各种腔静脉滤器或异物，前端鹅颈形状的设计对回收血管内的异物很有帮助，此外由于导丝或导管等不明原因引起的断裂掉落在血管内都可以用于抓捕。
165	导入器	2740	由球囊、导管和导管座组成。用于大血管的临时性闭塞或扩张人造血管。
166	胆道引流导管	1530	适应症：适用于血管内治疗药液的可控制灌注。 产品组成：由5F多侧孔尼龙导管，导管端孔封堵导丝，Y型接头，双向检控阀和1ml鲁尔锁定接头注射器组成。 溶栓导管工作长度为7-20cm，配备有封堵导丝，封堵导丝能精准的控制药液针对血栓进行作用，导管长度为90-135cm。
167	经皮导入器	1530	适应症：用于经皮腔内血管成形术，外周动脉疾病或人工性动静脉透析瘘管的阻塞性病变。 产品组成：为双腔导管，由球囊，导管和导管座组成。管腔：4-7F，导管长度：80-135cm，球囊的直径3-12mm，球囊的长度：4-20cm，其管腔小通过性更强
168	支持导管	5190	由铂金丝和人造纤维（尼龙66）制成。常被用于消化道出血的栓塞，可使用0.018-0.038英寸（0.46mm）导丝的导管放置，长度为0.5-20cm，直径最大为2-20mm，可用直型，单弯和多弯形状，在MR设备不超过3.0T的情况下，可通过MR扫描，具有不透射线性。

169	超滑微导丝	2450	适应症：适用于外周介入各种手术 产品组成：微导管组成为由微导管，2个1毫升注射器，带3通的连接管和Y接头组成。微导管头端带有显影标记，整体管身带有亲水涂层，整体杆身为5种不同硬度利于各种复杂手术中的操作。管腔为2.5F/2.8F，导管长度135-150cm
170	导引导丝	1020	由芯丝、绕丝和涂层组成。配有导丝扭控器，金属套管和插入器。芯丝为镍钛合金，绕丝为304不锈钢和钽镍金属丝。导丝直径为0.014寸，长度为135-300cm。头端带有重力刻度。
171	骨活检注射针	2400	用于在诊断和介入手术中，便于器械置入。导丝直径0.035/.89 inch/mm, 导丝长度150/260cm, 头端形状为3厘米软弯头。
172	腹主动脉瘤辅助支架系统（自膨式静脉支架）	85714	血管鞘由扩张器、鞘管、鞘管座、止血阀、接头组成，套装由血管鞘、扩张器、导丝组成。用于经皮穿刺介入血管系统，导入球囊导管、电极或导管，进行介入诊断或治疗手术。穿刺针直径为21G，能有效的预防穿刺点的并发症，配有1根0.018导丝，鞘管直径为4-6F。
173	腹主动脉瘤支架系统	70794	防脱位的固定环设计，确保固定稳固牢靠；尿烷材料抗扭结能力强，保证导管通畅；AQ亲水镀膜：摩擦系数极低，导管更易插入；不透射线标记环在透视下清晰可见，有助于导管精确放置；相配的经皮穿刺套装，容易导入。导管长度为25cm，有6个侧孔，能有效的将胆汁引流出体外。引流导管直径为5-16F。
174	开孔型腹主动脉瘤血管内支架系统	150000	由聚酯编织物覆膜的Z-型支架，支架延长器，放松器系统组成。覆膜支架由304不锈钢，聚对苯二甲酸乙二醇酯，24K黄金制成。放松器系统具有亲水涂层。支架直径为32-42mm，长度为127-207mm。支架能有效的隔绝胸主动脉病变血管。支架整体直径为渐变直径。
175	血管内抓捕器	7000	支架由镍钛合金制成，两端各有四个24K黄金标记。7F输送系统，0.035导丝兼容；支架直径14和16mm；支架长度有60、100和140mm；输送系统长度80mm、120cm；定位精准；较长的长度；强径向力；出色的柔韧性及抗折性；支架释放时定位精准；支架放置时没有支架缩短；支架放置后没有移位；唯一一款用于髂股静脉指征的静脉支架
176	导丝	648	适应症：用于穿刺血管及导入导管球囊导管或支架，进行介入诊断或治疗手术。 产品组成：由扩张器，鞘管（鞘管为金属编网，抗折性强），鞘管座，止血阀，接头组成，套装由血管鞘，穿刺针，导丝和注射器组成。血管鞘管腔直径为5-9F，长度：55-90cm，可冷塑形，根据需求可改变鞘的头端。
177	球囊导管	2865	本品为镍钛合金制造的自膨式支架，具有较强径向力和高度柔韧性的结构。预装在6.0 Fr (2.0mm) 导入导管内。用于髂动脉、股浅动脉、腘动脉（膝上），治疗以下疾病：动脉粥样硬化性狭窄、已接受再通手术的完全梗阻。
178	球囊导管(多侧孔灌注导管)	2700	带亲水涂层的支持导管是一种抗扭结编织导管，具有4个间隔5cm远的不透射线标记，起始于导管远端尖部；用于小血管或超选择性诊断和介入操作，可用于外周血管。
179	导丝辅助血管造影导管	1800	由导管，Y接头和单通组成。导管材质为尼龙12，导管前端有一个18K黄金不透射线标记和六个侧孔。适用于血管内手术时造影使用。
180	扩张器	3500	扩张器表面均有亲水涂层。材质为含有硫酸钡的聚氯乙烯。适用于导管插入前等筋膜组织通道和血管等扩张。
181	髂动脉封堵器(血管内回收钳)	5950	适应症：用于血管内异物的抓捕。 产品组成：由异物抓颌，钳杆，控制手柄和插管组成，材质为不锈钢。直径3F的输送器适用于各个部位的血管，钳式抓捕器更易于抓捕住异物，120cm-135cm的输送器长度足够人体各个部位的血管异物的抓捕。在介入手术时过滤器在回收时如遇贴壁造成的困难回收，可用此血管钳来辅助经回收。

182	血管造影导管	1267	由导管管身，导管头端和导管座组成。导管管身由不透射线尼龙6制成，带有304不锈钢加强网。导管头端由不透射线尼龙6制成。用于腹主动脉瘤血管内支架植入手术时使用。
183	活检针	860	1. 可提供B超下，CT下，核磁下进行组织活检。 2. 可单手操作，快速准确。 3. 带外套管，活检针可经此套管多次取活检而避免其它并发症。