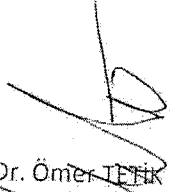


TURNİKE KİT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Suture materyalini kontrol etmek için kullanılacak olan set 3 mm çapında içinde paslanmaz teli olan 20 cm uzunlukta PVC'den imal edilmiş olmalıdır.
2. Tape kontrolü için kullanılacak olan set 5 mm çapında içinde tape'li çekmek için kullanılacak plastik çekicisi olan 20 cm uzunlukta plastik olmalıdır.
3. Kitin uç kısımları travma yaratmayacak şekilde yuvarlatılmış olmalıdır.
4. Atravmatik ve non toksik olmalıdır.
5. Etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
6. Bir steril paket içinde 2 kırmızı, 2 mavi 4 adet tape tipi turnike bulunmalıdır.
7. Malzemenin üzerinde ürüne ait bilgiler, sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi belirtilmelidir.
8. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3±1 yıl miadlı olmalıdır.
9. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
10. Teklif veren firma, teklif ettiği malzemelerin UBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.

KV 1368


Prof. Dr. Ömer TETİK
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı

ePTFE İNCE DUVARLI VASCULAR GREFT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Greft ePTFE yapıda olmalıdır.
2. Greft Thinwall (ince duvarlı) olmalıdır.
3. Greftler 6mm - 8mm çapa, 40cm ve üzeri uzunluklara sahip olmalıdır.
4. Greft dışta spiral yapıda ya da tek tek ringli yapıda olmalıdır.
5. Gerekliğinde greftin üzerindeki spiral ya da ringler çıkartılabilmelidir. Çıkartılan spiral ya da ringler greftin sağlamlığını bozmamalıdır.
6. Greft dış yüzeyi yumuşak ve dirençli bir tabakayla kaplı olmalıdır.
7. Greft kaplaması kanamayı ve terlemeyi önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
8. Greft hızlı endotelizasyon sağlayacak yapıda olmalıdır.
9. İmplantasyon esnasında bükülmeleri ve dönmeleri önlemek için, greft boyunca düz bir çizgi bulunmalıdır.
10. Greft özel bir sütür kullanımı gerektirmemelidir.
11. Malzemeler ETO sterilizasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalı, steril orjinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot numarası, ulusal bilgi bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
12. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
13. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
14. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, Lot numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

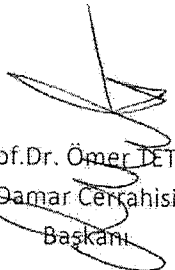
KV2014

Prof.Dr. Ömer TEFİK
Kalp Damar Cerrahisi Başkanı

TEFLON PLEDGETS TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kalp ve damar cerrahisi girişimleri esnasında dokuyu güçlendirip zarar görmesini engelleyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
2. Teflon ya da benzeri mamülden imal edilmiş ve liflenmemiş olmalıdır.
3. Malzeme kullanım sırasında tiftiklenmeyecek. (sıkıştırılmış olacak)
4. Malzeme porlu olacak ve dokunun hava almasını temin edecektir.
5. Dokuya uyumlu, hipoallerjik özellikte olmalıdır.
6. 1 poşette 5 mm x 5 mm ve/veya 33x7mm boyutunda pledgets olmalıdır.
7. Steril orijinal ambalajında 10 adet pledget olacaktır.
8. Malzeme ETO ile steril edilmiş olmalıdır.
9. Steril ambalajda olmalıdır.
10. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntem, son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
11. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3±1 yıl miadlı olmalıdır.
12. Teklif veren firma, teklif ettiği malzemelerin UBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.

KV1147


Prof. Dr. Ömer TETİK
Kalp-Damar Cerrahisi ABD
Başkanı

**KORONER BİSTÜRİSİ UCU (15 derece 5,0mm bıçak boyunda) TEKNİK
ŞARTNAMESİ**

1. Bistüri paslanmaz çelikten, taşlamasız keskinleştirme işlemi uygulanarak imal edilmiş olmalıdır.
 2. Bistüri yüzeyi mat olarak cilalanmış olmalıdır.
 3. Bistüri 15 derece açılı ,5 0mm ,0.5 .bıçak boyunda olmalıdır.
 4. Bistüri tekli steril paketlerde tek kullanımlık olmalıdır.
 5. Bistüri saplı olmalıdır.
 6. Bistüri stab modeli olmalıdır
 7. Bistüri ambalajlarında sterilite metodu ,son kullanım tarihi ,ürün kod numarası,üretici firma imal seri numarası açıkça belirtilmiş olmalıdır.
 8. Ambalajları ,sterilitesini koruyacak şekilde makas veya başka bir alet kullanımı gerektirmeden açılabilir yapıda olmalıdır.
 9. Üretim süreci gereksiz doku yırtılmasına veya deformasyonuna yol açmadan kesen bir örnek kenarlı olarak üretilmiş olmalıdır.
 10. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
 11. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, Lot numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir
- KV 1376

Prof.Dr. Ömer TEJİK
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı

KORONER VASKÜLER BLOWER SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sistem Cerrahi operasyon esnasında anastomoz bölgesinin temizlenmesini, görüşün mükemmel olmasını sağlamalıdır.
2. Sistem izotonik sıvı ile kuru havayı, özel uç dizaynı ile karıştırarak mikro ölçekte püskürtebilmelidir.
3. Sistem düşük profilli olmalı, cerrahi alanda az yer kaplamalıdır.
4. Sistem ergonomik olmalı ve kullanımı rahat olmalıdır.
5. Sistemin ucu malleable olmalı , cerrahın istediği şekilde kıvrılabilmelidir.
6. Püskürtme basıncı ve izotonik miktarı cerrahın isteğine göre, bizzat kullanıcı tarafından ve tek parmak hareketiyle ayarlanabilmelidir.
7. Mevcut standart I.V. Admin. Setler ile ve yine mevcut hava mixer sistemleri ile rahatlıkla kullanılabilir olmalıdır.
8. Tekli steril ambalajda olmalıdır.
9. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
10. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3±1 yıl miadlı olmalıdır.
11. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
12. Teklif veren firma, teklif ettiği malzemelerin UBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.

KV 1354

Prof. Dr. Ömer TETİK
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı