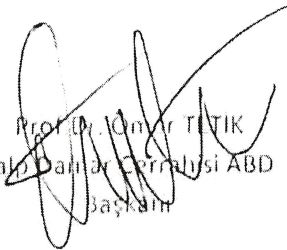


**STERNUM TELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ
(STAINLESS STEEL)**

1. Stainless steel suture 316 L paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
2. Teslim edilecek malzemenin iğne boy en az 50 mm olmalıdır.
3. Her bir steril poşette en az 2 adet veya üzeri suture bulunmalıdır.
4. İki adet tel olan ürünlerde tel uzunluğu en az 75 cm olmalıdır.
5. Dört adet tel olan ürünlerde tel uzunluğu en az 45 cm olmalıdır.
6. Doku reaksiyonu ve enfeksiyon minimum olmalı, tensil gücü kalıcı, doku desteği yüksek olmalıdır.
7. İğnesi roto-grip olmalı, kendi etrafında 360 derece dönebilmelidir.
8. Suturen sterilizasyon şekli iç ve dış ambalaj olmak üzere iki ayrı veya tek ambalajdan oluşmalı, dış ambalaj bir yüzü şeffaf diğer yüzü beyaz geçirgen tabaka olmalıdır.
9. Suturen ambalajı üzerinde suturen hammaddesi, iğne cinsi (taper, cutting vs.), boyu (mm) ve iğne resmi, kalınlık ölçüsü (UPS olarak), uzunluğu, sterilizasyon şekli, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
10. Her bir kutu en az 12 a+det steril poşet içermelidir.
11. Etilen oksit veya GAMA ile steril edilmiş olmalıdır.
12. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
13. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi en az 3±1 yıl miadlı olmalıdır.
14. Teklif edilecek ürünlerin sağlık bakanlığı onaylı UBB kaydı olmalıdır.
15. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
16. Teklif veren firma, teklif ettiği malzemelerin UBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.

KV 1124


Prof. Dr. Onur T. TIK
Kalın Damar Cerrahisi ABD
Başkanı

LİGA KLİPS KARTUŞ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Titanyumdan imal edilmiş olacak.
2. Klipsler Medium ve Large olmalıdır.
3. Klips, aplikatör kışkaçlarının arasına güvenli ve doğru olarak oturmalı ve her seferinde klips tam olarak kapanmalıdır.
4. Klips, tasarımı ile çok üstün kapanma gücü sağlamalı, tekrar açılmamalıdır. Klips dişleri, damarları güvenle kavramalı, uygulandığı noktadan kaymamalıdır.
5. Aplikatör kışkaçları çok az hızından kaçmış bile olsa klipsler damarları makas gibi kesmemelidir.
6. En az 6'lık veya 10' luk kartuşlardan oluşmalıdır.
7. Klipsler kartuşlar içerisinde steril olarak kullanıma hazır olmalıdır.
8. Klipsler büyük bir güç gerektirmeden kartuştan aplikatöre kolayca yerleştirilmelidir.
9. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
10. Tekli steril ambalajda olmalıdır.
11. Üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi belirtilmelidir.
12. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi ez 3 ± 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Medium klips için 18 cm ve/veya 20 cm boyutunda 2 adet lıgaclip aplikatörü (açısız olacak) istem yapan kliniğe firma tarafından verilecektir.
14. Large klips için 20 cm ve/veya 24 cm boyutunda 1 adet lıgaclip aplikatörü (açısız olacak) istem yapan kliniğe firma tarafından verilecektir.
15. Aplikatörün kavrayıcılığı ve taşıyıcılığı yüksek olmalıdır.
16. Bozulan aplikatörler ücretsiz olarak yenilenmelidir.
17. Teklif edilecek ürünlerin sağlık bakanlığı onaylı UBB kaydı olmalıdır.
18. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
19. Teklif veren firma,teklif ettiği malzemelerin UBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.

KV 1375

Prof.Dr. Ömer TETİK
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı