

## HEMOFİLTRASYON SETİ PEDİYATRİK ve ADULT TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Set hemofiltrasyon yapmaya uygun dizayn edilmiş olacaktır.
- 2.Steril ayrı bir pakete konulacaktır.
- 3.Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
- 4.Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
- 5.Set kullanımıyla ilgili çizim klinik isteğine göre belirlenecektir.

6.Sette kullanılacak hemofiltre ise ;

Toplam birim uzunluğu 13.82 cm. olmalıdır.  
Etken fiber uzunluğu 9.42 cm. olmalıdır.  
Etketif yüzey alanı 1,5m<sup>2</sup> olmalıdır.  
Fiber iç çapı 200 mikron olmalıdır.  
Duvar kalınlığı 40 mikron olmalıdır.  
Maksimum transmembran basıncı 600 mmHg olmalıdır.  
Maksimum kan akışı 500ml/dk olmalıdır.  
Hemofiltre çok yüksek ultra Priming volümü 90 ml. olmalıdır.  
filtrasyon yapabilecek fiberlerden oluşmalıdır.  
Membran malzemesi polisülfon olmalıdır.

7.Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB veya ÜTS Lod numarası ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir

8.Son kullanma tarihi altı aydan az kalmış malzemeler firma tarafından uzun miyadlı malzemelerle değiştirilmelidir.

9. Teklif veren teklif ettiği ürün ile ilgili şahit numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.

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