

ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ MIDLINE ΜΟΝΟΥ ΑΥΛΟΥ 3Fr και 4Fr ΚΩΔ 258456

Τεχνικές Προδιαγραφές:

Καθετήρες περιφερικοί midline μονού αυλού, CT-rated και ECHO τεχνικής Seldinger, σε σετ που είναι απαραίτητα να περιέχει α) καθετήρα πολυουρεθάνης για μεσοπρόθεσμες θεραπείες (έως 4 εβδομάδες) με ενσωματωμένη προέκταση, πτερύγια στήριξης-συρραφής, ατραυματικό κωνικό και στρογγυλοποιημένο άκρο, βαθμονομημένο και ακτινοσκοπικό β) συρμάτινο οδηγό ευθύ μαλακό από ανοξείδωτο χάλυβα ή Nitinol τεχνικής thumb-feed γ) βελόνη παρακέντησης εισαγωγής 21G μήκους 4.5cm δ) αναγνώριση ροών (ml/sec) και πιέσεων (psi) του καθετήρα δ) διαστολέα για καθετήρα 4Fr ε) να διατίθενται σε άκαμπτη (blister) διπλή συσκευασία ασφαλείας στ) να είναι latex και DEHP free, μιας χρήσης, αποστειρωμένοι

Μεγέθη: 3Fr - 8cm και 4Fr - 15cm

ΣΤΑΥΡΙΝΑ ΗΛΙΑ

ΗΛΙΑ ΣΤΑΥΡΟΥΔΑ
Ε.Θ. ΠΑΙΔΩΝ Π.Τ.Ν.Η.
ΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΙΑΣ ΠΑΙΔΩΝ
ΕΝΤΑΤΙΚΗΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΠΑΙΔΩΝ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΚΡΑΤΩΝ
ΑΜ ΤΣΑΥ: 102546 / ΑΜΚΑ 0405750410

**Συνδετικό τραχειοστομίας για χορήγηση θεραπείας υψηλής
ροής**

Κωδ.351500

1. Να είναι κατάλληλο για χορήγηση θεραπείας υψηλής ροής μέσω θερμαινόμενων και με ύγρανση αερίων, σε ασθενείς με τραχειοστομία.
2. Να είναι πιστοποιημένο βάσει των οδηγιών χρήσης του, για χορήγηση ροών από 5 L/min έως και 70 L/min, ανάλογα τον θερμαινόμενο υγραντήρα που χρησιμοποιείται.
3. Η πλευρά που συνδέεται με τον ασθενή να διαθέτει θηλυκό συνδετικό, διαμέτρου 15 χιλιοστών.
4. Η πλευρά που συνδέεται στο κύκλωμα να έχει συνδετικό που να επιτρέπει την ασφαλή σύνδεση του συνδετικού τραχειοστομίας είτε σε κυκλώματα ασθενών για συσκευές χορήγησης θεραπείας υψηλής ροής σειράς Airno, ή και σε κυκλώματα ασθενών για θερμαινόμενους υγραντήρες MR850 και F&P 950. Να αποδεικνύεται η δυνατότητα σύνδεσης του υλικού με τις παραπάνω συσκευές στις οδηγίες χρήσης του.
5. Ο ενδιάμεσος σωλήνας του συνδετικού να είναι σχεδιασμένος από υλικό με μικροκυψελίδες που να επιτρέπει στους υδρατμούς να διαχέονται μέσω του τοιχώματος του σωλήνα μειώνοντας τον σχηματισμό κινούμενου συμπυκνώματος στο συνδετικό τραχειοστομίας ασθενούς.
6. Να διαθέτει περιστρεφόμενο προστατευτικό πτυέλων.
7. Να διαθέτει ιμάντα στήριξης του συνδετικού τραχειοστομίας στο λαιμό του ασθενούς.
8. Να είναι κατάλληλο για χρήση σε έναν ασθενή, για έως και 14 ημέρες.
9. **ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΟ ΔΕΙΓΜΑ**