

**STENT, VASKÜLER, KAROTİS, KENDİLİĞİNDEKİ AÇILAN, ÇELİK / NİTİNOL /  
DİSTAL İNCELEN MONORAIL**

**(GR1136-KR1161-KV1168)**

1. Stent karotis arterlerin tedavisinde kullanılabilir olmalıdır.
2. Stent nitinol tüpten lazer kesim olmalıdır.
3. Stent açık hücreli dizayn edilmiş olmalıdır.
4. Stentin hücreler arası köprü bağlantıları sıra halinde dizayn edilmiş olmalıdır.
5. Stent düz ve konik olarak iki farklı şekilde temin edilebilir.
6. Stentin her iki ucunda markerlar olmalı ve bunlar stente perçinlenmiş olmalıdır.
7. Stent markerları görünürlüğü artıracak şekilde tantalumdan yapılmış olmalıdır.
8. Konik stentlerin dar ucunda 6, geniş ucunda 3 adet marker olmalıdır.
9. Konik stentlerde ayrıca kateter üzerinde de bir marker bulunmalı ve stentin konik olarak genişleme bölgesini işaret etmelidir.
10. Stent açılırken zıplamasını engelleyen ex.p.r.t. sistemiyle katetere sabitlenmiş olmalıdır.
11. Stent açılırken boyu kısaltılmamalıdır.
12. Stenti taşıyan kateter boyu 135 cm olmalıdır.
13. Stenti taşıyan kateter monorail olmalı ve 0.014" guidewire ile çalışmalıdır.
14. Düz stent çapları 6, 7, 8, 9 ve 10 mm olmalıdır.
15. Düz stent boyları 20, 30, 40 ve 60 mm olmalıdır.
16. Konik stent çapları 6/8 ve 7/10 mm olmalıdır.
17. Konik stent boyları 30 ve 40 mm olmalıdır.
18. Stentin tüm sızaları 6 Fr introducer uyumlu olmalıdır.
19. Stentin tüm sızalarının geçiş profili 0.078" olmalıdır.
20. Stent kateterinin uç kısmı damara zarar vermeyecek şekilde atravmatik olmalıdır.
21. Stentler tekli steril ambalajlarında olmalı ve üzerlerinde son kullanım tarihleri olmalıdır.

Doç. Dr. Fazilet Özgürhan



## EMBOLİ KORUYUCU SİSTEM, GEÇİCİ, FİLTRELİ / MONORAIL

(GR1188-KR2013-KV1203)

- Emboli koruma滤网, koroner, karotis, renal, safen ven graft, diz altı, yüzeyel femoral damarlarda çikan debris yakalamak amacıyla özel olarak üretilmiş olmalıdır.
- Emboli koruma滤网 yukarıdaki damarlarda uygulama onayına sahip olmalıdır.
- Filtre, nitinol malzemeden imal, örgülü (mesh) yapıya sahip olmalıdır.
- Filtrenin floroskopi altında görünülürlüğünü sağlamak amacıyla distalinde 1 adet, proksimalinde 1 adet ve滤网 ağızı üzerinde滤网 ağızını çevreleyen markerları bulunmalıdır.
- Filtre, gönderim telinden bağımsız ileri geri ve rotasyonel harekete 2 cm ye kadar müsade eden esnek lazer spiral kesim sisteme sahip olmalıdır.
- Filtre, 0.014" inch ve 0.018" inch, kullanıcının seçebilecegi herhangi bir kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
- Filtre gönderim teli 320 cm uzunlığında olmalı, istege bağlı olarak esnek noktasından kirılma opsyonuyla monorail kullanım için 190 cm kısalma seçeneğine sahip olmalıdır.
- Filtrenin distal uç kısmında lezyondan geçisi kolaylaştırmak amacıyla 1.2 cm uzunlığında esnek sarmal tel bulunmalıdır.
- Filtre, 6f kılavuz kateter, 5f sheath uyumlu olmalı 3.2f (french) geçiş profiline sahip olmalıdır.
- Filtre,滤网 açıklığını korumak amacıyla heparin kaplı olmalıdır.
- Filtre, 3mm, 4mm, 5mm, 6mm, 7mm çap seçeneklerine sahip olmalıdır.
- Filtrenin geri çekme kateteri pratik olması için uygulama kateterinin öbür ucu olmalıdır.
- Filtrenin geri çekme kateteri 4.2f (french) geçiş profiline sahip olmalı, işlevsel uzunluğu 140 cm olmalıdır.
- Filtre steril ambalajında, üzerinde son kullanma tarihi ve steril şekli belirtilmiş olmalıdır.

Doç. Dr. Ferhat Özgürhan



MALZEME/HİZMET ALIMI İSTEK FORMU

( KARDİYOLOJİ ABD. ANJİYO LABORATUVARI )



S.N.	Malzemenin Adı	Miktarı	Ölçü Birimi	İsteğin yaklaşık kullanım süresi	İstek Nedeni	(Varsa) En Son Alım			SUT Kodu	SUT Fiyatı
						Yatırımkarşı Yatırımlı	MAL ID	Fiyatı		
1	KAROTIS STENT	1	ADET	1(bir)..... (ay)	NEDİM ÖZÇİFTÇİ isimli hastada kullanılmak üzere			.... / .... / 201...	KR1161	
2	EMBOLİ KORUYUCU SİSTEM GEÇİCİ FİLTRE	1	ADET	..... (ay)	NEDİM ÖZÇİFTÇİ isimli hastada kullanılmak üzere			.... / .... / 201...	KR2013	
				..... (ay)				.... / .... / 201...		
								.... / .... / 201...		
								.... / .... / 201...		

DOÇ. DR. FERHAT ÖZYURTLU

.... / .... / 201...