

TEKLÜMENLİ UMBİLİKAL KATETER TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Kateter transparant ve DEHP kimyasalı içermeyen özel üretim PVC 'den yapılmış olmalıdır.
2. Kateterin vücutla temas eden bölümleri hiçbir şekilde latex, hayvansal ve biyolojik ürün, ve pyrogen içermemelidir.
3. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
4. Kateter tek lümenli olmalıdır.
5. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için flexible ve atraumatik özellikte olmalıdır.
6. Kateter infüzyon, enjeksiyon, kan ürünleri verilmesi ve exchange işlemlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
7. Kateter venöz ve arteriyel yoldan yerleştirilebilmelidir.
8. Kateter kullanıcının isteğine göre 3.5Fr, 4Fr, 5Fr, 6Fr, 7Fr, 8Fr olarak seçilebilmelidir.
9. 3.5Fr kateterin dış çapı 1.16mm, akış hızı 6ml/min, dolum hacmi ise 0.11ml.
10. 4Fr kateterin dış çapı 1.50mm, akış hızı 16ml/min, dolum hacmi ise 0.19ml.
11. 5Fr kateterin dış çapı 1.70mm, akış hızı 31ml/min, dolum hacmi ise 0.30ml.
12. 6Fr kateterin dış çapı 2.00mm, akış hızı 52ml/min, dolum hacmi ise 0.43ml.
13. 7Fr kateterin dış çapı 2.30mm, akış hızı 80ml/min, dolum hacmi ise 0.50ml.
14. 8Fr kateterin dış çapı 2.50mm, akış hızı 120ml/min, dolum hacmi ise 0.67ml.
15. Kateter uzunluğu en az 37cm olmalıdır.
16. Kateter üzerinde 5cm ile 25cm arasında derinlik işaretleri bulunmalıdır.
17. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
18. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az bir yıl miadlı olmalıdır.
19. Malzemenin UTS kaydı olmalıdır.

Prof. Dr. Bera ÖZER
Ulusal Bayan ve Çocuk Hastaneleri
Tıp Fakültesi
Tıp. Teşhis ve Tanı
Dip. No: 79815
Dip. No: 7218

T Parçalı Resüsitasyon Cihazı Hasta Devresi
Teknik Özellikleri

- 1- Hasta devresi Hastanemizde mevcut "T" parçalı resüsitasyon cihazında kullanılacak orijinal ve tek kullanımlık seti olmalıdır.
- 2- Hasta devresi en az 1,40 metre hortum ve bunun ucunda yer alan T parçasından oluşmalıdır.
- 3- Resüsitasyon sırasında hastadan gelebilecek sekresyonların izlenebilmesi ve bunların havayolunu tıkamasının engellenebilmesi amacıyla hortum ve T parçası içini kolayca gösteren malzemeden üretilmiş olmalıdır.
- 4- T parçası üzerinde cihazın PEEP basınç ayarının yapılmasını sağlayan bir tahliye vanası bulunmalı ve bu parça ile PEEP basıncı 0 ila 5 cmH₂O aralığında ayarlanabilmelidir. Kullanmadan önce ayarlanan PEEP basıncının kullanım sırasında tekrar ayarlanmasına gerek duyulmamalıdır. PEEP valfi daha hassas ayar için kademesiz olarak Smooth şekilde istenilen noktada ayarlanabilmelidir.
- 5- Her 50 hasta devresi ile birlikte en az 180 cm uzunluğunda T parçalı resüsitasyon cihazı girişine uyumlu bir adet gaz besleme hortumu ve teklif edilen ürünle aynı marka her 50 adet için bir adet hidrocollid band özellikli tıkanma oluşturmeyen spiralli telli yapıda Nazal yüksek akış Kanülü verilmelidir.
- 7- Teklif veren firma teklif ettiği ürüne ait üretici firma temsilcisinden alınmış YETKİ BELGESİ'ni teklifi ile birlikte sunmalıdır.
- 8- Teknik uygunluk için numune istenecektir, numuneler cihaz üzerinde denendikten sonra uygunluk alınması gereklidir. Numune paketleri üzerinde üretici firma bilgisi, ürün adı REF ve LOT numaraları yazılı olmalıdır.
- 9- Teklif edilen ürün Sağlık Bakanlığı UTS sistemine kayıtlı olmalı ve teklif ile birlikte ürün ve bayi UTS çıktıları verilmelidir.
- 11- Teklif veren firmalar 15 Mayıs 2014 Tarih ve 29001 Sayılı resmi Gazetede yayınlanarak yürürlüğe giren Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği hükümleri gereğince TIBBİ CİHAZ SATIŞ YETKİ BELGESİ ni teklifleri ile birlikte idareye göndereceklerdir.

Prof. Dr. Esra OZER
Hacettepe Devlet Hastanesi Tıp Fak.
Yardımcı Doçent
Tıp Teorisi No 70515
Diy. No 7210