

ALÇI SARGI 10-15-20 CM TEKNİK ŞARTNAME

1. Sargılar bez kenarlı olmalı, ya da liflenmeyi önlemek için kenarlık kırık çizgi şeklinde kesilmelidir. Pamuktan yapılmış olmalı ve hidrofil yapıda olmalıdır.
2. Alçı kalsiyum sülfat henihidrat yapısında olmalı, sargı en az % 85 kalsiyum sülfat henihidrat içermelidir.
3. Her sargının birim alanına düşen alçı miktarı en az gr/m^2 olmalıdır.
4. Sargılar nem geçirmeyecek bir malzeme ile ve tek ambalajlanmış olmalıdır.
5. Alçıda kullanılan sargı bezi en az 18 tel/ cm^2 olmalıdır.
6. Alçı sargının uzunluğu en az 2m olmalıdır.
7. Sargıdaki alçı sargıya iyi yedirilmiş olmalı, parça parça dökülmemelidir.
8. Sargıdaki alçı 3-8 dk arasında donabilmelidir.
9. Sargı ambalajlarının üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, ebat, boyut, üretim yeri ve seri numarası mutlaka olmalıdır.
10. Ebatları; 10 cm, 15 cm, 20 cm olacak ve her biri ambalaj üzerinde barkod numarası yazılı olacaktır.

Prof. Dr. Serkan ERKAN
C.B.U. Orta Doğu Tr. AD.
Tic. Sic. No: 88731-94597

SENTETİK PAMUK ŞARTNAMESİ

1. 10,15, 20cm eninde ve 1,5 metre boyunda olmalıdır.
2. Yanmaz, sentetik elyaftan üretilmiş olmalıdır.
3. Her bir rulo kağıt sargı ambalajı içinde olmalıdır.
4. Belli sayıdaki rulolar bir naylon ambalaj içinde paketlenmiş olmalıdır.

Doc. Dr. Serkan ERGİN
C.B.Ü. Ort. ve Travm. AD.
Dip. No: 58734-0852

ŞEFFAF PERFÜZÖR ENJEKTÖR LINE ŞARTNAMESİ

- 1.Enjektör tek kullanımlık,steril 50ml. hacminde , 3 parçalı ve şeffaf olmalıdır.
- 2.Enjektör polipropilen silindirik ve latekssiz olmalıdır.
- 3.Enjektör rahat okunabilir ve silinmeye dayanıklı işaretli olmalıdır.
- 4.Enjektörün line bağlamında, enfeksiyon riskini önleyecek luer-lock dizaynı olmalıdır.
- 5.Enjektör steril,orijinal ambalajda olmalı ve ambalaj üzerinde son kullanma tarihi ,lot no ve barkod olmalı.
- 6.Enjektörün piston arkası kliniğimizde mevcut perfüzör cihazlarına uyumlu,akışı bozmayacak şekilde imal edilmiş olmalıdır.
- 7.Perfüzör line, enjektöre uyumlu en az 145cm uzunluğunda, 1,5x2,7mm çapında ve minimal prime volümlü olmalıdır.
- 8.Perfüzör line şeffaf,kırılmayacak ve katlanmayacak sertlikte olmalıdır.
- 9.Perfüzör line ,steril ve orijinal ambalajda olmalıdır.
- 10.Perfüzör line içinden sıvı akışı izlenebilir olmalı,tüm akış hızlarında güvenli kullanılabilmesi.
- 11.Perfüzör line iv kanül ve üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
- 12.Perfüzör enjektöre ve line uluslar arası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikasına sahip olmalıdır.
- 13.Perfüzör enjektörü ve line üretim tarihi ve son kullanma tarihi arasında en az 2yıl olmalıdır.
- 14.5 adet numune teslim edilecektir.
- 15.2 adet numune şahit numune olarak değerlendirilecektir.
- 16.Kliniğimizde bulunan cihazların teknik bakım ve onarımı ihaleyi alan firma tarafından ücretsiz yapılacaktır.
- 17.Perfüzör enjektörü ve linenın hastanemizde kullanılan perfüzör cihazlarına kullanımı uygun olmalıdır.

Leyla GÜNDOĞDU ÇETİN
Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yard.

EKG KAĞIDI TENİKNIK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilen EKG kâğıdı, Nihon Kohden marka EKG 9132K model ekg cihazına uyumlu olmalıdır.
2. EKG kâğıdı her 14 cm'de bir "Z" şeklinde katlanmış ve kolay koparılabilir özellikte olmalıdır.
3. EKG kâğıdı 21 cm eninde ve 30 m uzunluğunda olmalıdır.
4. Ambalajlanmış her pakette 200 yaprak olmalıdır.
5. EKG kâğıdı yatay ve dikey hat çizgileri olmamalı, kâğıt çizgisiz olmalıdır.
6. EKG kâğıdı kardiyografa yerleştirilebilir olmalıdır.
7. Teklif veren firma denemek üzere 1 paket EKG kâğıdı tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
8. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
9. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
10. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Ferya Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü



HASTA OPERASYON ÖNLÜĞÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ
(KISA VE UZUN KOLLU)

1. Önlükler non-woven kumaştan tek kullanımlık üretilmiş olmalıdır.
2. Kullanılan malzeme en az 50cm (45cm) olmalıdır.
3. Önlükler bakteri bariyerli, antimikrobiyal, antistatik, anti statik özellikli olan ve göstermeyen malzemelerden üretilmiş olmalıdır.
4. Önlük kumaşı cildin nıfes almasını sağlanmalı, ancak alkol, kan ve benzeri vücut sıvıların emmeden ortamdaki uzaklaştırarak ve alta geçirilmesini vermeyecek nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
5. Önlük sırt vakalı arkadan ayarlanabilir orilla kapatılmalı neli ve bel hizasından iki kısılla bağlanabilmelidir.
6. Önlüğün boyun bölgesi biye ile çevrilmiş olmalıdır.
7. Kolları hareket etmeyi sağlayacak genişlik ve standart uzunlukta olmalıdır.
8. Uzun kollu önlüklerde kol ucu manşetli ya da lastikli olmalıdır.
9. Boyu en az 120 cmr kol boyu en az 60cm olmalıdır.
10. Dikisleri sağlam yapıda olmalıdır.
11. Önlükler non-steril tekli jelatin poşet içinde tek tek paketlenmiş olmalıdır.
12. Paket üzerinde üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır.
13. Paketler üzerinde beden etiketi olmalıdır.
14. İstenilen boyda ve bedende üretilmektedir.
15. Teklif veren firma denemek üzere 5 (beş) adet numuneyi hastane- tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
16. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
17. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
18. Ürünün USB ve UTS kaydı olmalıdır.

Firma Müdürü
Sorumlu
[İmza]

EMİCİ PEDLİ KUSMUK POŞETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Çevre dostu düşük yoğunlukta polyethylen malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Poşet hacmi minimum 400 ml olmalıdır.
3. Kusmuk torbasının ölçüleri 24 x 25 cm(± 3 cm)boyutlarında olmalıdır.
4. Tüm kusmuk poşedi çeşitleri kötü kokuyu absorbe edebilmelidir.
5. Kusmuk poşetlerinin emici pedi; içerdği kimyasallar sayesinde kusmuğu jele dönüştürebilme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Ped sıvıları tamamen jele dönüştürmelidir.
7. Ped sıvıyı emdikten sonra tek parça halinde kalmamalı dağılarak poşet içerisinde homojen jel sağlamalıdır.
8. Poşet üzerinde birleşik halde bağlama bağcıkları olmalı, bağcıklar çekildiğinde poşet büzülerek kapanmalıdır.
9. Teklif veren firma denenmek üzere orijinal 5 (beş) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
10. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
11. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
12. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Ferya Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü



KEMOTERAPİ ELDİVENİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Eldiven pudrasız nonstril ve latex olmalıdır.
2. Eldiven sititoksik maddelere karşı gerekli bariyeri oluşturmali, kimyasal maddelere karşı test raporlu olmalıdır.
3. Yırtılmaya ve delinmeye dayanikli olmalıdır.
4. Ürün EN374- EN420- EN455 standartlarını karşılamalıdır.
5. Eli sıkmayacak fakat rahat kavramaya da engel olmayacak esneklikte olmalıdır.
6. Giyimi kolay ve eli terletmeyecek özellikte olmalıdır.
7. Eldivenin iç yüzey kısmı parmak uçlarına kadar pürüklü olmalıdır.
8. Ambalajı nemden etkilenmeyecek dayanıklı bir kartondan yapılmış olmalı ve kolayca görülüp açılabilen açılış yerine sahip olmalı, sağ sol eşit sayıda eldiven bulunmalıdır.
9. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 1 (bir) raf ömrü olmalıdır.
10. Ürün üretim tarihi itibarıyla en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
11. ISO, TUV, CE, FDA gibi uluslar arası standartlardan birine sahip olmalıdır.
12. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük belgesini ibraz etmek zorundadır.
13. Teklif veren firma denemek üzere 1 paket eldiveni sarf deposuna teslim etmelidir.
Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
14. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
15. Numunelerden 1 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
16. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Şeyda Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü

