

ePTFE HEPARİN BAĞLI ERKEN DÖNEM GİRİŞİM DİYALİZ GREFTİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Greftin iç ve dış yüzeyi ePTFE olmalıdır.
2. İlk 24 saat içinde dializ girişimine mücade edecek şekilde, iç ve dış yüzey arasında ilave elastomer katman bulunmalıdır.
3. İlave elastomer katman sütün deliği kanamısını önleyecek, seroma ve yabancı anevrizma riskini düşürecektir.
4. Greft heparin bağlı olmalıdır. Greftteki heparinin 3 ay boyunca salgılanması özelliği ürünün kullanım klavuzunda açıkça belirtilmelidir. Kısa dönem (3 ay) bioaktif heparin aktivitesi oluşturacak şekilde, heparin ePTFE greft içine zerk edilerek, bağlı olmalıdır (bonding) ve ilk kullanımda ve kısa dönemde (1 ay), heparin aktivitesi kan akışı ile yıkanarak yok olmamalıdır. Bioaktif heparin aktivitesi sayesinde greftin erken ve geç dönem açık kalma oranları (patensi) yüksek olacaktır.
5. Teklif edilen greftlerle ilgili klinik çalışmalardaki birincil ve ikincil açık kalma (Patensi) oranları teklifte açıkça belirtilmeli, açık kalma oranları literatür ile desteklenmelidir. En yüksek açık kalma oranına sahip greftin alımı yapılacaktır.
6. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
7. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
8. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, Lod numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

Prof. Dr. Mustafa Cerranoğlu
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı

KAROTIS SHUNT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Karotis shunt yumuşak, kink yapmayan özellikte ve düzgün yüzeyle bir malzemeden yapılmış olmalıdır.
 1. Karotis shunt arter girişini kolaylaştırmak ve arterde travma riskini azaltmak üzere yuvarlatılmış, düz bir uca sahip olmalıdır.
 2. Karotis shunt "T" kollu olmalıdır. T kolu aspirasyon, basınç takibi amaçlı kullanılabilir, şantın çıkarılmasını kolaylaştırır. İsteğe bağlı düz shunt modeli de olmalıdır.
 3. Max balon sıvı kapasitesi internal karotid için 0.25 cc, common carotid için 1.5 cc olmalıdır.
 4. Karotis shunt 12 ± 2 cm uzunluğunda, 7F, 8F, 9F uç çaplı ve eşit uzunluklu olmalıdır.
 5. Hasta profiline göre gerekirse 7F, 8F, 9F uç çaplı ölçüler arasında değişiklik yapılabilecektir.
 6. Karotis shunt tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.
 7. Ürünün birim ambalajı üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi belirtilmelidir.
 8. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili önumeyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
 9. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin ÜBB ve UTS belgelerini teklif ekinde sunmalıdır.
- KV 1386

Prof. Dr. Mustafa CERRAHOĞLU
Kalp Damar Cerrahisi ABD
Başkanı