

GEÇİCİ HEMODİYALİZ SUBCLAVYEN 12 F 16 CM

1. Seldinger tekniğine uygun dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kateter seti, bir adet çift lümenli, subklavyen (Düz yapıda), bir adet J-uçlu kılavuz tel, bir adet girişim iğnesi, iki adet luer-lock enjeksiyon kapağı, 5 cc enjektör ihtiva etmelidir.
3. Kateter poliüretan malzemeden imal edilmiş, biyo-uyumlu ve radyopak olmalıdır. Yapısı damara kolayca uygulanabilmesi için yeterli sertlikte, aynı zamanda kink oluşturmaması için de yeterli yumuşaklık yapısına sahip olmalıdır.
4. Kateter gövdesi 12 FR kalınlığında ve en az 16 cm uzunluğunda olmalıdır. Kateter gövdesi destekli sert olmalı, distal ucu ise yumuşak yapıda olup, bu sayede hastaya kaldığı sürece damar irritasyonuna neden olmamalıdır. Kateterin gövdesinde her 1 cm de işaret her 5 cm'de ise rakamla belirtilen uzunluk işaretleri bulunmalıdır.
5. Kateterin gövdesinde, akış hızını artırmak ve pıhtılaşmayı en aza indirmek için kateterin arter ve venöz yolunda delik bulunması gerekmektedir.
6. Kateterin iç yapısını oluşturan arter ve ven yollarında, akış hızını maksimum artırmak, pıhtılaşmayı en aza indirip, kateter içindeki ölü alan bırakmaması için her kateterin her iki yolunun da D harfi şeklinde olması gerekmektedir.
7. Kateter bağlantı boruları şeffaf PVC'den imal edilmiş olmalı ve Klempler kolay açılıp kapanabilir ve yan destekleri sayesinde sızdırmaz özellikte olacaktır.
8. Set içinde kateter kalınlığına uygun dilatör olmalıdır. Dilatör üzerinde aşırı girişi önleyici sistem olmalıdır.
9. Kılavuz teli kink yapmayan paslanmaz çelikten olup, dış çapı 0,035"-0,038 ve 60-70 cm arasında olmalıdır. Telin bir ucu J tipi esnek, bir ucuda düz esnek yapıda olmalıdır. Tel üzerinde işlem sırasında kaç cm'lik kısmı kullanıldığının belirlenmesi amaçlı 20 cm'den itibaren her 10cm'de uzunluk çizgileri bulunmalıdır.
10. Kılavuz telin üzerinde tek parmak kaydırarak manipule edilmesini sağlayacak plastik mekanizmalı sürücü kılıfı olmalıdır.
11. Girişimde kullanılacak ponksiyon iğnesi (16-18G x 6- 7 cm) set içeriğinde bulunan kılavuz telin geçişine uygun olmalıdır.
12. Kitin üst kısmı şeffaf ambalaj şeklinde ve içinde kullanım ile ilgili orijinal kullanım talimatı olmalıdır. Ambalaj üzerindeki etikette, ürün cinsi ve özellikleri ile içindekilerin tanımı, ürün kod ve lot numarası, üretim tarihi ve son kullanım tarihi mutlaka yazılı olmalıdır.
13. Kit Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalı ve kitin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
14. Kit uluslararası standartlara uygun olarak üretilmiş olmalı ve bununla ilgili CE-sertifikası olmalıdır.
15. Yüklenici firma teknik şartnameye tek tek cevap vermek zorundadır ve ilgili cevaplar ihale dosyasına konulacaktır.
16. İlgili klinik tarafından denenip uygunluk verilecektir.

Dr. Ferit GENEYİN
155285

Pınar Karabak Bilal
Abant İzzet Baysal Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Öğretim Görevlisi Dr. Pınar KARABAK BİLAL
Dip. Tes. No: 157928
Yoğun Bakım Bilim Dalı

DOUBLE LUMEN KATETER JAGULER 12 F 16 CM

- 1- Kateter poliüretan mamul olmalı, malzemenin özelliği nedeniyle, biyo-uyumlu olmalı güçlü kopma direnci olmalı ve trombus oluşumuna direnç göstermelidir.
- 2- Kateter iki lümenli olup, dış çapı 12F olmalıdır. Boyu 16 cm olmalıdır.
- 3- Kateterin gövdesi destekli sert olmalı, distal ucu ise yumuşak bir materyalden imal edilmiş olmalı bu sayede hasta kaldığı sürece damar iritasyonuna yol açmamalıdır.
- 4- Kateterin üzerinde cm olarak işaretlenmiş yerleştirme markerları bulunmalıdır.
- 5- Radyopasitesi yüksek olmalıdır.
- 6- Setin içerisinde 0,035±0,05 lik 68±cm uzunluğunda bir ucu J diğer ucu düz iki taraflı guidewire , guidewire' in tek elle manpule edilmesini sağlayan plastik sürücü, 18 Ga 6±1.4 cm'lik fonksiyon iğnesi ve dilatör bulunmalıdır.
- 7- Kateterin ekstansiyon hatları üzerinde distal ve proksimal volümleri yazmalıdır. Priming volümleri; distal hat için 1.6cc, proksimal hat için 1.5 cc volümü olmalıdır. Kateter seti üstünde katetere ait kan flow rate oranları yazılı olmalı ve bu oran distal proksimal için 240-340 cc/min. olmalıdır. Ölçülen akım değerleri kan akım değerleri olmalıdır. Bu özellik ürün setinin üzerinde de belirtilmelidir.
- 8- Kateter tek kullanımlık olmalıdır.
- 9- Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
- 10- Kateter kıvrık uçlu olmalıdır.
- 11- Kitin üst kısmı şeffaf ambalaj şeklinde ve içinde kullanım ile ilgili orijinal kullanım talimatı olmalıdır. Ambalaj üzerindeki etikette, ürün kod ve lot numarası, üretim tarihi ve son kullanım tarihi mutlaka yazılı olacaktır.
- 12- Kit Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalı ve kitin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
- 13- Kit uluslararası standartlara uygun olarak üretilmiş olmalı ve bununla ilgili CE sertifikası olmalıdır.
- 14- Yüklenici firma teknik şartnameye tek tek cevap vermek zorundadır ve ilgili cevaplar ihale dosyasına konulacaktır.

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi
Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı
Dip.Tes.No: 157925
Yoğun Bakım Bilim Dalı

Dr. Aygün Akın
157925

Dr. Onur Nurlu

Dip.Tes.No: 207538
Uzm.Tes.No: 172817

Monopolar Vaporizasyon Elektrodu

1. Vaporizasyon elektrod monopolar özellikte olmalıdır.
2. Elektrod tek bacaklı, 24/26 Fr. ve 1.2 mm kalınlıkta vaporizasyon özelliğine sahip olmalıdır.
3. Tek kullanımlık olmalıdır.
4. Teklif edilen çalışma elemanı ile kullanılabilmelidir.
5. Luplar üzerinde orijinal referans numaraları ve katalog numarası bulunmalıdır.
6. Vaporizasyon elektrodu sarı kodlu olmalıdır.

A.Ü.T.F. İBNE-SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Ömer GÜLPINAR
Üroloji Uzmanı
Dip. No: 3001 Uzm. No: 76307-118659

A.Ü.T.F. İBNE-SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Evren SÜER
Üroloji Uzmanı
Diploma Tescil No: 113176

A.Ü.T.F. İBNE-SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Doç. Dr. Muhammed Arif İBİŞ
Dip. Tes. No: 172048-Uzm. Tes. No: 139936

Monopolar Koagülasyon Elektrod

- 1.Koagülasyon elektrod monopolar özellikte olmalıdır.
- 2.Elektrod tek bacaklı,24/26 Fr. ve nokta uçlu olmalıdır.
- 3.Tek kullanımlık olmalıdır.
- 4.Teklif edilen çalışma elemanı ile kullanılabilmelidir.
- 5.Luplar üzerinde orijinal referans numaraları ve katalog numarası bulunmalıdır.
- 6.Koagülasyon elektrodu sarı kodlu olmalıdır.

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Ömer GÜLPINAR
Üroloji Uzmanı
Dip.No:3001 Uz.Ih.No:76307-118659

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Evren SÜER
Üroloji Uzmanı
Diploma Tescil No: 119176

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Doç. Dr. Muhammed Arif İBİŞ
Dip.Tes.No: 172048-Uzm.Tes.No: 139936

Monopolar Kesici Lup

- 1.Kesici Lup monopolar özellikte olmalıdır.
- 2.Lup tek bacaklı, 24/26 Fr. ve açılı olmalıdır.
- 3.Tek kullanımlık olmalıdır.
- 4.Teklif edilen çalışma elemanı ile kullanılabilmelidir.
- 5.Luplar üzerinde orijinal referans numaraları ve katalog numarası bulunmalıdır.
- 6.Kesici lup sarı kodlu olmalıdır.

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Ömer GÜLPINAR
Üroloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 3001 Uz.İh.No: 76307-118659

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Evren SÜER
Üroloji Uzmanı
Diploma Tescil No: 119176

A.Ü.T.F. İBN-İ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Doç. Dr. Muhammed Arif İBİŞ
Dip.Tes.No: 172048 Uz.İh.No: 139936

MONOPOLAR KESİCİ LOOP UÇLARI ALIM GEREKÇESİ

Üroloji kliniğinde tanı ve tedavi amacıyla gerçekleştirilen endoskopik cerrahi girişimlerde, özellikle transüretral prostat rezeksiyonu (TUR-P), transüretral mesane tümörü rezeksiyonu (TUR-M) ve benzeri monopolar elektrokoter sistemi ile gerçekleştirilen işlemlerde monopolar kesici loop uçları temel cerrahi sarf malzemesi olarak kullanılmaktadır.

Söz konusu loop uçları, cerrahi işlemler sırasında doku rezeksiyonunun güvenli ve kontrollü bir şekilde gerçekleştirilmesini sağlamakta olup işlemin etkinliği ve hasta güvenliği açısından önem taşımaktadır. Kullanım sırasında kesici özelliğinin azalması veya uygun olmayan ekipman kullanılması; işlem süresinin uzamasına, kanama riskinin artmasına, görüş alanının bozulmasına ve cerrahi komplikasyon riskinin yükselmesine neden olabilmektedir.

Üroloji kliniğinde gerçekleştirilen transüretral cerrahi işlemlerin kesintisiz ve güvenli şekilde sürdürülebilmesi, cerrahi ekipmanın işlem sırasında etkinliğini koruması ve hastaların mağduriyet yaşamaması amacıyla monopolar kesici loop uçlarının yeterli miktarda temin edilmesi gerekmektedir.

Sürekli kullandığımız ve bir müddet tamir kapsamında temin ettiğimiz bu malzemenin kullanımı artmıştır ve ihtiyacımızı karşılamamaktadır.

Bu nedenle, kliniğimizin mevcut kullanım yoğunluğu ve gerçekleştirilen cerrahi işlem sayıları dikkate alınarak monopolar kesici loop uçlarının satın alınması tıbbi açıdan gerekli ve uygun görülmektedir.

Gereğini saygılarımla arz ederim.

A.Ü.T.F. İBNİ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Eren SÜER
Üroloji Uzmanı
Diploma Tescil No: 119176

A.Ü.T.F. İBNİ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Doç. Dr. Muhamed Arif İBİS
Dip. No: 17243-Uzm. Tescil No: 13936

A.Ü.T.F. İBNİ SİNA HASTANESİ
Üroloji Anabilim Dalı
Prof. Dr. Ömer GÜLPINAR
Üroloji Uzmanı
Dip. No: 300 Uz. İh. No: 76307-118659