

PORT, BASINCA DAYANIKLI, ERİŞKİN

Sut Kodu: GR1272

Sipariş Kodu: S-013423

PORT, BASINCA DAYANIKLI, ERİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Kateter sistemi intra venöz infüzyonda kullanılmak üzere imal edilmiş, 1 adet venöz kateter ve buna bağlı silikon septumlu Titanyum üzeri Polyoxymethylene (POM) ya da polisülfan, kaplı rezervuar sisteminden oluşmalıdır.
 - 2) Sistemin kateteri, herhangi bir komplikasyona neden olmadan vücutta uzun süre kalabilecek radyopak, silikondan veya poliüretandan mamül olmalı ve üzerinde kolay yerleştirilmesini sağlayan cm. markerları bulunmalıdır.
 - 3) Port kateter sistemi için kılıf introducerin ölçüsü ise en az 8 Fr Olmalıdır.
 - 4) Port kateter sisteminin kateter kalınlığı 7.0 – 9.0 Fr (iç çap en az 1.2 mm, dış çap en az 2.4 mm.) olmalıdır.
 - 5) Kateter rezervuarı isteğe göre yüksek profilli ya da düşük profilli olarak seçilebilmelidir. Septum çapı en az 10mm. ölçüsünde olup; sistemi kateteri en az 50 cm. uzunluğunda olmalıdır.
 - 6) Rezervuar ile kateter bağlantısı, sızdırmayacak ve kolaylıkla konnekte edilebilecek safety ring halka şeklinde olmalıdır. Bu halka rezervuarın sisteme bağlanacak çıkıntısına iyice sıkıştırılacak yapıda ve çekildiğinde gelmeyecek şekilde emniyetli olmalıdır.
 - 7) Rezervuar tabanı düz olmalı, ve dokuya zarar vermemeli, rezervuar tabanında en az 3 adet sütür deliği bulunmalıdır.
 - 8) Rezervuar ile kateter rahat bir implantasyon ve uygulama tekniği ile kateterin hastanın boyuna göre ayarlanabilmesi için birbiri ile bağlantılı olmamalı, ayrı ayrı olmalıdır.
 - 9) Sistem, perkütan uygulamalar için Subclavian takma seti ile birlikte yer almalıdır.
 - 10) Set içeriği şu şekilde olmalıdır:
1 Titanium/POM veya polisülfan Port rezervuar, 1 silikon veya poliüretan marker'lı kateter, 2 XRO safety rings, 1 straight Huber needle, 1 kateter introducer, 1 J kılavuz telli (0.035 inch 50cm.) sheath introducer, 1 puncture needle (18 G 70 mm.) ve 1 tuneller (2.5 mm. ve 24 cm. olmalıdır) bulunmalıdır.
 - 11) Rezervuar kısmının ponksiyon yapılan kısmı (septum), min. 2000 kez ponksiyon yapılmasına olanak tanıyacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
 - 12) Kateter sistemi içindeki bütün malzemeler tek bir steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
 - 13) Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miadlı olmalıdır.
- Firma kullanım süresi bitiminden iki ay önce başvurulduğunda ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

Prof. Dr. Mehmet TILGİT
T.C. Gaziantep Üniversitesi
Gaziantep Hastanesi
Radyasyon Fizik. B. Başkanı
E-posta No: 7548

Doç. Dr. Mehmet KILIÇ
T.C. Gaziantep Üniversitesi
Gaziantep Hastanesi
Radyoloji
Dip.No: 12801 Dip. Tes.No: 103081