

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 sarginin birim alanına düşen alçı miktarı en a gr/m² olmalıdır.
4. Sargılar nem geçirmeyecek bir malzeme ile ve tek ambalajlanmış olmalıdır.
5. Alçıda kullanılan sargı bezi en az 18 tel/cm² olmalıdır.
6. Alçı sarginin 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.E.U. Ortopedi Traftm. AD.
T.C. No: 38731-94597



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. Serdar ERKIN
C.B.U. Ort. ve İnv. Adm.
Dip. No: 557/2000*

ŞEFFAF PERFÜZÖR ENJEKTÖR LINE ŞARTNAMESİ

1. Enjektör tek kullanımlık,steril 50ml. hacminde , 3 parçalı ve şeffaf olmalıdır.
2. Enjektör polipropilen silindirli ve latekssiz olmalıdır.
3. Enjektör rahat okunabilir ve silimmeye 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 klingimizde mevcut perfüzör cihazlarına uyumlu akışı bozmayacak şekilde imal edilmiş olmalıdır.
7. Perfüzör line, enjektöre uyumlu en az 145cm uzunlığında, 1,5x2,7mm çapında ve minimal prime volumlü olmalıdır.
8. Perfüzör line şeffaf,kırılmayacak ve katlanılmayacak sertlikte olmalıdır.
9. Perfüzör line ,steril ve orijinal ambalajda olmalıdır.
10. Perfüzör line içinden sıvı akış izlenenbilir olmalı,tüm akış hızlarında güvenli kullanılabilmeli.
11. Perfüzör line iv kanül ve üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
12. Perfüzör enjektör ve line uluslararası 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 linemin hastanemizde kullanılan perfüzör cihazlarına kullanımı uygun olmalıdır.

Leyla GÜNDÖGDU ÇETİN
Hemşirelik Hizmetleri
Müdürlüğü

EKG KAĞIDI TENTİKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilen EKG kağıdı, Nihon Kohden marka EKG 9132K model ekg cihazına uyumlu olmalıdır.
2. EKG kağıdı her 14 cm'de bir "Z" şeklinde katlanmış ve kolay koparılabilir özellikte olmalıdır.
3. EKG kağıdı 21 cm eninde ve 30 m uzunlığında olmalıdır.
4. Ambalajlanmış her pakette 200 yaprak olmalıdır.
5. EKG kağıdı yatay ve dikey hat çizgileri olmamalı, kağıt çizgisiz olmalıdır.
6. EKG kağıdı kardiyografa yerleştirilebilir olmalıdır.
7. Teklif veren firma denemek üzere 1 paket EKG kağıdı 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 ONLUGU TEKNİK SARTNAMESİ
(KISA VE UZUN KOTLU)

1. Uzun kolu onluklar, kumaş ve teli kolu onluklar, uzun kolu onluklar
kollarında manşetlerin en az 15 cm olmalıdır. Uzun kolu onluklar
onluklar, çapakları boyveren antimikrobiyal (antiseptik) antiseptik çözeltiye dayanık
ve sterilizasyonla dezenfekte edilmiş, tıbbi malzemelerdir.
2. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerdir. Uzun kolu onluklar, kumaş ve teli kolu onluklar
çapakları boyveren otomatik antimikrobiyal (antiseptik) antiseptik çözeltiye dayanık
(tıbbi malzemeler) onluklardır.
3. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
4. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
5. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
6. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
7. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
8. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir. Uzun kolu onluklar, tıbbi malzemelerde boyanabilir.
9. Boyu en az 120 cm, kol boyu en az 50 cm olmalıdır.
10. Dikileri sağlam yarında olmalıdır.
11. Onluklar non-steril tıbbi jelatin poseti içinde tek tek paketlenmiş olmalıdır.
12. Paket üzerinde üretici firma bilgisi yazılı olmalıdır.
13. Paketler üzerinde beden etiketi olmalıdır.
14. İstenebilir boyda ve bedende üretilmektedir.
15. Tekli veren firma denemek üzere 5 (bes) tane numunevi hastane tıbbi
deposito teslim etmeli dir. Ürün denedikten sonra uygunluk verilecektir.
16. Verilen numune örnekleri ne teslim bolenti de aynı olmalıdır.
17. Numunelerden 2 tanesi sahit numune gibi saklanacaktır.
18. Ürünün USB ve UT斯 kaydı olmalıdır.



EMİCİ PEDLİ KUŞMUK POŞETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Çevre dostu düşük yoğunlukta polyethylen malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Poşet hacmi minimum 400 ml olmalıdır.
3. Kuşmuk torbasının ölçüleri 24 x 25 cm(±3cm)boyutlarında olmalıdır.
4. Tüm kuşmuk poşeti çeşitleri kötü kokuyu absorbe edebilmelidir.
5. Kuşmuk poşetlerinin emici pedi; içerdiği kimyasallar sayesinde kuşağı jele dönüştürebilme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Ped sıvıları tamamen jele dönüştürmelidir.
7. Ped sıvayı emdikten sonra tek parça halinde kalmamalı dağılarak poşet içerisinde homojen jel sağlamalıdır.
8. Poşet üzerinde birebir 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 sitotoksik maddelere karşı gerekli bariyer oluşturmalı, kimyasal maddelere karşı test raporlu olmalıdır.
3. Yırtılmaya ve delinmeye dayanıklı olmalıdır.
4. Ürün EN374- EN420- EN455 standartlarını karşılamalıdır.
5. Eli sıkımayacak fakat rahat kavramaya da engel olmamak esneklikte olmalıdır.
6. Giyimi kolay ve eli terletmeyecek özellikle olmalıdır.
7. Eldivenin iç yüzey kısmı parmak uçlarına kadar pürtükli olmalıdır.
8. Ambalajı nemden etkilenmeyecek dayanıklı bir kartondan yapılmış olmalı ve kolayca görülebilir açılış yerine sahip olmalı, sağ sol eşit sayıda eldiven bulunmalıdır.
9. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 1 (bir) raf omru olmalıdır.
10. Ürün üretim tarihi tibariyle en az 3 yıl müddetli olmalıdır.
11. ISO, TUV, CE, FDA gibi uluslararası standartlardan birine sahip olmalıdır.
12. Malzemeyi teklif eden firma distribütörük belgesini ibraz etmek zorundadır.
13. Teklif veren firma denemecik üzere 1 paket eldiveni safl deposuna teslim etmelidir.
Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
14. Verilen numune örnekleri ile testini edilen ürün aynı olmalıdır.
15. Numunelerden 1 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
16. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır

Murat Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü

