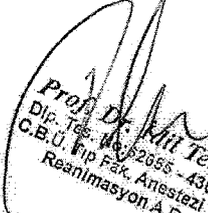


AKTİF UCU AÇILABİLİR RF KANÜL ŞARTNAMESİ

1. Aktif ucu açılabilir RF kanüllerin hepsi steril ambalajlarda olmalıdır.
2. Her ambalaj üzerinde Marka, Kod, Lot, Sterilizasyon Tarihi , Miat olmalıdır.
3. RF Kanüller, kullanılan termocouple elektrodiletamuyumsağlamalıdır.
4. Kanül kısmı teflonizole olmalıdır. Aktif ucuyalıtılmamış olmalıdır. Bukısı 5mm olmalıdır.
5. Kanülün açılabilen aktif ucuninohafızalı metalden yapılmış olmalıdır.
6. Kanülün açılabilen aktif ucu 3 parçadan oluşmalıdır ve bu parçalarda lezyon gerçekteştirebilmelidir.
7. Kanülün aktif ucu hasta içindeyken sorunsuzca açılmalıdır. Aktif ucun ne kadarını açıkolduğunun seviyesikanülün üzerindeki seviyegöstergesinden görülebilmelidir.
8. Kanülün uzunluğunun 5, 10, 15, 20cm olmak üzere seçenekleri bulunmalıdır.


Prof. Dr. Mit Tekin
Diy. Tıp Fak. Anestezi ve Reanimasyon A.D.
C.B.Ü. Tıp Fak. Anestezi ve Reanimasyon A.D.
Diy. Tıp Fak. Anestezi ve Reanimasyon A.D.
C.B.Ü. Tıp Fak. Anestezi ve Reanimasyon A.D.

HYBRİD RF KANÜL ŞARTNAMESİ

1. Hibrit RF Kanüller, steril ambalajlarda olmalıdır.
2. Ambalaj üzerinde marka, kod, lot numarası, sterilizasyon tarihi, üretim ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
3. Tek bir hibrit RF kanülü, elektrot özelliğinde olmalı, ısı monitorizasyonu yapabilmeli ve enjeksiyon hattını da içermelidir.
4. Açılı modellerde, açıl yönünü gösteren yön işaret boyalı noktası olmalıdır.
5. Aktif kısım 5mm, 10mm, 15mm veya 20mm olmak üzere kurum isteği doğrultusunda teslim edilebilmelidir.
6. Hibrit RF Kanüllerin boyu, aktif uçları dahil 50mm, 100mm, 150mm veya 200mm olmalıdır.
7. Kurumun ihtiyacı doğrultusunda kanül değişimini firma taahhüt etmelidir.
8. Düz aktif uçlu hibrit kanüller,
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 10 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 10cm),
22G (5mm aktif uçlu) 5 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 5cm),
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 15 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 15 cm) olmalıdır.
9. Kurum istediği takdirde teslim edilecek hibrit kanüllerin bir kısmı Eğri uçlu olmalıdır.
Bu kanüller,
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 10 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 10cm) kör eğri uçlu,
22G (5mm aktif uçlu) 5 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 5cm) kör eğri uçlu,
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 15 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 15cm) kör eğri uçlu,
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 10 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 10cm) keskin eğri uçlu,
22G (5mm aktif uçlu) 5 cm uzunluğunda (aktif ucu dahil 5cm) keskin eğri uçlu,
20G (5mm ve 10mm aktif uçlu) 15 cm uzunluğunda keskin eğri uçlu (aktif ucu dahil 15cm) olmalıdır.
10. Teslim edilecek hibrit kanüllerin, %5'i vücut içinde aktif ucu açılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Kanüllerdeki enjeksiyon hattı ve monitorizasyon hattı ayrı ayrı olmalı, monitorizasyon hattı direkt olarak kanüle bağlı olmalıdır.
12. Hibrit rf kanülleri teslim eden firma aşağıda özellikleri yazılı olan RF cihazını algoloji kliniğinde kullanılmak üzere, hastanemize teslim etmelidir.

Prof. Dr. İzzet Tokatlı
Dip. Tec. No: 2203 - 1987
C.B.B. Tıp Fak. Anesteziyoloji
Resimasyonu A.Ş.