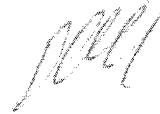


## STERİL ELDİVEN ŞARTNAMESİ

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 işareti olmalıdır.
9. Üzerinde steril olduğunu gösteren renkli bir endikatör olmalıdır.
10. Teslim edilecek 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. ihaleyi kazanan firmanın teslim edeceği ürünler verilen numuneler ile aynı lot ve UTS numarasına sahip olmalıdır.

Resmî Mühür  
BİRİŞİM KARADA  


**BRANÜL NO: 16 (GRİ) NO: 18 (YEŞİL), 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 taşımaktadır.
3. İğne ucu hastada acı yaratmayacak şekilde sivri ve uygun kesimlili olmalı. İğne üzerinde pürüzlenme olmamalı. Işığa doğru tutulduğunda üzerinde lekeleme ve renk tonu farkı olmamalıdır.
4. Kanül kendi kendine kapanan enjeksiyon portlu olmalı. enjeksiyon portu kapaklı olmalıdır.
5. Kanülün IV puşe yapılan enjeksiyon portu kapağına tam oturmalı. istemsiz açılmamalı
6. IV kanülün kapağı vidalı olmalı ve serum seti, kan seti step-coek ve vb. bağlanımlarla 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 özelliği nedeniyle damara ve dokuya zarar vermemeli. kolayca girmeli damara girerken plastik kılıf büzülmemeli, geriye kıvrılmamalıdır.
11. Plastik dış kılıf, sıyrılmaya riskine karşı konik formda olmalı ve kanül ucunun başlama noktasına kadar uzanmalı ve kanül kullanma esnasında plastik kısım ciltten kolayca girebilmelidir.
12. Plastik dış kılıf, kolay ponksiyon için özel formda ince çeperli yüksek akım hızlı teflondan olmalıdır.
13. Dış yüzey üzerinde radyoopak çizgi olmalıdır.
14. Kanül hidrofob ve transparan kan tutuculu olmalıdır.
15. Kanül arkasında ayrılabilir Luer lock kapakçık olmalı ve Luer lock koruyucu kapagının 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.

ÜST  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
Bilgi İşlem

