

NEGATİF BASINÇLI YARA TEDAVİSİ KAPAMA SETİ GÜMÜŞLÜ BÜYÜK

1. Set içerisinde 1 adet en az 350cm² ebadında yara kapama süngeri bulunmalıdır.
2. Sünger; eksudalı, enfekte ve kıvrımlı yaralarda kullanılabilir.
3. Sünger, sürekli ve aralıklı negatif basınç yara tedavisine uygun şekilde biyoyumlu, poliüretan ana hammaddesinden yapılmış olmalıdır.
4. Sünger hidrofobik ve açık gózenekli yapısı ile eksuda akışını sağlamalı, hidrolitik stabilizasyona sahip olmalıdır.
5. Sünger, yara yatağına anatomik uyum sağlamalı ve negatif basınç tüm yara yatağına homojen olarak iletmelidir.
6. Sünger, tedavi sırasında akış üzerinde yara izlenebilirliğini artıracak şekilde açık kontrast renkte olmalıdır.
7. Sünger bileşenleri ve yapısı, doku granülasyonunu desteklemeli ve yapışmaz özelliğini göstererek yaraдан çıkarma işlemini kolaylaştırmalıdır.
8. Sünger, yara ebatlarına kesme, sürtünme veya yaradan çıkarma işlemleri sırasında artık partikül bırakmayacak yapida olmalıdır.
9. Sünger, antimikrobiyal etkinlik göstermek üzere en az 7ppm gümüş iyonu salınımı yapabilmelidir. Bu özellik belgelenebilmelidir.
10. Sünger, kokusuz olmalıdır ve koyu renk değişimine neden olmamalıdır.
11. Süngerin kesilerek kullanımı sırasında antimikrobiyal etkinliğin korunması için gümüş iyonları süngerin dış yüzeyi ve iç alanı olmak üzere tüm süngere kimyasal homojenlikte ve sünger üretimi esnasında dağıtılmış olmalıdır.
12. Sünger içerisindeki gümüşün salının oranı letal doz sınırları altında olmalı bu özellik belgelenebilmelidir.
13. Set içerisinde en az 2 adet 25x30cm² ebadında yapışkan film (Drep) bulunmalıdır.
14. Drep, biyoyumlu poliüretan hammaddeden üretilmiş olup; şeffaf, steril ve vakumlu tedaviye uyumlu yapıda olmalıdır.
15. Drep, uygulama güvenliği için aşamalı şekilde ağır olmalı ve aşamalı açılma numaraları sırasıyla film üzerinde açıkça yazılmış olmalıdır.
16. Drep üzerinde farklı yara ebatlarında uygulamayı kolaylaştırıcı kılavuz kesim çizgileri ile çıkartılabilir cetvel kenarlığı olmalıdır.
17. Sünger üzerine uygulama sırasında hizalamayı sağlayacak şekilde açık görüş sağlanmalıdır.
18. Yara kapama işlemi sırasında kullanılmayan drep israf edilmeden başka bir işlemede kullanabilecek şekilde steril paketinde saklanmalıdır.
19. Set içerisinde vakum cihazı ile bağlantıyi sağlayacak kendinden hortumlu port düzeneği bulunmalıdır.
20. Port düzeneği üzerindeki hava kanalları, sıvı tutunumu düşük ve biyoyumlu malzemeden yapılmış olmalıdır.
21. Port düzeneği, hasta temaslarında travmatik etkiye 'azaltacak yumuşaklıktır' olmalıdır.
22. Port düzeneği, hasta hareketleri sonucu oluşacak; eğilme, bükülme ve katlanırma durumlarında yeterli esneklik ve kırılmama özelliğini göstermelidir.
23. Geçici tedavi kesintileri için, port düzeneği üzerindeki hortuma özel bir klamp bulunmalıdır.
24. Port düzeneğinde, kapama seti üzerine güvenle uygulama için aşamalı şekilde yapıştırılan film zemin bulunmalıdır. Film üzerindeki çıkartmalarda uygulama aşamaları açık şekilde sırasıyla yazılmış olmalıdır.
25. Set orjinal ambalajında tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
26. Set ambalajı sıvı geçirmez olmalı ve sıvı ile temas ettiğinde etkilenmeyecek malzemeden yapılmış olmalıdır.
27. Set içindeki bileşenler, yaraya uygulama işlemi boyunca uygulama sırası gelene kadar steril özelliğini koruyacak şekilde ayrı ayrı paketlenmiş olmalıdır.
28. Firma setlerle kullanılmak üzere aynı marka uyumlu vakum cihazını çalışır halde ücretsiz olarak temin etmelidir.
29. Vakum cihazı, tedavi kesintiye uğratılmadan hastanın mobilizasyonunu engellemeyecek boyutlarında, en fazla 1kg ağırlıkta ve elde taşımayı gerektirmeyecek omuz askılı kılıf ile tedarik edilmelidir.
30. Vakum cihazı, sürekli ve aralıklı çalışma modlarına sahip olmalıdır. Aralıklı mod alt ve üst süre/başınç ayarına izin vermelidir.
31. Vakum cihazı, şarj edilebilir bataryaya sahip olmalı ve tam şarjlı olarak normal koşullarda en az 6 saat tedaviyi sürdürebilmelidir.
32. Vakum cihazı, en az 0-220mmHg negatif basınç aralığını sağlayabilmeli ve basınç değerleri serbestçe ayarlanabilmelidir.
33. Vakum cihazı, her bir hasta tedavisi için tedavi süresi ve alarm olayları ilgili raporlara yapabilmelidir.
34. Vakum cihazı; kaçak, blokaj, toplama seti dolu ve kritik batarya seviyesi alarmlarına sahip olmalıdır. Görsel ve işitsel uyarı verebilmelidir.
35. Vakum cihazı, kullanım kolaylığı için geniş, renkli ekranla, kullanımı kolay menülere, görsel ve işitsel alarm uyarılarına sahip olmalıdır.
36. Vakum cihazlarına ait teknik servis hizmetinin ISO:13485 medikal cihaz kalite standartlarına göre yapıldığına dair güncel sertifika sunulmalıdır.
37. Set ve cihaz T.C. Sağlık Bakanlığı tibbi cihaz veritabanında kayıtlı ve onaylı konumda olmalıdır.
38. Bozuk ve hatalı ürünler yenisi ile değiştirilmelidir.
39. Setlerin son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.

NEGATİF BASINÇLI YARA TEDAVİSİ TOPLAMA SETİ

1. Toplama seti hacmi en az 600ml olmalıdır.
2. Toplama seti; hasta, sağlık personeli ve yardımcı personel için kontanınastır ve bulaşma riski oluşturmaması için hiçbir şekilde açılabılır, delinemez veya kırılabilir olmalıdır.
3. Toplama seti, uygulayıcı zarar verecek şekilde çapak ve keskin kenarlar içermemelidir.
4. Toplama seti, içinde biriken eksudanın görünürlüğünü sağlayacak şekilde yarı şeffaf olmalıdır.
5. Toplama seti, dışarıya koku, bakteri ve eksuda sızmayan filtrasyon sistemine sahip olmalıdır.
6. Toplama seti, içinde toplanan sıvıyı katılaştırarak hareket etmesini engelleyecek jelbstirici ajan içermelidir.
7. Toplama seti, vakum cihazına entegre şekilde ilave hortum bağlanışına ihtiyac duymadan takılabilir (tek parça olmalıdır).
8. Toplama setindeki bağlı hortumu, kapamadan gelen bağlı hortumuna kaçak ve ayrılmaya karşı güvenli olarak kullanımı kolay Luer-Lock kilit sistemi ile bağlanmalıdır.
9. Toplama seti, vakum cihazının sağladığı sürekli ve aralıklı tedavi sırasında çalışmasına uygun olmalıdır.
10. Toplama seti; vakum cihazı üzerinde ayırtlanabilecek basınç ve tedavi aralığı seçenekleri ile uyumlu olarak çalışabilmelidir.
11. Toplama seti, uygulama sırasında mekanik stimulus özgürlüğü koruyacak dayanıklılığa sahip olmalıdır.
12. Toplama seti ile vakum cihazları arasındaki bağlantıyı sağlanan ekipman, kapama sungerini hastadan çıkarmadan vakum cihazından ayırmayı ve yeniden birleştirmeyi sağlamalıdır.
13. Toplama seti üzerinde biriken sıvinin miktarını gösteren hacim değerleri bu ünmalıdır.
14. Toplama seti, beraber kullanılabilecek kapama seti ve ekum cihazı ile aynı markada ve uyumlu olmalıdır.
15. Toplama seti üzerinde üretici firma marka logisi çıkartılmış şekilde bulunmalıdır.
16. Set orjinal ambalajında tek kullanımık ve steril olmalıdır.
17. Firma setlerle kullanılmak üzere aynı marka uyumlu vakum cihazı; çalışır halde ücretsiz olarak temin etmelidir.
18. Vakum cihazı, tedavi kesintisiz ugratımadan hastanın mobilizasyonunu engellemeyecek boyutlarda, en fazla 1kg ağırlıkta ve elde taşımayı gerektirmeyecek omuz askılı kılıf ile tedarik edilmelidir.
19. Vakum cihazı, sürekli ve aralıklı çalışma modalarına sahip olmalıdır. Aralıklı mod alt ve üst sure/basınç ayarına izin vermelidir.
20. Vakum cihazı, şarj edilebilir bataryaya salıp oturulup tam şarj olılarak normal koşullarda en az 6 saat tedaviyi sürdürmeliidir.
21. Vakum cihazı, en az 0-220mmHg negatif basınç aralığına sahip olmalıdır ve basınç değerleri serbestçe ayarlanabilimlidir.
22. Vakum cihazı, her bir hasta tedavisi için tedavi kurusu ve alınan ölçütleri ile raporlama yapabilmelidir.
23. Vakum cihazı; kaçak, blokaj, toplama seti oolu ve kritik batarya seviyesi alarmlarının sahip olmalıdır. Görsel ve işitsel uyarı verebilmelidir.
24. Vakum cihazı, kullanım kolaylığı için geniş, renkli ekranla, kullanım kolay menulere, görsel ve işitsel alarmları uyarılana sahip olmalıdır.
25. Vakum cihazlarına ait teknik servis hizmetinin ISO:13485 medikal cihaz kalite standartlarına göre yapıldığına dair güncel sertifika sunulmalıdır.
26. Set ve cihaz T.C. Sağlık Bakanlığı tüber cihaz veritabanında kayıtlı ve onaylı konumda olmalıdır.
27. Bozuk ve hatalı ürünler yerini ile değiştirilmelidir.
28. Setlerin son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.