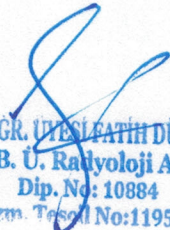


KENDILIGINDEN ACILAN PERİFERAL STENT SİSTEMİ

- 1) Stent periferik damarların tedavisinde kullanılacaktır.
- 2) Stent nitinol tupten lazer kesim olmalıdır.
- 3) Stent açık hücreli dizayn edilmiş olmalıdır.
- 4) Stentin hücreler arası köprü bağlantıları sarmal dizayn edilmiş olmalıdır.
- 5) Stent uzamaya, burulmaya, katlanmaya ve kırılmaya karşı dayanıklı olacak şekilde fleksibil olmalıdır.
- 6) Stentin her iki ucunda görünurlüğü arttıracak şekilde tantalumdan yapılmış marker leri olmalı ve bunlar stente percinlenmiş olmalıdır.
- 7) Stent acılırken ziplamasını engelleyen e.x.p.r.t. sistemiyle katetere sabitlenmiş olmalıdır.
- 8) Stent damar içinde, bırakılacağı bölgeye gönderilirken, yanlışlıkla acılmasını engelleyecek bir kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
- 9) Stent 80 ve 120 cm kateter boylarıyla temin edilebilmelidir.
- 10) Stent otw olmalı ve 0.035" guidewire ile çalışmalıdır.
- 11) Stent çapları, 9, 10, 12 ve 14 mm olmalıdır.
- 12) Stent boyları, çaplarına göre 20, 30, 40, 60 ve 80 mm olmalıdır.
- 13) Stentin tüm sızeleri 6f introducer uyumlu olmalıdır.
- 14) Stentin tüm sızelerinin geçiş profili 0.079" olmalıdır.
- 15) Stent kateterinin uc kısmı damara zarar vermeyecek şekilde a travmatik olmalıdır.
- 16) Stentler tekli steril ambalajlarında olmalı ve üzerlerinde son kullanım tarihleri olmalıdır.
- 17) Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az iki yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
- 18) Getirilen malzemelerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkod numarası bulunması, malzeme takiplerinin yapılabilmesi amacıyla malzemelerde ayrı bir lot numarası olması zorunludur.
- 19) Ürün "Ürün Takip Sistemi" (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır.


DR. ÖĞR. ÜYESİ FATİH DÜZGÜN
C. B. Ü. Radyoloji A. D.
Dip. No: 10884
Tic. Sic. No: 119584