

EMG ELEKTRODU ÜRODİNAMİ İÇİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. EMG seti 3 parça elektrottan oluşmalıdır.
2. Elektrot yüzeysel kullanılabilmelidir.
3. Her bir elektrot ayrı bir kablo ile cihaza bağlanmalıdır.
4. Kablo bağlantıları klinikte mevcut cihaza uygun olmalıdır.
5. YüzeYE yapıştırılacak elektrotlar ürodinami sırasında ıslandığında sinyal iletimini bozmayacak özellikte olmalıdır.
6. Elektrotların yapısı dairesel şeklinde üretilmiş olmalı ve anal sfinktere daha fazla yaklaşabilmelidir.
7. Elektrot üzerindeki kablo uzunluğu 60cm +/- 5 olmalıdır.
8. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
9. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
10. Teslim edilen malzemenin, depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır.
11. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
12. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
13. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
14. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.
15. Alımı yapılan ürünlerde seri hata çıkması halinde o seriye ait ürünlerin tamamı yeni ürünle değiştirilmelidir.

Doc. Dr. Ö. Levent Özbal
ANKARA SEHİR HASTANESİ
Doc. Dr. Ö. Levent ÖZBAL
Üroloji Kliniği Eğitim Görevlisi
Dip. Tes. No: 67036 Dip. No: 93011163

ANKARA BİLİNT SEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. M. BALCI
Üroloji Kliniği
Dip. Tes. No: 88263

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. E. K. BİRTAS
ÜROLOJİ UZMANI
Dip. Tes. No: 127470

ANKARA SEHİR HASTANESİ
Op. Dr. Yusuf KASAP
Üroloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 152094

ÜRODİNAMİ BASINÇ İZLEME SETİ TEKLİ (TRANSDUSER)**TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Basınç Modülü tek parça olarak steril paketlenmiş olmalıdır.
2. Basınç Modülü üzerinde perfüzyon sistemi olmalıdır.
3. Basınç Modülü 2,5V excitation voltajına uyumlu olmalıdır.
4. Basınç Modülü -50 ile +500 cmH₂O arasında ölçüm yapmalıdır.
5. Basınç Modülünün bütün bağlantılarının kapakları olmalıdır.
6. Basınç Modülü bölümde mevcut olan cihaz ile uyumlu çalışmalıdır.
7. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
8. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
9. Teslim edilen malzemenin, depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır.
10. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
11. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
12. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
13. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.
14. Alımı yapılan ürünlerde seri hata çıkması halinde o seriye ait ürünlerin tamamı yeni ürünle değiştirilmelidir.

Doc. Dr. Ö. Levent ÖZDAL

ANKARA SEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ö. Levent ÖZDAL
Üroloji Kliniği Eğitim Görevlisi
Dip. Tes. No: 67036 Dip. No: 93011163

ANKARA SEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. M. Emin EALCI
Üroloji Kliniği
Dip. Tes. No: 66263

ANKARA SEHİR HASTANESİ
Op. Dr. Yusuf KASAP
Üroloji Kliniği
Dip. Tes. No: 152059

TC. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
Op. Dr. Serkan DEMİRTAŞ
ÇOCUK ÜROLOJİ UZMANI
DIP. TES. NO: 131417

ÜRODİNAMİ MESANE ÖLÇÜM KATETERİ (HAVALI) 6F
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter vezikal basınç ölçümü için üretilmiş ve steril pakette bulunmalıdır.
2. 6 Fr kalınlığında çift lümenli olmalı; basınç ölçüm ve mesane dolum kanalı bulunmalıdır.
3. Kateterler hasta ve transducer yüksekliğinden etkilenmeyen hava ile ölçüm prensibine göre tasarlanmış olmalı, kateterin 360 derece basınç ölçmesini sağlayan basınç ölçüm balonu olmalıdır.
4. Kateter kapalı sisteme sahip olmalı transducer enfeksiyonu ihtimali olmamalıdır.
5. Kateterin ölçüm lümeninde cm işaretlemesi olmalıdır.
6. Kateterler basınç akım çalışması sırasında hastanın pozisyon değiştirmesi ile oluşan yükseklik farkından etkilenmeden doğru ölçüm yapabilmelidir.
7. Kateter luer lock bağlantıları, bağlanacağı transducer rengi ile eşleşecek şekilde aynı renkte üretilmiş ve hatalı bağlantı ihtimalini azaltacak şekilde olmalıdır.
8. Kateter klinikte kullanılmakta olan cihaza uyumlu olmalıdır.
9. Kateter hastaya yerleştirilebilecek ve hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
10. Kateterler, steril paketlerde olmalıdır.
11. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
12. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
13. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun mitalılarla değiştirilecektir.
14. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
15. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

[Signature]

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
PROF. DR. BİLGE KARABULUT
ÇOCUK ÜROLOJİSİ
BR. TES. NO:70125

[Signature]

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
Prof. Dr. Hüseyin Tünel TIRYAKI
Çocuk Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No:49838

[Signature]

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
DR. DR. GÖKHAN DEMİRTAŞ
ÇOCUK ÜROLOJİ UZMANI
DIP. TES. NO:127476

ÜRODİNAMİ MESANE ÖLÇÜM KATETERİ (HAVALI) 7F TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter vezikal basınç ölçümü için üretilmiş ve steril pakette bulunmalıdır.
2. 7 Fr kalınlığında çift lümenli olmalı; basınç ölçüm ve mesane dolum kanalı bulunmalıdır.
3. Kateterler hasta ve transducer yüksekliğinden etkilenmeyen hava ile ölçüm prensibine göre tasarlanmış olmalı, kateterin 360 derece basınç ölçmesini sağlayan basınç ölçüm balonu olmalıdır.
4. Kateter kapalı sisteme sahip olmalı transducer enfeksiyonu ihtimali olmamalıdır.
5. Kateterin ölçüm lümeninde cm işaretlemesi olmalıdır.
6. Kateterler basınç akım çalışması sırasında hastanın pozisyon değiştirmesi ile oluşan yükseklik farkından etkilenmeden doğru ölçüm yapabilmelidir.
7. Kateter luer lock bağlantıları, bağlanacağı transducer rengi ile eşleşecek şekilde aynı renkte üretilmiş ve hatalı bağlantı ihtimalini azaltacak şekilde olmalıdır.
8. Kateter klinikte kullanılmakta olan cihaza uyumlu olmalıdır.
9. Kateter hastaya yerleştirilebilecek ve hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
10. Kateterler, steril paketlerde olmalıdır.
11. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
12. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
13. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
14. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
15. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SSK Hastanesi
Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Uzmanı
Dr. Mehmet Güneş AKINCI
Dip. No: 175009 - Uz. Tes. No: 133892

SSK Ankara SSK Hastanesi
Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Uzmanı
Dr. Mehmet Güneş AKINCI
Dip. No: 175009 - Uz. Tes. No: 133892

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SSK Hastanesi
Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Uzmanı
Dr. Mehmet Güneş AKINCI
Dip. No: 175009 - Uz. Tes. No: 133892

ÜRODİNAMİ MESANE ÖLÇÜM KATETERİ ÜÇ LÜMENLİ (HAVALI) 7F
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter vezikal ve üretral basınç ölçümü için üretilmiş ve steril pakette bulunmalıdır.
2. 7 Fr kalınlığında 3 lümenli olmalı; 2 adet basınç ölçüm ve 1 adet mesane dolum kanalı bulunmalıdır.
3. Kateterler hasta ve transducer yüksekliğinden etkilenmeyen hava ile ölçüm prensibine göre tasarlanmış olmalı, kateterin 360 derece basınç ölçmesini sağlayan basınç ölçüm balonları olmalıdır.
4. Kateter kapalı sisteme sahip olmalı transducer enfeksiyonu ihtimali olmamalıdır.
5. Kateterler basınç akım çalışması sırasında hastanın pozisyon değiştirmesi ile oluşan yükseklik farkından etkilenmeden doğru ölçüm yapabilmelidir.
6. Kateter luer lock bağlantıları, bağlanacağı transducer rengi ile eşleşecek şekilde aynı renkle üretilmiş ve hatalı bağlantı ihtimalini azaltacak şekilde olmalıdır.
7. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
8. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
9. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
10. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
11. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM HASTANESİ
Doç.Dr. Hüseyin Lökent KESKİN
Kadın Hastalıkları ve Doğum Uzmanı
Dip.Tecr. No: 90523

SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM
Çocuk Üyesi
Ankara Şehir Hastanesi
Doç.Dr. Mehmet Kuntay KOKANALI
Dip. Tes. No: 114269

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM
HASTANESİ
Prof. Dr. Melike DOĞANAY
Dip. Sic. No: 60668-36780

ÜRODİNAMİ MESANE ÖLÇÜM KATETERİ (SULU) 6F TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter ürodinami çalışmalarında mesanenin doldurulması ve basınç ölçümü için tasarlanmış çift lümenli 6 Fr ve steril ambalajda olmalıdır.
2. Kateter PVC veya PU materyalden imal edilmiş olmalıdır.
3. Kateterin hastaya yerleştirilen kısmı 70 cm (+/-5cm) uzunluğunda olmalıdır. Basınç ve pompa bağlantıları ile beraber tek parça veya ayrıca uzatma hattı ile toplam 130 cm (+/-10cm) olmalıdır.
4. Kateterin basınç hattı ve dolum hattı olmalıdır ve karışmaması için farklı renklerde üretilmiş olmalıdır.
5. Kateterin lümenler arasındaki duvar yapısı "cross talk" meydana getirmeyecek materyal sertliğinde ve kalınlığında olmalıdır.
6. Mesane doldurma lümeni dolum işleminin rahat yapılabilmesi için kateterin %70'i kadar kalınlıkta olmalı ve bu çıkışın uzaklığı kateterin ucundan 1 cm'den fazla olmamalıdır.
7. Basınç ölçme lümeni kateterin %30' u kadar kalınlıkta olmalı ve bu çıkışın uzaklığı kateterin ucundan 2 cm'den fazla olmamalıdır.
8. Kateter bölümünde mevcut olan cihaz ile uyumlu çalışmalıdır.
9. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
10. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
11. Steril paketli malzemenin depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır ve ürün bilgileri steril paket üzerinde belirtilmelidir.
12. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3(üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
13. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
14. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, ürünün numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
15. Kateter hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
16. Konnektörler erkek stopper ile kapalı olmalıdır.
17. Kateter bağlantı noktaları sıvı sızdırmayacak nitelikte olmalıdır.
18. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanıklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
Prof. Dr. Hüseyin Tuğrul TIRYA
Çocuk Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 49688

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
OP. DR. GÖKHAN DEMİRTAĞ
Çocuk Ürologisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 13747

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
PROF. DR. BİLGE KARABULUT
ÇOCUK ÜROLOJİSİ
DR. TES. NO: 70125

ÜRODİNAMİ MESANE ÖLÇÜM KATATERİ (SULU) 8F

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter ürodinami çalışmalarında mesanenin doldurulması ve basınç ölçümü için tasarlanmış çift lümenli 8 Fr ve steril ambalajda olmalıdır.
2. Kateter PVC veya PU materyalden imal edilmiş olmalıdır.
3. Kateterin hastaya yerleştirilen kısmı 70 cm (+/-5cm) uzunluğunda olmalıdır. Basınç ve pompa bağlantıları ile beraber tek parça veya ayrıca uzatma hattı ile toplam 130 cm (+/-10cm) olmalıdır.
4. Kateterin basınç hattı ve dolum hattı olmalıdır ve karışmaması için farklı renklerde üretilmiş olmalıdır.
5. Kateterin lümenler arasındaki duvar yapısı "cross talk" meydana getirmeyecek materyal sertliğinde ve kalınlığında olmalıdır.
6. Mesane doldurma lümeni dolum işleminin rahat yapılabilmesi için kateterin %70'i kadar kalınlıkta olmalı ve bu çıkışın uzaklığı kateterin ucundan 1 cm'den fazla olmamalıdır.
7. Basınç ölçme lümeni kateterin %30' u kadar kalınlıkta olmalı ve bu çıkışın uzaklığı kateterin ucundan 2 cm'den fazla olmamalıdır.
8. Kateter bölümünde mevcut olan cihaz ile uyumlu çalışmalıdır.
9. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
10. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
11. Steril paketli malzemenin depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır ve ürün bilgileri steril paket üzerinde belirtilmelidir.
12. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
13. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
14. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, ürünün numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
15. Kateter hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
16. Konnektörler erkek stopper ile kapalı olmalıdır.
17. Kateter bağlantı noktaları sıvı sızdırmayacak nitelikte olmalıdır.
18. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanıklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

Doç. Dr. Ö. Levent ÖZDAL

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ö. Levent ÖZDAL
Üroloji Kliniği Eğitim Görevlisi
Dip Tes. No: 67036 Dip No: 93011163

ANKARA BİLKENT ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ferit BALCI
Üroloji Kliniği
Dip. Tes. No: 88263

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Op. Dr. Yusuf KASAP
Üroloji Uzmanı
Dip Tes. No: 152095

ÜRODİNAMİ REKTAL KATETERİ (SULU)

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter 4.5 Fr - 12 Fr kalınlıkta, yetişkin ve pediatrik kullanıma uygun olmalıdır.
2. Kateterin hastaya yerleştirilen kısmı minimum 60 cm ara uzatma hattıyla ya da tek parça uzunluğu ile 200 (± 10) cm olmalıdır.
3. Kateter PVC veya PU meteryalden yapılmış olup şeffaf olmalıdır.
4. Kateter bölümde mevcut olan cihaz ile uyumlu çalışmalıdır.
5. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
6. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
7. Steril paketli malzemenin depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır ve ürün bilgileri steril paket üzerinde belirtilmelidir.
8. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
9. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb. yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
10. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
11. Kateter hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
12. Konnektör erkek stopper ile kapalı olmalıdır.
13. Kateter bağlantı noktaları sıvı sızdırmayacak nitelikte olmalıdır.
14. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanıklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.

Doç. Dr. Ö. Levent Özdal
Levent Özdal

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ö. Levent ÖZDAL
Üroloji Kliniği Eğitim Görevlisi
Dip. Tes. No: 67036 Dip. No: 93011163

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mustafa KASAP
Üroloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 86204

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Op. Dr. Yusuf KASAP
Üroloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 152099

TC. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
OP. DR. GÖKMAN DEMİRTAŞ
ÇOCUK ÜROLOJİ UZMANI
DIP. TES. NO: 1517418

ÜRODİNAMİ REKTAL KATETERİ (HAVALI) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter rektal basınç ölçümü için üretilmiş ve steril pakette bulunmalıdır.
2. Kateter tek kanal basınç ölçümü için tasarlanmış, 7 Fr kalınlıkta olmalı ve yerleştirmeyi kolaylaştırmak için kateter içine guide-wire yerleştirilmiş olmalıdır.
3. Kateterler hasta ve transducer yüksekliğinden etkilenmeyen hava ile ölçüm prensibine göre tasarlanmış olmalı, kateterin 360 derece basınç ölçmesini sağlayan basınç ölçüm balonu olmalıdır.
4. Kateterin ölçüm lümeninde cm işaretlemesi olmalıdır.
5. Kateter kapalı sisteme sahip olmalı transducer enfeksiyonu ihtimali olmamalıdır.
6. Kateterler basınç akım çalışması sırasında hastanın pozisyon değiştirmesi ile oluşan yükseklik farkından etkilenmeden doğru ölçüm yapabilmelidir.
7. Kateter luer lock bağlantıları, bağlanacağı transducer rengi ile eşleşecek şekilde aynı renkte üretilmiş ve hatalı bağlantı ihtimalini azaltacak şekilde olmalıdır.
8. Kateter klinikte kullanılmakta olan cihaza uyumlu olmalıdır.
9. Kateter hastaya yerleştirilebilecek ve hastayı travmatize etmeyecek bir yapıya sahip olmalıdır.
10. Kateterler, steril paketlerde olmalıdır.
11. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
12. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
13. Teslim edilen malzemenin, depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır.
14. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun mitalılarla değiştirilecektir.
15. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
16. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
17. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.
18. Alımı yapılan ürünlerde seri hata çıkması halinde o seriye ait ürünlerin tamamı yeni ürünle değiştirilmelidir.

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Hastanesi
Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Uzmanı
Diyadin No 51/11/2019-91

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM
GEBETİM UZMANI
Prof. Dr. Melike DÜĞAN
Diyadin No: 60668-3678

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
OP. DR. GÖKHAN DEMİRTAŞ
ÇOCUK ÜROLOJİ UZMANI
Diyadin No 51/11/2019-91

PERİSTALTİK POMPA TÜPÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilen pompa seti PVC ve silikon hortumdan imal edilmiş olmalıdır. Şeffaf yapıda olmalıdır.
2. Takılan mayi ile Pompa arasındaki uzunluk en az 70 cm olmalıdır.
3. Peristaltik pompaya yerleştirilen bölüm silikon olmalıdır. Uzunluğu 30 cm (+/-5cm) olmalıdır.
4. Pompa tüpü serumdan kateter bağlantısına kadar tek bir parça ve 300 cm (+/-25cm) uzunluğunda olmalıdır.
5. Katetere bağlanan uçta erkek (male) konnektör olmalıdır. Konnektör stopper ile kapalı olmalıdır.
6. Ürün steril paketlerde olmalıdır.
7. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir.
8. Ürün ÜTS kaydı olmalıdır.
9. Teslim edilen malzemenin, depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır.
10. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 3 (üç) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miatlılarla değiştirilecektir.
11. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
12. Orijinal etiket üzerinde imalatçı firmanın ticari adı, markası, barkod numarası, sterilizasyon metodu, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinde (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
13. Ürünler kolayca depolanabilecek, taşınabilecek, sayılabilecek dayanaklı ve sağlam ambalajlar içinde teslim edilecektir.
14. Alımı yapılan ürünlerde seri hata çıkması halinde o seriye ait ürünlerin tamamı yeni ürünle değiştirilmelidir.

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM HASTANESİ
Doç.Dr. Hüseyin KESKİN
Kadın Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 90623

SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM
Öğretim Üyesi
Ankara Şehir Hastanesi
Doç.Dr. Mehmet Kuntay KOKAĞA
Dip. Tes. No: 14269

TC SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
OP. DR. GÖKÇİN DEMİRTAŞ
ÇOCUK ÜROLOJİ UZMANI
DIP. TES. NO: 137479

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Op.Dr. Yusuf KASAP
Üroloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 152099

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Uzmanı
Dip. Tes. No: 14445991