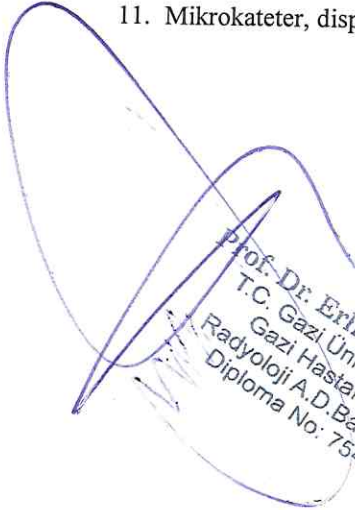


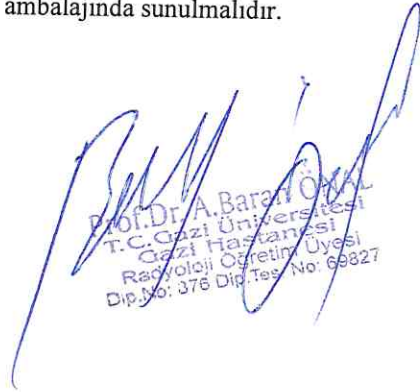
KATETER, MİKRO, PERİFERİK, ÖRGÜLÜ (MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE)
Sut Kodu: GR1026

Sipariş Kodu: S-013077

MİKROKATETER, PERİFERİK, MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE
ŞARTNAMESİ

1. Mikro kateter, azami 0.018" Kılavuz tel ile kullanıma uygun olmalıdır. Kit içinde mikrokateter, 018" klavuz tel, tork cihazı ve klavuz tel introducer'ı bulunmalıdır.
2. Mikrokateterin kullanım uzunluğu 105, 115 veya 135cm olmalıdır.
3. Mikrokateter, 3.0F proximal dış kateter çapına (O.D) ve 2.8F distal dış kateter çapına (O.D) sahip olmalıdır.
4. Mikrokateter proksimalden distale değişmez 0.027" iç kateter çapına (I.D) sahip olmalıdır.
5. Mikrokateter braided olmalıdır (Fiber ve platinum örgülü Vortec Plus dizaynı).
6. Mikrokateterin floppy uç uzunluğu 10 veya 20cm olmalıdır.
7. Mikrokateterin iç lumeni Kılavuz tellerin içinden geçişini ve akışkanlığı kolaylaştıran PTFE-teflon kaplama olmalıdır.
8. Mikrokateterin Hub'ı şeffaf olmalı ve içinden gönderilen malzemelerin durumunu kolaylıkla kontrol edebilme imkanı vermelidir.
9. Mikrokateter, 800psi maksimum dinamik basınca dayanıklı olmalıdır.
10. Mikrokateter, damarların içinde daha rahat hareket edebilsin diye kayganlığı artırıcı özel Hydropass Hidrofilik malzeme ile kaplı olmalıdır.
11. Mikrokateter, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.


Prof. Dr. Erhan TILGİT
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji A.D. Başkanı
Diploma No: 7548



Prof. Dr. A. Baran ÖZAL
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji Öğretim Üyesi
Dip. No: 376 Dip. Tes. No: 69827

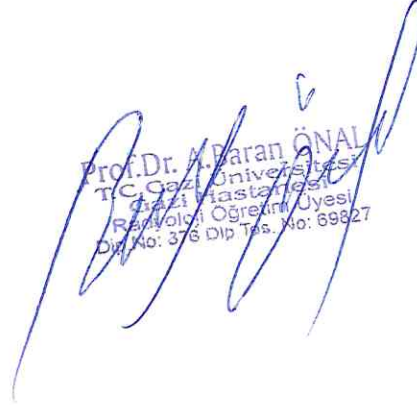
Set, İntroduser, Teknik Şartnamesi

Sut Kodu: GR1059

Sipariş Kodu: S-013107

- 1) Introducer sheath 6-7F ebadında olmalıdır.
- 2) Introducer Set içerisindeki sheath'in uzunluğu 11cm olmalı ve dilatör uzunluğu sheath'ten fazla olmalıdır.
- 3) Introducer Set, damar travmasına yol açmaması açısından sheath'ten dilatöre düz geçişli olmalıdır.
- 4) Introducer Sheath'in Cross-cut dizaynını bulunduran hemostaz valfi mükemmel kateter kullanımı sağlarken, içerisinde kılavuz tel bulunduğu durumda da kan sızıntısını ortadan kaldırmalıdır.
- 5) Introducer sheath, içerisinde 6-7F uyumlu malzemelerin geçişinde pürüzsüz iletim sağlamalıdır.
- 6) Herbir set, 1 adet hemostasis valfli sheath, sheath'e bağlı 2'li musluklu yan uzatma, damar dilatörü ve spring mini guidewire içermelidir.
- 7) Sheath içerisindeki dilatörün, dilatör kilidi bulunmalı, kilid sayesinde yerleştirme sırasında dilatörün geriye kaçması önlenmelidir.
- 8) Kanül ucu yerleştirme işlemi sırasında dokuyu travmatize etmeyecek şekilde yumuşatılmış ve yuvarlatılmış olmalıdır.
- 9) Introducer sheath yerleştirme aşamasında deforme olmamalıdır.
- 10) Kanül iç ve dış yüzeyi vasküler giriş/çıkış işlemlerinde kateterin rahat hareketi için özel kayganlaştırıcı bir madde ile kaplanmış olmalıdır.
- 11) Introducer içinden 0.035-0.038 Guide wire geçmelidir.
- 12) Malzemeler teker teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paket üzerinde uluslararası standartlara uygun ölçüleri, kod numarası, lot numarası, son kullanma tarihi ve sterilizasyon tarihi belirtilmelidir.
- 13) Teslim edilen herbir malzeme teslimat tarihi itibarı ile enaz bir yıl miadlı olmalıdır.
- 14) Firma kullanım süresi bitiminden iki ay önce başvurulduğunda ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.


Prof. Dr. Erhan TILGI
Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji A.D. Başkanı
Diploma No: 7548


Prof. Dr. A. Paran ÖNAL
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji Öğretim Üyesi
Dip. No: 376 Dip. No: 69827

Konnektör (drenaj tüpleri için) Teknik Şartnamesi

Sut Kodu: YOK

Sipariş Kodu: YOK

- 1)Konnektör drenaj kateterleri ile çam uçlu drenaj torbaları arasındaki rahat kullanımlı ve sızdırmaz bağlantıyı sağlamak için dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2) Malzeme uzun süreli (en az 6 ay) kullanımda deforme olmamalıdır.
- 3) Konnektörün bir ucu erkek ve bir ucu dişi olmalıdır. Erkek uçta luer lock bağlantısı olmalıdır. Dişi uç çam uçlu adaptöre uyumlu olmalıdır.
- 4) Maksimum 20+/-5 cm uzunlukta olmalıdır.
- 5) Malzemeler steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
- 6) Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az bir yıl miadlı olmalıdır.
- 7) Son kullanma tarihinden 2 ay önce başvurulduğu takdirde firma miadı dolacak olan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

Prof. Dr. Erhan TILGİT
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji A.D. Başkanı
Diploma No: 7548

Prof. Dr. A. Baran ÖNAL
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Radyoloji Öğretim Üyesi
Dip. No: 876 Dış. Tes. No: 69827