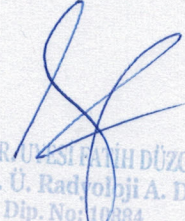


## MİKRO GUIDE WIRE

1. Kılavuz tel serebral girişimlerde kullanıma uygun olmalıdır .(Mikro guide wire)
2. Kılavuz telin flexible shaftı sayesinde tortuous anatomi de kullanıma olanak sağlamalıdır.
3. Kılavuz telin dış çapı 0.014 inch şeklinde olmalıdır.
4. Kılavuz telin merkezindeki coilin materyali Gold plated tungsten olmalıdır.
5. Kılavuz telin distal taper uzunluğu 36cm olmalıdır.
6. Kılavuz telin shaft materyali paslanmaz çelikten olmalıdır.
7. Kılavuz telin kullanılabilir uzunluk seçenekleri 145-165-180cm olmalıdır.
8. Kılavuz telin hidrofilik özellikte olmalıdır.
9. Kılavuz telin distal ucu şekli düz veya açılı olmalıdır. Düz olana istenildiği zaman şekil verilebilmelidir.
10. CE onaylarına sahip olmalıdır.
11. 11.Kılavuz tel tekli steril ambalajında ve en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
12. Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.
13. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az iki yıl miadlı olmalıdır.
14. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur

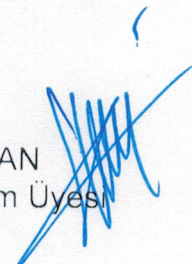
  
Dr. Öğr. Üyesi FAH DÜZGÜN  
C. B. Ü. Radyoloji A. D.  
Dip. No: 10884  
Uzm. Tescil No: 119584



## Mikro Kateter Teknik şartnamesi

1. Mikrokateter hertürlü embolizasyon işlemine uyumlu olmalıdır.
2. Mikrokateter 1.8F, 2.2F ve 2.7F olarak 3 ayrı distal kalınlık seçeneği sunmalıdır.
3. 1.8F maksimum 0,016" , 2.2F maksimum 0,018" , 2.7F maksimum 0.25" guidewire uyumlu olmalıdır.
4. 1.8F maksimum 0,038" iç çaplı kılavuz kateter, 2.2F ve 2.7F ise maksimum 0,041" iç çaplı kılavuz kateter ile uyumlu olmalıdır.
5. Mikrokateterin en az 60cm bölümü hidrofilik kaplı olmalıdır.
6. Mikrokateterler braided yapıda olmalıdır.
7. Mikrokateter ilerleme ve itilebilirlik olarak yüksek performanslı olmalıdır.
8. Mikrokateter onyx uyumlu olmalıdır.
9. Mikrokateter yüksek akıma uygun olmalıdır. (2.7F 600psi)
10. Mikrokateter yüksek radyoopasiteye sahip olmalıdır.
11. Mikrokateterlerin Düz, Cobra ve 45 derece açılı olarak uç seçenekleri bulunmalıdır.
12. Mikrokateterin 70, 105, 110, 125, 130, 135, 150cm olarak 7 uzunluk seçeneği olmalıdır.
13. Mikrokateter ile birlikte , mikrokateter ile uyumlu distalde en az 20 cm' si yumuşak hidrofilik mikroguide verilecektir.
14. Mikrokateterin steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
15. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.
16. Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.

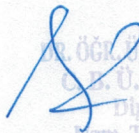
Prof. Dr. Serdar TARHAN  
Radyodiagnostik AD. Öğretim Üyesi





## DIAGNOSTİK KATETERLER

1. Diagnostik Kateterler, Flush ve Selektif olmak üzere 2 tipte olmalıdır.
2. Tüm Flush kateterlerin 4 ve 5F alternatifleri sunulmalıdır.
3. Tüm Selektif kateterler paslanmaz çelik bir örgü yapısına sahip olmalı, bu sayede 1'e 1 tork özelliği sağlamalıdır.
4. Flush kateterler, Straight, Pigtail, Contralateral ve Tennis Raketi uç şekillerine sahip olmalıdır.
5. Selektif kateterler; Wein, H1, H3, Mani, St, H1H, H3H, JB1, JB2, JB3, CK, Sim1, Sim2, Sim3, Sim4, HN1, HN2, HN3, HN4, HN5, Barn, Bern, Gen, C1, C2, C3, Mik, Van, Shk 0.8, Shk 1.0, RC1, RC2, Chgb, Chgc, Chg2.5, Train, Hk 1.0, Contra2, RDC ve Duck uç şekillerine sahip olmalıdır.
6. Diagnostik kateterler 5'li kutularda sunulmalıdır.
7. Diagnostik kateterler, .035 ve .038 inç çaplarında sunulmalıdır.
8. Diagnostik kateterler, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
9. Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.
10. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
11. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

  
Dr. ÖGÜR ÖZESİ FATİH DÜZGÜN  
C. B. Ü. Radyoloji A. D.  
Dip. No: 10884  
Çzm. Tescil No: 119584

## Kilitli Eksternal-İnternal Bilier Drenaj Kateteri Şartnamesi


### **Sut kodu : GR1222**

- Eksternal-internal bilier drenajı sağlamak için distal ucunda ve orta kesiminde drenaj delikleri bulunmalıdır
- Metal stiffeneri bulunmalıdır.
- Yüksek radyoopaziteye sahip olmalıdır.
- Kateter materyali yumuşak polyürethanedan yapılmış olmalı , bükülmeye, kırılmaya karşı direnç özelliği taşımalıdır (Girişim sırasında ve sonrasında katlama, kıvrılma ve ezilme benzeri durumlarda aynen eski halini alabilmeli ve üzerinde hiçbir zedelenme izi kalmamalıdır. Girişim sırasında uygulanan çekme, itme ve burkma hareketlerinde kırılmaya ve bir noktada toplanmaya dayanıklı olmalıdır. Drenaj kateterleri uzun süre (aylarca) deforme olmadan ve şekil değiştirmeden uygulandığı yerde efektif drenaj sağlanarak kalabilmelidir).
- Kateter iç lümeni ve drenaj delikleri geniş olmalıdır, pigtail ucunda 4 gövde üzerinde enaz 6 adet geniş delik bulunmalıdır. (Büyük ve iç yüzeyden delikli kateterler tercih sebebi olacaktır)
- Kateter materyali hidrofilik özellik göstermelidir.
- 0.038inch kılavuz tele uygun olmalıdır.
- Kateter uzunluğu 35-50 cm civarında olmalıdır.
- Kateterin distal ucu pigtail görünümde olmalı ve kateterin pigtail ucunun hastadan çıkmasını önleyici bir kilitlenme mekanizması olmalıdır.
- Kateterin 8-12 F arası kalınlıkta değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
- Bölümün talebine göre alınacak kateterlerin çapları belirlenecektir.
- Steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
- Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miadlı olmalıdır.



## BİLİYER DRENAJ SETİ TEKNİK ÖZELLİKLER

1. Biliyer drenaj girişim seti, biliyer sisteme atravmatik biçimde girişim yapılarak drenaj kateterinin kolayca yerleştirilmesine olanak sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Setin içerisinde aynı steril ambalajda 20-22 Gauge Chiba iğnesi, bu iğnenin içerisinde geçebilen 0.018 inch çapında, ekstra sert özellikte, en az 80cm uzunluğunda kılavuz tel ve bu telin üzerinden çalışabilen 6F dilator/sheath bulunmalıdır.
3. Diagnostik iğnenin iç stylet'i olmalıdır.
4. Dilatör 0.018 inch kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
5. Sheath içerisinde 0,038 inch kılavuz tel ilerletilebilmelidir.
6. Sheath ucunda radyopak marker bulunmalıdır.
7. Setin içerisindeki malzemeler yüksek radyoaktifiteye sahip olmalıdır.
8. Katılımcı firmalar, ürüne yönelik uygunluk değerlendirmesi yapılacağından ürün numunelerini ihale saatinden önce teslim etmelidir.
9. Teklif edilen ürün, steril ve orjinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde imalatçının adı veya ticarî adı ve adresi, son kullanma tarihi, üretim parti (LOT) numarası, ürünün kullanım sayısını (tek kullanımlık, çok kullanımlık) belirtir ifade bulunmalı, varsa özel depolama şartları, ikazlar ve/veya alınacak önlemler yazılı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden baslamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından onaylı olmalıdır.
14. Onaylı ürün (barkod) numaraları, ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak TITUBB da kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
16. Getirilen malzemenin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir LOT numarası olması zorunludur.

  
Prof. Dr. Serdar TARHAN  
Radyodiagnostik Anabilim Dalı Öğretim Üyesi



## AMPLATZ GUIDE WIRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ulaşılması güç vücut lezyonlarına kateter ilerletilmesini kolaylaştıracak yapıda, güçlü ve yüksek sertlikte “Amplatz” tipinde guide wire olmalıdır.
2. Guide wire ucu düz tip ya da 3mm J tip arasından seçilebilmeli, her iki durumda da uçta yer alan 3,5 cm kısım güvenlik açısından yumuşak yapıda bulunmalıdır.
3. Guide wire uzunluğu 150cm olmalıdır.
4. Guide wire üzeri bütünüyle, sürtünmeyi azaltacak PTFE malzemesi ile kaplı olmalıdır.
5. Guide wire, paketi içerisinde ayrı bir kılıfta yer almalı, ucundaki bir düzeltici sayesinde kateter yerleştirme ve sabitleme kolaylığı sağlamalıdır.
6. Steril poşette bulunmalı ve son kullanma tarihi üzerinde yer almalıdır.
7. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

Doç.Dr.Serdar TARHAN  
Radyodiagnostik ABD



## DRENAJ KATETERİ

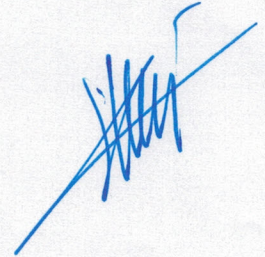
1. Drenaj kateteri, abse ve sıvıların drenajı amaçlı kullanılmaya uygun olmalıdır.
2. Drenaj Kateteri, glidex kaplı Hidrofilik yüzeye sahip olmalıdır.
3. Drenaj kateterinin dış çapı 6F, 8F, 10F, 12F ve 14F çalışma uzunluğu 25 cm olmalıdır.
4. Drenaj Kateteri, locking loop (kilitlenen halka) pigtail tasarıma sahip olmalı, kateterin distal tipine halka şekli verildikten sonra, proximal ucuna bağlı iplik yardımıyla kilit mekanizması elle pratik olarak kilitlenerek pigtail halka şeklini drenaj süresince sabitlenmesi mümkün kılınmalıdır.
5. Drenaj Kateterleri, 1 adet ucu echogenic (Ultrason'a yardımcı) malzemeden yapılmış metal Stiffening (sertleştirici) canula, 1 adet trocar stylet ve 1 adet de esnek Stiffening canula ile birlikte sunulmalıdır.
6. Drenaj Kateteri'nin pigtail kısmında 5 adet delik bulunmalıdır.
7. Drenaj kateteri, bükülme, kıvrılma, dönme veya sıkıştırılma sonrasında kırılmadan yeniden orjinal şeklini alarak, uzun süreli drenaj yapabilecek yetenekte olmalıdır.
8. Drenaj kateterinin materyali, percutan ilerletme sırasında buruşmaya karşı çok dirençli olmalıdır.
9. Drenaj kateterinin uç kısmı gittikçe incelen tasarımda olmalı; bu sayede girişi kolaylaştırmalıdır.
10. Drenaj kateterinin yüzeyi Glidex hydrophilic kaplanmış olmalıdır.
11. Drenaj kateterinin delikleri büyük olmalı ve drenajı hızlandırmalıdır.
12. Drenaj kateterinin yumuşak, normal ve sert olmak üzere üç sertlik derecesi olmalıdır. (6F-8F-10F sert ve 10F-12F-14F yumuşak opsiyonları bulunmaktadır)
13. Drenaj kateteri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
14. Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.
15. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

DR. ÖGR. ÜYESİ FATİH DÜZGÜN  
C. B. Ü. Radyoloji A. D.  
Dip. No: 10884  
Özm. Tescil No: 119584



## Koaksiyel İğne Teknik Şartnamesi


- 1- Koaksiyel iğne sistemi metal bir kanül ve trokar içermelidir.
- 2- Üzerinde derinlik belirteçleri bulunmalıdır.
- 3- Kalınlık seçenekleri 13 g, 15g, 17g, 19g olmalıdır.
- 4- 10 cm'lik iğneler için 7,8cm, 16cm iğneler için 13,8cm, 20cm iğneler için 17,8cm uzunluğunda seçenekleri olmalıdır.
- 5- Tam otomatik biyopsi iğnelerine uygun olmalıdır.
- 6- Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az iki yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
- 7- Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve karkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.
- 8- Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.





## BİOPSİ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

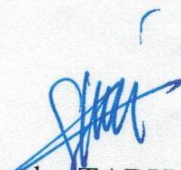
- 1) Tru-cut tekniği ile biopsi almaya uygun dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2) Biopsi iğnesi içinde uygun kalınlıkta bir stile bulunmalıdır.
- 3) Alınacak biopsi materyalinin içerisine hapsedileceği 17mm'lik bir "rnek entideği" bulunmalıdır.
- 4) Biopsi iğnesi üzerinde kolayca anlaşılabilecek derinlik işaretleri bulunmalıdır.
- 5) Biopsi iğnesi ucu ultrason altında görülmesini sağlayacak şekilde ekojenik yapıda olmalıdır.
- 6) Biopsi iğnesi Anabilim Dalımızda bulunan Biopsi tabancasına uyumlu olmalı veya iğnelerle birlikte bir biopsi tabancası verilmelidir.
- 7) İğnenin tabancaya girecek kısmında, gerektiğinde tabancaya takılmadan da girişimi sağlayacak bir plastik ve çıkarılabilir sabitleyici bulunmalıdır.
- 8) Biopsi iğnesi 16 ve 18 Gauge kalınlığında, 20cm uzunluğunda olmalıdır.
- 9) İğneler steril olmalı ve CE belgesi bulunmalıdır.
- 10) rn "rn Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.
- 11) Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
- 12) Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.





## LUNDERQUIST GUIDE WIRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ulaşılması güç vücut lezyonlarına kateter ilerletilmesini kolaylaştıracak yapıda, güçlü ve yüksek sertlikte "Lunderquist" tipinde guide wire olmalıdır.
2. Kılavuz tel 0.035 inch kalınlığında olmalıdır
3. Guide wire ucu düz tip ya da 3mm J tip arasından seçilebilmeli, her iki durumda da uçta yer alan 7,5 cm kısım güvenlik açısından yumuşak yapıda bulunmalıdır.
4. Doku içerisinde kolayca deforme olmamalıdır
5. Guide wire uzunluğu 80 – 85 cm olmalıdır.
6. Guide wire bütünüyle paslanmaz çelikten mamul olmalıdır.
7. Guide wire, paketi içerisinde ayrı bir kılıfta yer almalı, ucundaki bir düzeltici sayesinde kateter yerleştirme ve sabitleme kolaylığı sağlamalıdır.
8. Steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen herbir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az iki yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

  
Prof. Dr. Serdar TARHAN  
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi.



## Intraducer Set Teknik Şartnamesi

1. Herbir set, 1 adet hemostaz valfli ve stopcock sideflush port'lu intraducer sheath, damar dilatörü ve mini J tip klavuz tel içermelidir.
2. Introducer Set, damar travmasına yol açmaması açısından sheath'ten dilatöre düz geçişli olmalıdır.
3. Introducer Sheath'in hemostaz valfli kateter kullanımı sağlarken, kan sızıntısını da ortadan kaldıracak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
4. Hemostaz valf, kateter manevralarına kolayca izin verirken hava reflüsünü engellemelidir.
5. Sheath içerisindeki dilatörün, dilatör kilidi bulunmalı, kilid sayesinde yerleştirme sırasında dilatörün geriye kaçması önlenmelidir.
6. Kanül ucu yerleştirme işlemi sırasında dokuyu travmatize etmeyecek şekilde yumuşatılmış ve yuvarlatılmış olmalıdır.
7. Intraducer set içerisindeki sheath'in uzunluğu 10-12 +/- 2 cm arasında olmalı ve dilatör uzunluğu sheath'den daha fazla olmalıdır.
8. Kanül iç ve dış yüzeyi vasküler giriş/çıkış işlemlerinde kateterin rahat hareketi için özel kayganlaştırıcı bir madde ile kaplanmış olmalıdır.
9. Intraducer içinden 0.038" Guide wire geçmelidir.
10. Intraducer setlerin 5-8 F kalınlıkta değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
11. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçüdeki intraducer setleri istenilen ölçüdeki intraducer setlerle değiştirmeyi kabul edecektir.
12. Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.
13. Intraducer Set'ler teker teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paket üzerinde uluslararası standartlara uygun ölçüleri, son kullanma tarihi ve sterilizasyon tarihi belirtilmelidir. Teslim edilen herbir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az iki yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

Prof. Dr.Serdar TARHAN  
Radyodiagnostik Anabilim Dalı



## PARASENTEZ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set 4F ve 5F kateter ve buna uygun iğneden oluşmalıdır. 7 -20 cm arasında değişik uzunluk seçenekleri olmalıdır.
2. Kateterin dış kısmında içerideki havanın çıkmasını sağlayacak ancak sıvı kaçışına engel olacak şekilde bir tıpa bulunmalıdır.
3. Kateter uca doğru incelen tip yapıda olmalıdır.
4. iğne ucu ekojenik olmalıdır.
5. Kateter distal kısmında en az dört delik olmalıdır.
6. Steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
7. Malzemenin Ürün Takip Sistemi (ÜTS) kodu kaydı olmalıdır.
8. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.

Prof. Dr. Serdar TARHAN  
C.B.İ. Radyoloji A.D.  
Diyadin No : E0887  
Uçak No : 36932  
Uçak No : 35271