

AORTİK ROOT KANÜL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Taygondan yapılmış arkası vidalı, kapaklı, ucunda aortaya konulan dikişlerin içerisinden geçirileceği çentik kısmı çıkıntılı olacak.
2. 14 G olmalıdır.
3. Suture flangesi olmalıdır.
4. Kanül boyu 15 cm'den kısa olmamalıdır.
5. Üzerinde bağlama için ilave bölüm olacak, aortaya girecek kısmın duvarı ince olacak
6. Kanül "Y" veya Düz şekilde olmalıdır.
7. İçinde ucu keskin iğneli mandreni bulunmalıdır.
8. Uç kısmında şeffaf plastik kapağı bulunmalıdır.
9. Uç yan kısmından çıkan vent hattı olmalıdır.
10. Vent hattı üzerinde plastik oklüzyon klibi bulunmalıdır.
11. Kanülün arkasındaki uçlar vent ve kardiopleji hatlarına uyumlu olmalıdır.
12. Tekli steril ambalajda olmalıdır.
13. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
14. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
15. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
16. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin ÜTS Lod numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir

Prof. Dr. Ömer Tetik
Kalp Damar Cerrahisi A.B.D. Başkanı

AORT KANULÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İçi silikonla kaplı taygondan mamül olmalıdır.
2. Aort kanülü içten spiralli olmalıdır.
3. 5,2 mm , 6 mm, 6.5 mm, 7 mm kalınlığa kadar muhtelif çaplarda olmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 28 cm olmalıdır.
5. Curved tip olmalıdır, Kanülün ucu 90° açılı olmalıdır.
6. Uç kısmın duvarı ince ve sert olacak.
7. Aortaya tutturmak için içinden iplik geçirilecek çentikler dışa doğru çıkıntılı olacak. Suture flange olmalıdır.
8. Kanülün proksimal ucunda taygon kapak olmalıdır.
9. Aort Kanülünü 24 Fr ebatta 6 litre / dk da basınç kaybı maksimum 80 mmHg olmalı ve katalog üzerinde basınç kaybı grafiği gösterilmelidir.
10. Kanülün distal kısmı 3/8 konnektöre uygun ve 3/8 - 3/8 inçlik luerlooklu konnektörü olmalıdır.
11. Kanülün heparinle kaplanmış olması tercih sebebidir.
12. Tekli steril ambalajda olmalıdır.
13. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
14. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
15. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
16. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin ÜTS Lod numarası, SUT Kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

Prof. Dr. Ömer Tetik
Kalp Damar Cerrahisi A.B.D. Başka