

TEK LUMENLİ KATETER SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Pnöksiyon kanülü, hava embolisi ve kan kontaminasyon riskini önlemek amacıyla enjektör çıkarılmadan klavuz telin ilerletilmesine imkan tanıyan valfli; (1.3 mm 18 G çapında olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan ve radyoopak olmalıdır.
3. Kateter yumuşak, travmatik uçlu olmalıdır.
4. Kateter, kolay okunabilir uzunluk işaretli olmalıdır.
5. Kateter, tek lümenli, 20 cm uzunluğunda, 16 G çapında olmalıdır.
6. Kateterde, farklı renklerle kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
7. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.
8. Klavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, en az 50 cm olmalıdır.
9. Dilatatör olmalıdır.
10. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
11. Bistüri olmalıdır.
12. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
13. TITUBB belgesi ve Sağlık Bakanlığı tarafından onayı olmalıdır.
14. Alım numunesi denenerek, onay ile yapılacaktır.


Esra BUĞDAYLI
Anestezi ve Reanimasyon
Yoğun Bakım Sorumlusu Hemşiresi


Prof. Dr. Jale KARAYAK
T.C. Sağlık Bakanlığı
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip. No: 5456 Dp. No: 50187