



MALZEME/HİZMET ALIMI İSTEK FORMU

(KARDIYOLOJİ ABD. ANJİYO LABORATUVARI)



S N	Malzemenin Adı	Miktarı	Ölçü Birimi	İstekin yankılaşık kullanım süresi	İstek Nedeni	De po Sto k Du ru mu		De po Sto k Du ru mu		SUT Kodu	SUT Fiyatı
						Y	Y	MAL ID	Fiyatı		
1	KAROTIS STENT	1	ADET	1(bir) (ay)	EMİNE AKDENİZ ismili hastada kullanılmak üzere					KR161	
2	EMBOLİ KORUYUCU SİSTEM GEÇİCİ FILTRE	1	ADET(ay)	EMİNE AKDENİZ ismili hastada kullanılmak üzere					KIC013	
			(ay)							

DOÇ. DR. FERHAT ÖZYURTLU

**STENT, VASKÜLER, KAROTİS, KENDİLİĞİNDEN 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 olmalıdır.
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 kısaltmamalıdır.
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 sızeları 6 Fr introducer uyumlu olmalıdır.
19. Stentin tüm sızelarının 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. Ferhat Özgeli


EMBOLİ KORUYUCU SİSTEM, GEÇİCİ, FILTRELİ / MONORAIL

(GR1188-KR2013-KV1203)

- Emboli koruma滤resi, koroner, karotis, renal, safen ven graft, diz altı, yüzeyel femoral damarlarda çikan debrisi yakalamak amacıyla özel olarak üretilmiş olmalıdır.
- Emboli koruma滤resi yukarıdaki damarlarda uygulama onayına sahip olmalıdır.
- Filtre, nitinol malzemeden imal, örgülü (mesh) yapıya sahip olmalıdır.
- Filtrenin floroskopi altında görünülürüğünü sağlamak amacıyla distalinde 1 adet, proksimalinde 1 adet ve滤tre ağızı üzerinde滤tre 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 seçebileceği herhangi bir kilavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
- Filtre gönderim teli 320 cm uzunlığında olmalı, istege bağlı olarak esnek noktasından kirılma opsiyonuyla monorail kullanım için 190 cm kısalma seçeneğine sahip olmalıdır.
- Filtrenin distal uç kısmında lezyondan geçişi kolaylaştırmak amacıyla 1.2 cm uzunlığında esnek sarmal tel bulunmalıdır.
- Filtre, 6f kilavuz kateter, 5f sheath uyumlu olmalı 3.2f (french) geçiş profiline sahip olmalıdır.
- Filtre,滤tre açılığını 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.

Doc. Dr. Felekt Duygu
