

ÇİFT KANALLI İNFUZYON POMPA SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Pompa seti, kaset mekanizmalı olmalı ve bu kaset mekanizması bir pompalama odasına sahip olmalıdır. Kaset sıvı sızdırmaz özellikte olmalıdır. Setin kaset mekanizması 2 ml'ye kadar havayı hapsedebilir ve bu sayede hastaya hava gönderme riski oluşturulmamalıdır.

2. Kaset mekanizması sayesinde set, gönderim esnasında kesinlikle ezilmemeli ve bu sayede hijyen koşullar altında, gönderim doğruluğundan sapmadan, stabil ve sorunsuz olarak 48 saat kullanıma uygun olmalıdır.

3. Kasetli set çift kanallı/yollu olmalı, tek sette iki farklı sıvıyı alıp, kullanıcının infüzyon pompasında girdiği bilgilere göre farklı hızlarda ve dozlarda, aynı kanaldan, aynı anda veya ardışık olarak dağıtabilme özelliğine sahip olmalıdır.

4. Setin sekonder hattı (2. sıvı giriş yeri) diğer setlerle ma'yi veremeye ve enjektörlerle kullanıma uygunlu olmalıdır.

5. Setin sekonder hattı (2. sıvı giriş yeri) gerektiğinde needle-free (iğnesiz) aparat ve konnektörlerin girişlerine uygun olmalıdır.

6. Kasetli set ezilmediğinden hacimsel doğruluk sürekli olarak sağlanmalıdır, gönderimde sıvı miktarında değişken sapma olmamalıdır. (Maksimum %3 sapma oranı)

7. Set hava kapamada hapsedilen havayı hastadan seti ayırmadan çıkarabilme özelliğine sahip olmalıdır. bu sayede sistem enfeksiyon, ortam da kontaminasyondan korunmalıdır.

8. Kasetli set infüzyon pompasına bağlandığında, sıvı kabının yerden ve hastadan yüksekliğine bağlı olmanın her türlü konumda ve yükseklikte hacimsel olarak sıvı göndermelidir.

9. Kaset üzerinde proksimal veya distal yol hava sensörlerine, distal basınç ölçüm sensörlerine uygun parçalar bulunmalıdır.

10. Set pompadan çıkarıldığında otomatik olarak kilitlenmeli ve serbest akış geçmemelidir. Set, pompasız kullanıma da uygun olmalı ve bunun için kaset üzerinde sıvı akış düzenleyicisi bulunmalıdır. Set steril ve non-projenik olmalıdır.

11. Cihazları sağlayacak olan firmanın Teknik Servis Bölümü olmalı ve bu teknik servis ISO 90012000 Belgesi, TSE Hizmet Yeri Yeterlilik Belgesi ve Sanayi ve Ticaret Bakanlığı'ndan Satış Sonrası Hizmetleri Yeterlilik Belgesi'ne sahip olmalıdır.

12. İhaleye iştirak eden firma ürünü ile ilgili uluslararası platformlarda yapılmış klinik değerlendirme ve klinik çalışmalar sunmalıdır. İhaleye iştirak eden firma katalog vermek zorundadır.

13. Ürünün ambalajı üzerinde Sosyal Güvenlik Kurumu ve Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankası'na kayıtlı ve onaylanmış ürün numarası (barkod) bulunmalıdır.

14. İhaleyi alan firma hastanenin ihtiyacı doğrultusunda uygun miktarda infüzyon pompa cihazını i setlerin kullanım süresi boyunca hastaneye kurmalıdır. Cihazların teknik bakım ve onarım ihaleyi alan firma tarafından ücretsiz yapılmalıdır.

CBU
Hemsirelik H.
Birgül K.