

LOMBER PONKSİYON KANÜLÜ (SPİNAL İĞNE) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Ponksiyon travmasını minime indiren, özel quincke bileyli olmalıdır.
2. BOS'un kısa sürede eldesi sağlanmalıdır. BOS'un geri akışının hızlı ve kolay görülebilmesi için iğne tutma yerinde şeffaf prizma benzeri bir bölüm olmalıdır.
3. Spinal kanül giriş sırasında eğilip bükülmeyecek derecede stabil bir yapıya sahip olmalıdır. Bu özelliği sayesinde hastaya ağrı vermeden başarılı ve güvenli ponksiyon yapabilme imkanı sunmalıdır.
4. Kanülün emniyetle ilerletilmesini sağlayan rahat kavrama aparatı bulunmalıdır.
5. Ponksiyon kontrolü için şeffaf kilit bağlantılı olmalıdır.
6. Renk kodlu mandrenli olmalı ve mandren kanüle tam oturmalıdır.
7. 18G,19G,20G,22G,25G 26G 27G,29G çapında en az 88-mm ve 120 mm uzunluklarında olmalıdır.Opsiyonel olarak 25,27G ve 29G en az 35 mm kılavuz iğne ile aynı ambalajda olmalıdır.
8. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
9. Uygulama esnasında metal sürtünme olmamalıdır.
10. Biolojik yapı içersinde rahatlıkla ilerletilebilmeli,kıvrılma bükülme kırılma problemleri ile karşılaşılmalıdır.
11. İğne ile madren birbiri ile uyumlu olmalı,doku taşıma riski olmamalı ve dura hasarı ile karşılaşılmalıdır.
12. İğne stabil olmalı ve giriş esnasında zorlanılmamalıdır.
13. Tutuş yeri elle iyi kavranmalı ve uygulama esnasında elden kaymamalıdır.
14. Orginal ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.Bu bilgiler etiket üzerinde yer almalıdır.
15. Son kullanma tarihi,teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
16. Onaylı ürün(barkod)numaraları teklif ile birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalem bazında ilişkilendirilmelidir.
17. Yüklönici firma,ürüne ait marka adı,model,barkod numarası,üretici firma adı,firmaya ait malzeme kodu bilgilerini yazılı olarak ürün ile birlikte teslim edilmelidir.
18. Teslim edilecek ürünlerden en az 3 adet numune teslim edilecek. Bu ürünler anestezi ekibi(anestezi doktoru, anestezi hemşiresi ve anestezi teknisyeni) tarafından denendikten sonra kullanıma uygunluğu tespit edilecektir.
19. UBB ve ÜTS kaydı olmalıdır.

Yrd. Doç. Dr. Arzu KEFİ
Cebir ve Geometri
20.10.2024 - Tarih: 2024