

4,5 FR ÜÇ LÜMENLİ PEDIATRİK SANTRAL VENÖZ KATETER TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. İlaç tedavisi ve parenteral beslenme yapılması amacı ile özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Kateter vücutta bekleyebilecek ve damarı travmatize etmeyecek termo-sensitive poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Kateter seldinger tekniği ile yerleştirilmeli ve işlemde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
4. Set içerisinde kullanıcının tercihine göre; 1 adet 3 lümenli poliüretan kateter, 1 adet giriş iğnesi, 1 adet klavuz tel, 1 adet dilatör, 1 adet bistürü, 1 adet şırınga, 1 adet IV kanül, 3 adet enjeksiyon kabı bulunmalıdır.
5. Kateter çapı 4,5 FR ve uzunluğu 6, 8 ve 12,5 cm olarak seçilebilmelidir.
6. Giriş iğnesi 22G olmalıdır.
7. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
8. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
9. Kateterin lümenlerinin ayırd edilebilmesi için farklı renkte hublarla belirtilmiş olmalıdır. Lümenler üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemler bulunmalıdır.
10. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. Yüklenici firma teslim edeceği her bir kateter ile birlikte 6 adet bionector (nötr basınçlı iğnesiz enjeksiyon aparatı) verecektir.
12. 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.
13. Kateter UBB belgesine sahip olmalıdır

4,5 fr 3lümenli
12,5cm (25adet)

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

4,5 FR ÜÇ LÜMENLİ PEDIATRİK SANTRAL VENÖZ KATETER TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. İlaç tedavisi ve parenteral beslenme yapılması amacı ile özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Kateter vücutta bekleyebilecek ve damarı travmatize etmeyecek termo-sensitivite poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Kateter seldinger tekniği ile yerleştirilmeli ve işlemde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
4. Set içerisinde kullanıcının tercihine göre; 1 adet 3 lümenli poliüretan kateter, 1 adet giriş iğnesi, 1 adet klavuz tel, 1 adet dilatör, 1 adet bistürü, 1 adet şırınga, 1 adet IV kanül, 3 adet enjeksiyon kabı bulunmalıdır.
5. Kateter çapı 4,5 FR ve uzunluğu 6, 8 ve 12,5 cm olarak seçilebilmelidir.
6. Giriş iğnesi 22G olmalıdır.
7. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
8. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
9. Kateterin lümenlerinin ayırd edilebilmesi için farklı renkte hublarla belirtilmiş olmalıdır. Lümenler üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemler bulunmalıdır.
10. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. Yüklenici firma teslim edeceği her bir kateter ile birlikte 6 adet bionector (nötr basınçlı iğnesiz enjeksiyon aparatı) verecektir.
12. 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.
13. Kateter UBB belgesine sahip olmalıdır

4,5 fr 3lümenli
8 cm (25 adet)

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Nestihan ZENGİN
T. Tes. No: 125068 D. Tes. No: 114060

MULTİLUMEN KATETER SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Seldinger ponksiyon kanülü, 0.8 mm (21 G) çapında, 38 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan ve radyoopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateter, kolay okunabilir uzunluk işaretli olmalıdır.
5. Kateter, üç lümenli, 1.7 mm çapında, 5 F, 8 cm uzunluğunda [distal lümen:20 G, middle lümen:22 G, proksimal lümen:22 G] olmalıdır.
6. Kateterde, valfli kapak olmalıdır.
7. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
8. Kateterde, fiksasyon kanatları olmalıdır.
9. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, uzunluk işaretli, 0.46 mm çapında, 50 cm uzunluğunda olmalıdır.
10. Dilatatör olmalıdır.
11. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır.
12. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
13. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
14. Şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
15. Bistüri olmalıdır.
16. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler İngilizce, Almanca veya Fransızca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
17. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
18. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
19. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

Sfr 8cm 3lühenli

(10 adet)

Çocuk Yoğurt Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
C.Y.B.Tes. No: 125068 / Dip. Tes. No: 114060

PEDİATRİK İKİ LUMENLİ KATETER SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
2. Seldinger ponksiyon kanülü; (21 G) çapında, en fazla 38 mm uzunluğunda olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. İki lumenli kateter, en fazla 13 cm uzunluğunda, 5 F (1.lumen:18 G, 2.lumen:20 G) olmalıdır.
6. Kateterde, fiksasyon kanatları olmalıdır.
7. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
8. Kateterde valfli kapak olmalıdır.
9. Kılavuz tel, kink yapmayan nitinol materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
10. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, uzunluk işaretli olmalıdır.
11. Kılavuz tel, en fazla 50 cm olmalıdır.
12. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
13. Dilatatör olmalıdır.
14. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır.
15. Kateterin doğru yerde olduğunu kontrol etme imkanı tanıyan en az 1 adet EKG adaptörü verilmelidir. EKG adaptörü ile kateter aynı marka olmalı ve adaptörün üzerinde markası yer almalıdır.
16. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
17. Bistüri olmalıdır.
18. Şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
19. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
20. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

Sfr 13cm 21'lenli
(10adet)

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