

KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN IV TESPİT ÖRTÜSÜ

1. Katater giriş yerini korumak ve güvenle tesbit etmek üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Steril, tekli paket halinde ve 10x12 cm ebatlarında olmalıdır.
3. Ürün şeffaf film örtü ile klorheksidin glukonat içeren entegre bir jel pedden oluşmalıdır.
4. Sıvı ve bakteri oluşturmali, alkol ve sıvılara maruz kaldığında bütünlüğünü korumalı, dağılmamalıdır.
5. Şeffaf oluşu katater giriş yerini sürekli gözleme olanağı tanımalıdır.
6. Hava geçirgenliği bulunmalıdır.
7. Jel pedin içerdığı klorheksidin glukonat güçlü antimikrobiyal etkinliği sayesinde katater giriş bölgesinde güvenli bir uygulama sağlamalıdır.
8. Jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm ebatlarında olmalıdır.
9. Bu ebatlardaki jel ped ortalama 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir.
10. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Şeffaf film örtü güçlendirilmiş medipore çerçeveli tasarımı ile güçlü bir tespit sağlamalıdır.
12. Medipore çerçeve üzerinde katater tespitini kolaylaştıran çentikler bulunmalıdır.
13. Ekstra tespit sağlayan çentikli medipore bandı bulunmalıdır.
14. Kenarları oval olmalı, santral kataterlerde güçlü tespit sağlamalıdır.
15. Yapışkanı akrilat ve hipoalerjenik olmalı, çıkarıldığında ciltte atık bırakmamalıdır.
16. Kağıt çerçevesi sayesinde kolaylıkla uygulanabilmeli ve eldivene yapışmamalıdır.
17. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
18. Ürünün bütünlüğü bozulmadığı takdirde, HIV-1 ve HBV' ye karşı viral bariyer oluşturduğuna dair klinik çalışması bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama talimatı yer almalıdır.
20. Gamma yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
21. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir.
22. Malzemelerin fiyat teklifinde Sağlık Uygulama Tebliği kodlarının belirtilmesi zorunludur
23. Teklif edilecek UTS'ne kayıtlı olan malzemelerin UTS belgelerinin teklifinde sunulması gerekmektedir.

Hastahane ve Romatoloji Uzmanı
Dip. No: 395 Dip. Tescil No: 54044
Tıp Fakültesi
Cerrahyaşay Üniversitesi
İstanbul