

**BRANÜL NO: 16 (GRİ) NO: 18 (YESİL), NO: 20 (PEMBE), NO: 22 (MAVİ),
NO: 24 (SARI) TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Kanül kısmı Virgin teflon (PTFE) den yapılmış olmalıdır.
2. Kanül X-ray ışınlarına karşı radyoopak özellik taşmalıdır.
3. İğne ucu, hastada acı yaratmayacak şekilde sivri ve uygun kesimli olmalı, iğne üzerinde pürüzlenme olmamalı, işığa doğru tutulduğunda üzerinde lekelenme ve renk tonu farkı olmamalıdır.
4. Kanül kendi kendine kapanan enjeksiyon portlu olmalı, enjeksiyon portu kapaklı olmalıdır.
5. Kanülün IV puşé yapılan enjeksiyon portu kapağı tam oturmali, istemsiz açılılmamalı.
6. IV kanülün kapağı vidalı olmalı ve serum seti, kan seti step-cock ve vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
7. Renk kodlu olmalı, çapları uluslararası standardına uygun olmalıdır.
8. İğne plastik kılıfı damara girerken çelik iğne ile uyumlu olmalıdır.
9. Plastik kılıf, kaygan ve şeffaf olmalı, delik ya da çatlak olmamalıdır.
10. Yapısal özelliğini nedeniyle damara ve dokuya zarar vermemeli, kolayca girmeli damara girerken plastik kılıf bütünlüğünü koruyan olmalıdır.
11. Plastik dış kılıf, sıyrılma riskine karşı konik formda olmalı ve kanül ucunun başlama noktasına kadar uzamalı ve kanül kullanma esnasında plastik kısım ciltten kolayca girebilmelidir.
12. Plastik dış kılıf, kolay ponksiyon için özel forumda ince çepeli yüksek akım hızlı teflondan olmalıdır.
13. Dış yüzey üzerinde radyoopak çizgi olmalıdır.
14. Kanül hidrofob ve transparan kan tutuculu olmalıdır.
15. Kanül arkasında ayrılabılır luer lock kapaklı olmalı ve Luer lock koruyucu kapağının dış ucu kapalı olmalıdır.
16. Sabitlemenin çok rahat yapılabilmesi için, kanatların yumuşak, rahat, açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olmalıdır.
17. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
18. İntraket ambalajı steriliteyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
19. Steril ambalaj depolama esnasında yırtılıp kırılmayacak materyalden olmalıdır.
20. Kanül tek elle kullanılabilir yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
21. Ambalaj üzerinde imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 4 yıl olmalıdır.
22. Malzemenin UTS' de kayıtlı olması, T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.
23. Numune üzerinden değerlendirme yapılacak ve firma tarafından 5 adet numune verilecektir.
24. 2 numune şahit numune olarak değerlendirilecektir.

CBÜ
Hemşirelik Mz. Atılım
Birgül KARAC



STERİL ELDİVEN ŞARTNAMESİ

1. Paket içinde bir çift olmalıdır.
2. Disposable olmalıdır.
3. Anatomik yapıya uygun olmalıdır.
4. Allerjik olmamalı ve pudralı olmalıdır.
5. Poşetin üzerinde imal tarihi ve son kullanma tarihi olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
7. 6.5-7-7.5-8-8.5 numaralarda üretilmiş olmalıdır.
8. Poşetin rahat açılabilmesi için bir ucunda açma işaretini olmalıdır.
9. Üzerinde steril olduğunu gösteren renkli bir endikatör olmalıdır.
10. Teslim edecek ürünlerden en az 5 adet numune ameliyat hane sorumlu hemşiresine teslim edilecek. Bu ürünler cerrahi ekipler tarafından denendikten sonra verilecek teknik raporla bildirilecektir.
11. 2 adet şahit numune olarak değerlendirilecektir
12. İhaleyi kazanan firmanın teslim edeceği ürünler verilen numuneler ile aynı lot ve UTS numarasına sahip olmalıdır.

CBG
Hemşirelik Hiz. Muh. Yolu
Birgül KARACA

