

## STENT VASCULER PERIFERIK GREFT KAPLI PTFE Lİ BALONLA AÇILAN OTW

1. Periferik uygulamalarda kullanılmak üzere balon expendable ve OTW özelliğinde olmalıdır.
2. Graft Stent Kobalt-Krom metaryalden üretilmiş olmalı, Stentin içi ve dışı olmak üzere çift katman ePTFE ile kaplı olmalıdır.
3. Graft Stent açık hücre yapısında olmalı bu sayede yüksek esnekliğe sahip olmalıdır.
4. Graft Stentin Balonu semi Kompliant yapıda olmalı, sistem 0,035" tel ile çalışabilmelidir.
5. Graft Stent düşük profilli olmalı, Stentler 5mm' den 8x17mm'e kadar 6F Sheath ile, 8x27mm'den 10mm çaplı stentler ise 7F sheath ile uyumlu olmalıdır.
6. Graft Stentin, stentin üzerinde distal ve Proksimalinde üçer adet radiopak markerlar bulunmalıdır.
7. Graft Stentin nominal basıncı 9 atm. Rbp basıncı ise 5-7mm çaplar arası 15 atm. ; 8mm çap 14 atm ve 9-10mm çaplar ise 13 atm. Olmalıdır.
8. Graft Stentin yapısından dolayı 5,6,7,8mm çaplı stentler 10mm'ye kadar ; 9,10mm çaplı stentler ise 12mm çapa kadar genişleyebilmelidir.
9. Graft Stentin shaft uzunluğu 80 ve 140 olarak seçilebilmelidir.
10. Graft Stentte 5,6,7,8mm çapta 17,27,37,57mm, 9,10mm çapta ise 27,37,57mm uzunluk seçenekleri bulunmalıdır.
11. Graft Stentin şişme ve inme süreleri 7sn. geçmemelidir.
12. Graft Stentin pushability ve trackability özelliği yüksek olmalıdır.
13. KV1176

Prof.Dr. Mustafa CERRAHOĞLU

Kalp Damar Cerrahisi ABD

Başkanı

## BALONLA AÇILAN "0,035" OTW PERİFERİK STENT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Stent, yüksek fleksibiliteye sahip olmalıdır.
2. Stent, 316L cobalt-chromium olmalıdır.
3. Stent, kapalı hücre tasarıma sahip olmalı.
4. Stent, Renal, subclavyen, iliac arterlerde kullanıma uygun olmalıdır.
5. Stent, Balon üzerinde yer alan marker lar arasında yer almalı
6. Stent çapları 5-10mm içerisinde seçilebilmelidir.
7. Stent uzunlukları 18-28-38-58mm içerisinde seçilebilmelidir.
8. Stent taşıması sistemi 80cm ve 140cm'lik shaft seçeneklerine sahip olmalıdır.
9. Stent taşıma sistemi 0.035 inç kılavuz tel ile uyumlu çalışmalıdır.
10. Stent taşıma sistemi OTW (Over The Wire) yapısında olmalıdır.
11. Tüm çap ve uzunluklar 6F sheath'ten çalışabilmelidir.

KV 1161

Prof.Dr. Mustafa CERRAHOĞLU  
Kalp Damar Cerrahisi ABD  
Başkanı

## 0,014 - 0,018 REKANALİZASYON AMAÇLI KILAVUZ TEL TEKNİK SARTNAMESİ

- 1) Kılavuz tel, periferik girişimlerde ve gerektiğinde kateter değişimi yapılabilmesi için özel olarak üretilmiş olmalıdır.
- 2) Kılavuz tel uc kısmı, damara zarar vermemesi için yumuşak ve atravmatik yapıda olmalıdır.
- 3) Kılavuz tel 0,014 ve 0,018" 300 cm olmalıdır.
- 4) Kılavuz tel, lezyona ulaşmayı kolaylaştırmak amacıyla nitinol den imal edilmiş olmalıdır.
- 5) Kılavuz telin taşıyıcığı yüksek olmalıdır
- 6) Kılavuz tel, fda ve ce onayına sahip olmalıdır.
- 7) Kılavuz tel, steril ve tekli ambalaj içinde, ambalaj üzerinde steril şekli ve son kullanma tarihi belirtilmiş şekilde teslim edilmelidir.
- 13) Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi veya broşürü istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
- 14) Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, LOT numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

KV 1311

Prof.Dr.Mustafa CERRAHOĞLU  
Kalp Damar Cerrahisi ABD  
Başkanı

**KILAVUZ TEL, ANJİOPLASTİ, 032"-038", DİSTALİ HİDROFİLİK TEKNİK  
ŞARTNAMESİ**

1. Perkütan girişim ve anjiyografik kateterlere kılavuzluk yapmak için kullanılabilir.
2. 0.035" çapında olmalı, 180cm ve 260cm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
3. Kılavuz tel nitinol üzeri hidrofilik kaplı olmalıdır, su ve kan gibi biyolojik sıvılarla temasa geçtiğinde kayganlaşmalıdır.
4. Uç kısmı açılı olmalıdır.
5. Manevra kabiliyeti iyi olup flexible olmalıdır.
6. Pushabilite özelliği yüksek olmalıdır.
7. Ambalajların üzerinde sterilizasyon yöntemi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
8. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi veya broşürü istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
9. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, LOT numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

KV 1309

Prof.Dr.Mustafa CERRAHOĞLU  
Kalp Damar Cerrahisi ABD  
Başkanı

## STENT, VASKÜLER, PERİFERİK, BALONA YÜKLENMEMİŞ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Stent, popliteal bölge de dahil olmak üzere periferal uygulamalarda kullanılmak için üretilmiş olmalıdır.
2. Stent nikel titanyum alaşımı malzemedен üretilmiş olmalı ve balona yüklenmemiş olmalıdır.
3. Stent üzerinde, platelet ve fibrin birikimini azaltan, inflamasyonu azaltan, yeniden endotelizasyonu hızlandıran ve trombus oluşumu azaltan Titanyum Nitride Oxide'dan yapılmış bioaktif kaplama olmalıdır.
4. Stent üstün esneklik özelliği sağlayan, kırılmayı engelleyen ve damara uyumunu artıran Helicoidal dizayna sahip olmalıdır. Stent kink olmadan 180 derece açıda bükülebilecek kadar ve çift kat düğüm atılabilecek oranda esnek olmalıdır.
5. Radiopasitesi ve radial gücü yüksek olmalıdır.
6. Stent 0.018" ve 0.035" kılavuz teller ile kullanıma uygun olmalıdır.
7. Stent ölçülerine göre 5F ve 6F sheath ile kullanıma uygun olmalıdır.
8. Optimal görünürlük sağlamak ve stent pozisyonlandırmasını tam olarak yapabilmek için 4mm ve 5mm çaplarda 6 adet, 6mm ve üzeri çaplarda 10 adet tantalumdan imal edilmiş markırları olmalıdır.
9. Stentin 4mm-10mm arası çap seçenekleri ve 30mm-200mm arası uzunluk seçenekleri olmalıdır.
10. Stentin 80cm ve 140cm kateter uzunluğu seçenekleri olmalıdır.
11. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi veya broşürü istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
12. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UBB, LOT numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

KV 1166

Prof.Dr.Mustafa CERBAHOĞLU  
Kalp Damar Cerrahisi ABD  
Başkanı