

KLORHEKZİDİN GLUKONAT İÇEREN IV TESBİT ÖRTÜSÜ

1. Kateter giriş yerini korumak ve güvenle tesbit etmek üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Steril, tekli paket halinde ve 10 x 12 cm ebatlarında olmalıdır.
3. Ürün şeffaf film örtü ile klorheksidin glukonat içeren entegre bir jel pedden oluşmalıdır.
4. Sıvı ve bakteri bariyeri oluşturmali, alkol veya sıvılara maruz kaldığında bütünlüğünü korumalı, dağılmamalıdır.
5. Şeffaf oluşu kateter giriş yerini sürekli gözleme olanağı tanınmalıdır.
6. Havâ geçirgenliği bulunmalıdır.
7. Jel pedin içerdiği klorheksidin glukonat güçlü antimikrobiyal etkinliği sayesinde kateter giriş bölgesinde güvenli bir uygulama sağlamalıdır.
8. Jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm ebatlarında olmalıdır.
9. Bu ebatlardaki jel ped ortalama 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir.
10. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Şeffaf film örtü güçlendirilmiş medipore çerçeveli tasarımı ile güçlü bir tesbit sağlamalıdır.
12. Medipore çerçeve üzerinde katater tespitini kolaylaştıran çentikler bulunmalıdır.
13. Ekstra tespit sağlayan çentikli medipore bandı bulunmalıdır.
14. Kenarları oval olmalı, santral kateterlerde güçlü tesbit sağlamalıdır.
15. Yapışkanı akrilat ve hipoalerjenik olmalı, çıkarıldığında ciltte atık bırakmamalıdır.
16. Kağıt çerçevesi sayesinde kolaylıkla uygulanabilmeli ve eldivene yapışmamalıdır.
17. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
18. Ürünün bütünlüğü bozulmadığı takdirde, HIV-1 ve HBV ye karşı viral bariyer oluşturduğuna dair klinik çalışması bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama talimatı yer almalıdır.
20. Gamma yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
21. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir.

Prof. Dr. D. Mehmet TOK
Dip. Tıp. No: 30985-40843
C.B.U.T.F.
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.