

INRAAORTIC BALON KATATER (LINEAR) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Balon kateterleri bütün Intra Aortik Balon Pompalarında kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Kateteri sağlayan firma, hastanedeki Intra-aortik balon pompasıyla bağlantıyı mümkün kılan adaptörü her kateter ile birlikte vermelidir.
3. Intra-Aortik Balon Kateteri co-lumen shaft tasarımına sahip olmalıdır.
4. Intra-Aortik Balon materyali Durathane olmalıdır.
5. Intra-Aortik Balon Kateteri esnek olmalıdır ve vaskülatüre yerleştirilmesi kolay olmalıdır. Yerleştirilirken 60 LBS'den daha fazla güç gerektirmemelidir.
6. Intra-Aortik Balon Kateteri 0.025 inç guidewire üzerinden yerleştirilebilmelidir.
7. Intra-Aortik Balon Kateterinin yerleştirilebilir uzunluğu en az 723mm olmalıdır.
8. Sarılı balon çapı ve katater shaft çapı 7,5 Fr. Olmalıdır. Balon ve shaft çapları arasında farklılık olmamalıdır. Kateter shaftı ve balon arasında geçiş inişli olmamalıdır.
9. Kateter gövdesi ile balonun sarılı hali arasında düzgün bir geçiş olmalıdır.
10. 7,5 Fr. Intra-Aortik Balon Kataterinden istenildiğinde 40, 34 ve 25cc hacimlerinde temin edilebilmelidir.
11. Kateter ve yerleştirme kiti lateks içermemelidir.
12. Ürünle beraber bir (1) adet yerleştirme kiti verilmelidir. Yerleştirme kiti aşağıda listelenen içeriğe sahip olmalıdır:
 - Bir adet 7.5 Fr 6" (15cm) Reinforced Sheath Introducer (hemostas valve ile birlikte),
 - Bir adet 18 gauge Anjiyografik İğne,
 - Bir adet Introducer Dilator,
 - Bir adet Vessel Dilator,
 - Bir adet 0.025" X 145cm 3mm J PTFE Stainless Steel Guidewire,
 - Bir adet 3 yollu musluk,
 - Bir adet Male Luer Lock Cap,
 - İki adet 4ft (122cm) basınç hattı bağlantısı
 - Bir adet 6ft Kateter Uzatma Hattı
13. Kateter sheatless kullanıma uygun olmalıdır. İstenildiğinde kateter sheat ile yerleştirilebilmelidir.
14. Balon hastaya takılmadan önce ya da sonra pre-load işlemine ihtiyaç duyulmamalıdır.
15. Bütün balon ve kateter materyali FDA ve ISO biyoyumluluğunu karşılamalıdır.
16. Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
17. Ürün teslim tarihinden itibaren sterilizasyon tarihi en az 30 ay olmalıdır.
18. Son kullanım tarihi yaklaşan ürünler uzun miyadlı ürünlerle değiştirilmelidir.
19. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
20. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB veya ÜTS Lot numarası ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

PROF.DR.ÖMER TETİK

Kalp Damar Cerrahisi ABD Başkanı

