

ANJİOGRAFİ ÖRTÜ SETİ STERİL (ANJİO)

Bu örtü seti tek kullanımlık olup kalp kateterizasyonu ve anjiyografi sırasında kullanılacağından aşağıda belirtilen aksesuarlar ve özellikleri içermelidir.

1. Seti oluşturan örtülerin malzemesi iki katli olmalıdır. Üst kat çok emici non-woven (50gr/m² ve/veya üzeri) olup anjiyo sırasında oluşacak kan, alkol ve/veya bu özellikteki sıvıları tamamen emerek örtü üzerinde kalmasını sağlamalıdır. Alt kat bu sıvıların hasta ile temasını engelleyerek sıvıların alta geçmesine mani olacak şekilde medikal polietilen olmalıdır. Böylece enfeksiyon riski minimize edilmelidir.

2. Her set grubu aşağıdaki özel parçaları ihtiva etmelidir.

a) Bir adet anjiyografi örtüsü:

1. Boyutları 180x295 cm olmalıdır.

2. Örtüde femoral arterlere isabet eden kısımlarda 2 adet 9 cm. çapında delik bulunmalıdır.

3. Her iki delik merkezleri arasındaki mesafe 24 cm olmalıdır.

4. Deliklerin merkezi ile hastanın boyun kısmına gelen örtü üst hududu arasındaki mesafe 70 cm, hastanın ayak kısmına gelen kısım alt hudutları arasındaki mesafe 225 cm olmalıdır.

5. İki delik örtününün arka yüzü hastanın vücuduna tam olarak yapışan ve cildi tahriş etmeyen tıbbi maksatla üretilmiş film ile kaplı olmalıdır.

6. Femoral deliklerden hastanın soluna denk geleni tamamen insizyon filmle kaplı olacak, sağ taraftaki insizyon film üzerinde ise 4 cm. çaplı delikli olacaktır.

b) Bir (1) adet üst kati çok emici medikal non-woven, alt kati su geçirmeyen polietilen olmak üzere iki katli materyalden yapılmış 120x220 cm boyutlarında alet masa örtüsü.

c) İki (2) adet 200 ml. Plastik solüsyon kasesi, 1 adet boyama süngeri, 30x20x7 cm ölçüleride solüsyon kabı, 10 adet 5x5 cm boyutlarında spanç,

d) 1 adet radyasyon koruyucu ayna için steril poşet (70x110cm)

e) İki (2) adet emici olmayan, en az 50gr/m² ve üzeri medikal non-woven, 'dan üretilmiş;

2. Medium, Large, Extra Large, Extra extra large beden boylarıyla seçenekli olmalı,

3. kol manşetleri kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastiki örgü olup, cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyrılmasını engelleyecek biçimde bileği kavramalıdır.

4. Önlük, yaka açıklığının ayarlanmasını mümkün kılan velcron ihtiva etmelidir. Boyun kısmı teri emen, sürtünme ile cildi tahriş etmeyen, yumuşak kumaş biye ile çevrelenmiş olmalıdır.

5. Önlük iç ve dış bağlarının bağlama esnasında kopmaması için, bağcıkların gömleğe yapıştırılması veya dikilmesi gerekmektedir.

6. Önlük dikiş yerleri yeterince sağlam olup beden hareketleri, ile açılmamalıdır

7. Önlüğün ön tarafında kanı emecek 30x40cm ebatında materyal olmalı.

8. Ö

i (2) adet tek kullanımlık önlük;

1. Emici olmayan, en az 50gr/m² ve üzeri medikal non-woven, 'dan üretilmiş;

2. Medium, Large, Extra Large, Extra extra large beden boylarıyla seçenekli olmalı,

3. kol manşetleri kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastiki örgü olup, cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyrılmasını engelleyecek biçimde bileği kavramalıdır.

4. Önlük, yaka açıklığının ayarlanmasını mümkün kılan velcron ihtiva etmelidir. Boyun kısmı teri emen, sürtünme ile cildi tahriş etmeyen, yumuşak kumaş biye ile çevrelenmiş olmalıdır.

5. Önlük iç ve dış bağlarının bağlama esnasında kopmaması için, bağcıkların gömleğe yapıştırılması veya dikilmesi gerekmektedir.

6. Önlük dikiş yerleri yeterince sağlam olup beden hareketleri, ile açılmamalıdır

7. Önlüğün ön tarafında kanı emecek 30x40cm ebatında materyal olmalı.

8. Önlük pratik ve sterilizasyonu bozmadan giyilebilir özellikte olup kullanıcıya maximum kolaylık sağlamalıdır.

f) 1 adet anjiyo cihazı intensifier başlığına geçirmek için kenarları lastikli şeffaf lastikli torba

g) Bir (1) adet 100x100 cm boyutlarında sterilizasyon bohçası (yukarıda miktarları ve özellikleri bildirilen malzemeler sterilizasyon bohçasına sarılı olmalı ve her bir

set özel sterilizasyon kağıdı ile boğçalandıktan sonra bir yüzü şeffaf medikal film diğer yüzü medikal kağıtla ambalajlanmış olmalıdır.

1. Setler Gamma ışını veya etilen oksit ile sterilize edilmeli ve sterilizasyon kalite güvenliği sertifikası ile belgelenmelidir.

h) Teklif edilen malzemeden 1(bir) adet numune teslim edilecektir

Ağrı Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Ömer GENÇ
Dip. No: 136732
Kardiyoloji Uzmanı

Ağrı Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Ömer GENÇ
Dip. No: 136732
Kardiyoloji Uzmanı

Ağrı Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Ömer GENÇ
Dip. No: 136732
Kardiyoloji Uzmanı

MONORAİL PTCA BALON KATATERİ

1. Tek operatör kullanımına uygun; monorail (RX) yapısında olmalı, kılavuz telin kateter içerisinde geçtiği koaksiyelsegment uzunluğu en fazla 25 cm olmalıdır.
2. Balonlu dilatasyonkateter uzunluğu 140-150 cm aralığında olmalıdır.
3. Balon materyali yüksek basınca da çıkmaya izin verebilen ara materyalden mamul olmalıdır.
4. Balonlu dilatasyonkateterinin en uç noktası (darlık ya da tıkanıklığa giren uç) maksimum 0.017 inç kalınlığında olmalıdır.
5. Balonlu dilatasyonkateteri ana gövdesi esnek metal bir tüp olan "hipotüp" şeklinde olmalı, kılavuz tele yüklenen koaksiyelsegment ise kıvrımlı anatomilerle uyumlu olacak kadar esnekliği olan sertleştirilmiş plastikten mamul olmalıdır.
6. Koaksiyelsegment mutlaka hidrofilik bir materyal ile kaplanmış olmalı, damar içerisinde rahat hareket etmelidir.
7. Balonlu dilatasyonkateterinin sert olan yakın gövdesi kalınlığı maksimum 2.2 F; kılavuz tel yükleme koaksiyelsegment kalınlığı ise maksimum 2.6 F olmalıdır.
8. Balon çoklu dilatasyona izin verecek yapıda olmalı ve çoklu dilatasyon sırasında yapısını muhafaza etmelidir.
9. Balonun şişme ve inme süresi ayrı ayrı maksimum 6 saniye olmalıdır.
10. Teklif edilen malzemeden 1(bir) adet numune teslim edilecektir

Ağrı Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Ömer GENÇ
Dip. Tıp No: 136732
Kardiyoloji Uzmanı

Ağrı
Uzm. Dr.
Dip. Tıp
Kardiyoloji

Ağrı Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Mustafa
Dip. Tıp No: 136732
Kardiyoloji Uzmanı