

**GEÇİCİ DİYALİZ KATETERİ PEDIATRİK 8 FR 10-12,5 CM
TEKNİK ÖZELLİKLERİ**

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak amacıyla Subklavyan, jugüler veya femoral damarlarda kullanılabilir.
2. Luer konektörler ISO 594 standartlarına uyan malzemeden yapılmış olmalıdır.
3. Isıya duyarlı DEHP içermeyen poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Kateter boyutları ve prime hacmi heparinizasyonun tam olarak bilinmesi için klemplerin üzerinde belirtilmelidir.
5. Çift lümenli kateter üzerinde, arteriyel taraf için kırmızı renkli klemp, venöz taraf için mavi renkli klemp olmalıdır.
6. Kateter 2 lümenli ve 8 Fr kalınlığında olmalı, uzunluğu 100 mm ve 125 mm olmak üzere 2 farklı seçenek bulunmalıdır.
7. Klinik ihtiyaca göre istenilen uzunlukta ve istenilen adette teslimat yapılmalıdır.
8. Kateter yüksek derecede radyo-opak özellikte olmalıdır.
9. Kateter termo duyarlı materyale sahip olmalı ve biyo-uyumlu olmalıdır.
10. Sütür tespit kanatları döner olmalıdır, deriyle irritasyona sebebiyet vermemesi için minimum temasta olmalıdır, sütür açılmadan katetere pozisyon verilebilir.
11. Kateter etilen oksit ile steril edilmiş olmalı ve non-pirojenik temin edilmelidir.
12. Kateter set içeriği aşağıdaki gibi olmalıdır.
 - 1 adet Kateter
 - 1 adet 8F için 8F x 150 mm Dilatatör
 - 1 adet 8F için 0.035" x 700 mm J uçlu kalibre edilmiş paslanmaz çelikten üretilmiş klavuz tel
 - 1 adet Introducer iğne 18G 7cm
 - 2 adet Enjeksiyon sızdırmazlık Kapağı
 - 1 adet yara pansuman malzemesi
13. Ürünün raf ömrü 5 yıl olmalıdır. Malzeme teslimi esnasında en az 36 ay (3 yıl) miadı bulunmalıdır.
14. Ürünün Sağlık Bakanlığı onaylı UBB ve ÜTS kaydı bulunmalıdır.

Sadet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
Ç.Y.B.Tes. No: 725068 Dip. Tes. No: 114060

**GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ PEDIATRİK 6,5 FR 7,5-10 CM
TEKNİK ÖZELLİKLERİ**

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak amacıyla Subklavyan, jugüler veya femoral damarlarda kullanılabilir.
2. Luer konektörler ISO 594 standartlarına uyan polivinilelorid maddesinden yapılmış olmalıdır.
3. Isıya duyarlı DEHP içermeyen poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Kateter boyutları ve prime hacmi heparinizasyonun tam olarak bilinmesi için klempelerin üzerinde belirtilmelidir.
5. Çift klemneli kateter üzerinde, arteriyel taraf için kırmızı renkli klemp, venöz taraf için mavi renkli klemp olmalıdır.
6. Kateter 2 lümenli ve 6,5 Fr kalınlığında olmalı, uzunluğu 75 mm ve 100 mm olmak üzere 2 farklı seçenek bulunmalıdır.
7. Klinik ihtiyaca göre istenilen uzunlukta istenilen adette teslimat yapılmalıdır.
8. Kateter yüksek derecede radyo-opak özellikte olmalıdır.
9. Kateter termo duyarlı materyale sahip olmalı ve biyo-uyumlu olmalıdır.
10. Sütür tespit kanatları döner olmalıdır, deriyle irritasyona sebebiyet vermemesi için minimum temasta olmalıdır, sütür açılmadan katetere pozisyon verilebilir.
11. Kateter etilen oksit ile steril edilmiş olmalı ve non-pirojenik temin edilmelidir.
12. Kateter set içeriği aşağıdaki gibi olmalıdır.
 - 1 adet Kateter
 - 1 adet 6,5F için 7F x 150 mm Dilatatör
 - 1 adet 6,5F için 0.028" x 500 mm J uçlu kalibre edilmiş paslanmaz çelikten üretilmiş klavuz tel
 - 1 adet Introducer iğne 18G 7cm
 - 2 adet Enjeksiyon sızdırmazlık Kapağı
 - 1 adet yara pansuman malzemesi
13. Ürünün raf ömrü 5 yıl olmalıdır. Malzeme teslimi esnasında en az 36 ay (3 yıl) miadı bulunmalıdır.
14. Ürünün Sağlık Bakanlığı onaylı UBB ve ÜTS kaydı bulunmalıdır.

Sadet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
Ç.Y.B.Tek. No: 125068 Dip. Tes. No: 114060