

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 forsepsssiz set seçenekleri mevcut olmalıdır. Belirtilmediği takdirde standart teslimat (1 adet, tek blister paket içerisinde bulunan forsepsli set olmak üzere) forsepsiz 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 bağı, trakeostomi kanülü obtüratörü, bistüri, enjektör, 14G intravenöz kanül, j uçlu rehber tel, tek dilatör, (forsepsli setlerde özel forseps) bulunmalıdır.
5. Setin içinde, özel olarak bu teknik için tasarlanmış olan ve tekniğin kullanımının bir gerekliliği olan obtüratörünün ortası tüm hat boyunca delik olan ve azot protoksit geçirgenliği çok düşük olan kafalı trakeostomi kanülü bulunmalıdır. Trakeostomi kanülünün obtüratörü bulunmalıdır.
6. Perkütan trakeostomi kitinin içindeki özel üretim olan guide wire forsepsin kullanımı sırasında forsepsin ucuna ve kapatıldığında forseps ayaklarına sıkışmayacak ve bu sürede 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 oluşmalı, tüm malzemeler tek blister paketin içinde olmalıdır.
8. Griggs teknikli Forsepsli setleri bulunan ünitelerin kullanacağı forsepsiz 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 dilatörün 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.
13. Forsepsin atravmatik forseps ayakları ve forsepsin ucu, içinden guide-wire geçmesine izin verecek şekilde tasarlanmış olmalıdır. Forsepsin ucu atravmatik olmaması için yuvarlatılmış, kün uçlu olmalıdır.
14. Forsepsli veya forsepsiz 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. Firmanın 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. Firmanın 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. Firmanın 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
Dip. Tes. No: 30985-42843
S.B.Ü.T.F.
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.