

BİYOSİD BARIYERLİ CERRAHİ STERİL ELDİVEN

1. Eldiven tüm tıbbi cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Eldiven üç kat şeklinde "Kopolimer Termoplastik Elastomer" den üretilmiş olmalıdır.
3. Uzunluğu minimum 260 ± 50 mm, kalınlığı 500 ± 50 μ m olmalıdır.
4. Pudra ve lateks içermemelidir.
5. Eldivenin orta tabakasında numarasına göre 5-10 gr arasında değişen miktarda ve mikro damlacık şeklinde dezenfektan ajan içeren biyosid bariyer olmalıdır.
6. Biyosid bariyer, anlık etki gösterebilmesi için; didesil-dimetil amonyum klorid, benzalkolyum klorid ve klorheksidin d. glukonat içermelidir.
7. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
8. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.
9. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun katlanmış olmalıdır.
10. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
11. In vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.
12. Eldiven 7-7.5-8- no'lu olmalıdır.
13. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL: 1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
14. Teklif edilecek ürünün UBB kaydı olmalıdır.

Prof. Dr. İsmet TOPÇU
C.B.Ü. Tıp Fakültesi Mikrobiyoloji ve
Reanimasyon A.B.D.
Dip. Tes. No: 5433 79484

HEMOWAK ŞARTNAMESİ

1. Düşük basınçlı drenaj yapmalıdır.
2. En az 400ml sıvı kapasiteli olmalıdır.
3. Dren boyutuna göre kesilebilir konnektörlü olmalıdır.
4. Redon dremi üzerinde ölçüleri olmalıdır.
5. Travma yaratmayacak iğneleri trokarlı (bız) olmalıdır.
6. Hemovak tespit etme bağlantıları olmalıdır.
7. Steril poşette, sterilizasyon tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
8. 10-12-14 fr olmalıdır.
9. Teslim edilecek ürünlerden en az ikişer adet numune ameliyathane sorumlu hemşiresine teslim edilecek. Bu ürünler cerrahi ekipler tarafından denendikten sonra verilecek teknik raporla bildirilecektir.


Leyla GÜNDOĞDU ŞETİN
Hemşirelik Hizmetleri
Müdürü Yrd.