

## FORSEPS YÖNTEMLİ PERKÜTAN TRAKEOSTOMİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set, trakeostomi komplikasyonlarını en aza indiren forseps yöntemi (griggs yöntemi) perkütan trakeostomi için dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Forsepsli veya forsepssiz set seçenekleri mevcut olmalıdır. Belirtilmediği taktirde standart teslimat (1 adet, tek blister paket içerisinde bulunan forsepsli set olmak üzere) forsepssiz set olarak yapılmalıdır.
3. Setlerin hepsinin veya bir kısmının forsepsli isteniyor olması durumunda ihale listesinde veya idari şartnamede veya teknik şartnamede bu durum belirtilmelidir.
4. Set içinde; forsepsli teknikle kullanılan özellikli trakeostomi kanülü ile bağlı, trakeostomi kanülü obturatörü, bistüri, enjektör, 14G intravenöz kanül, J ucu rehber tel, tek dilatatör, (forsepsli setlerde özel forseps) bulunmalıdır.
5. Setin içinde, özel olarak bu teknik için tasarılanmış olan ve tekniğin kullanımının bir gerekliliği olan obturatorunun ortası tüm hat boyunca delik olan ve azotprotoksis geçirgenliği çok düşük olan kaflı trakeostomi kanülü bulunmalıdır. Trakeostomi kanülünün obturatörü bulunmalıdır.
6. Perkütan trakeostomi kitinin içindeki özel üretim olan guide wire forsepsin kullanımı sırasında forsepsin ucuna ve kapatıldığındır forseps ayaklarına sıkışmayacak ve bu sürede de rahat ilerletilebilmesine imkan verecek şekilde olmalı ve çapı 1.30 mm, J uç ile birlikte uzunluğu 45 cm ve telin üzeri PTFE ile kaplanmış olmalıdır.
7. Set tek paketen olmalıdır, tüm malzemeler tek blister paketin içinde olmalıdır.
8. Griggs teknikli Forsepsli setler bulunan ünitelerin kullanacağı forsepssiz setler de bu teknikle kullanılan setlerle aynı malzeme (forseps hariç) ve paketlemeye sahip olmalıdır.
9. Bu teknik için geliştirilmiş olan özel forseps'in üzerinde sterilizasyon veya uygulama alanlarında diğer cerrahi aletlerle karıştırılmaması için setin markası ile aynı olan marka yazılı olmalıdır. Set ile forseps aynı marka olmalıdır.
10. Tek dilatatörün ucu forsepsin ucuyla aynı kalınlıkta olmalıdır.
11. Setin üzerindeki etikette setin 7,8 veya 9 numara setlerden hangisine ait olduğu ve forseps (griggs) yöntemiyle ilgili olduğunu gösteren ibare bulunmalıdır.
12. Forseps tekrar kullanılabilir olmalıdır.
13. Forsepsin atravmatik forseps ayakları ve forsepssin ucu, içinden guide-wire geçmesine izin verecek şekilde tasarlanmış olmalıdır. Forsepssin ucu atravmatik olmaması için yuvarlatılmış, künt ucu olmalıdır.
14. Forsepsli veya forsepssiz setlerdeki trakeostomi kanülleri 7,0- 8,0 ve 9,0 numaralardan bir tanesini içermeli ve hangi numaradan bulunacağı idare şartnamede veya alım listesinde belirtilmiş olmalıdır.
15. Setler sert blister ambalajlarda olmalıdır. Kutu ve set üzerinde son kullanım tarihi, sterilizasyon şekli, trakeostomi kanülünün boyu, çapı yazılı olmalıdır.
16. Firmmanın verdiği malzeme farklı setlerin parçaları olmamalıdır. Bu durumda özel forseps dışında başka bir sete ihtiyaç olmadan bu tek paketten oluşan setin trakeostomi açmaya yeterli olduğunu gösteren orijinal katalog vermelidir.
17. Firmmanın bu tekniğin forseps teknikli trakeostomi set olduğunu ve dilatasyon için özel forseps kullanıldığını gösteren orijinal katalog ve dökümanlarının bulunması ve set içerisinde forsepsinde olduğunu göstermesi istenmelidir. Firmmanın verdiği malzeme yedek ürün (spare) olmamalıdır.
18. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu ve ürünün kullanımını, paket içindeki parçaları gösteren kılavuz bulunmalıdır.

Prof.Dr.Demet TOK  
Sıf Tek No: 30985-42843  
C.B.U.T.E  
Beykoz Tıbbi Ekipmanları ve Rehberlik A.Ş.