**SMT1116-PREPUBİK*/*RETROPUBİK/TRANSOBTURATOR ASKI (SİLİNG)**

|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:** | 1. Ürün idrar inkontinans cerrahi tedavisinde kullanılabilmelidir. |
| **SM malzeme tanımlama bilgileri:** | 1. Teyp materyali, geniş gözenekli, örgülü, poliproplen monofilamen veya dirençli bir alloplastik materyalden (polyvinylidene fluoride PVDF) imal edilmiş olmalıdır ve gözenek çapları en az 60 mikron olmalıdır. 2. Uzunluk en az 40cm, genişlik 1 -1.5cm arasında olmalıdır. 3. İğne farklı kilolardaki hastalar için küçük, orta ve büyük olmak üzere üç farklı boyda olmalı ve tekrar kullanılabilir olmalıdır. 4. İğne çapı en az 3mm olmalıdır. İğne tutucu bölümü hariç en az 15cm olmalıdır. 5. İğne tutucusu plastik ve ergonomik olmalı işlem esnasında çıkmaya veya dönmeye dayanıklı olmalıdır. 6. Esneyebilir özellikte ve şekil hafızasız olmalıdır. |
| **Teknik Özellikleri:** | 1. Mesh gerilmeye karşı dirençli olmalıdır. Gerdirildiğinde büzülüp genişliğini kaybetmemelidir. (ip özelliği göstermemelidir) 2. Atravmatik köşelere sahip olmalıdır. 3. Suburethral kısmın kenarları düz olarak bulunmalı (de-tanged), diğer kısımları ise geri kaçmayı engelleyecek şekilde dokuya tutunmalı veya mesh fasya dokusuyla temasta yapışacak, kenarları balıksırtı şeklinde olmalıdır. 4. Tariflenen mesh/iğne/iğne tutucu birbirleri ile uyumlu olmalı Transobturator girişim veya transvaginal girişim veya retropubik girişim için başka bir sarf malzemesi ya da alet kullanımı gerektirmeden işlemi tamamlayacak yapıda olmalıdır. |
| **Genel Hükümler:** | 1. Meshin tamamı koruyucu kılıflı veya kılıfsız ambalajlı olmalıdır. Kullanım öncesi mesh, üzerindeki koruyucu kılıftan tamamen ve kolayca çıkarılabilmelidir. 2. Transobturator girişim, retropubik girişim veya transvaginal girişim için iki adet paslanmaz çelik helikal iğne veya kavisli tünel açıcı, firma tarafından ücretsiz temin edilmelidir. 3. Ürün steril paket halinde ve tek kullanımlık olmalıdır. |