

VENTİLASYON OKSİJEN SENSÖRÜ ALTIN KAPLI 6 PİN

①

- 1-Sensör Maquet marka Servo-s ve Servo-i model cihazlara uyumlu olmalıdır.
- 2-Malzeme ithal ve orjinal ambalajında olmalıdır.
- 3-Son kullanma tarihi ve Lot numarası yazmalıdır.
- 4-Sensörün cihaza takıldığında her kalibrasyon yapıldığında cihazda kalibrasyon tarihini algılaması ve yazar
- 5-Sensör %21 ve % 100 aralığında Oksijen konsantrasyonunu ölçebilmelidir.
- 6- Sensör 6 pinli olacaktır.
- 7-Sensör kullanım ömrü 1 (bir) yıl olacaktır.
- 8-Ürün UBB kaydı olmalıdır.

Ayşe BARAN
Sorumlu Hemşire

[Signature]

[Signature]

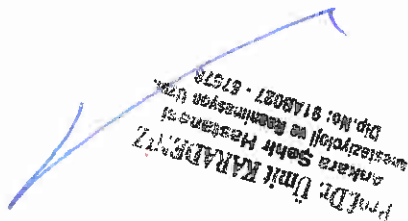
Sevazat Üniversitesi Tıp Fakültesi
Sağlık Bakanlığı Ankara Şehir Hastanesi
Nöroloji Ana Bilim Dalı
Doç.Dr.Hesna BERTAS
Dip.Tescil No:91370



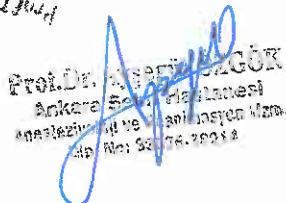
T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Klinik Mühendislik Hizmetleri
Biyomedikal Mühendisliği
Diploma No : 2105051004

EKO PROB KILIFI POLİETİLEN STERİL (TEE PROBU İÇİN)

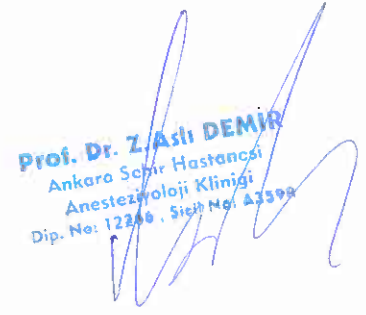
1. Kılıf naylonu polietilen malzemeden (PE, PU) üretilmiş olup, ameliyat sırasında sterilite bozulmadan her türlü ayarın kolaylıkla yapılabilecek incelikte ve yumuşaklıkta olmalıdır.
2. Malzeme etilen oksit ile steril edilmeli ve sterilizasyon tekniğine uygun paketlenmelidir.
3. Ürünlere özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
4. Disposable olmalıdır.
5. Kılıf ultrason sinyallerinin gücünü azaltmamak için lateks içermemelidir.
6. Jeli, dahili şırıngası, klipsi ve ağızlığı steril olarak ambalaj içerisinde kullanıma hazır şekilde bulunmalıdır.
7. Ürün ambalajı içerisindeki steril jel skopun kılıf içerisine girmesini kolaylaştırmalı ve çabuk temizlenme özelliğine sahip olmalıdır.
8. Hem probu hemde kablosunu koruyucu olmalıdır.
9. Çap genişliği ve uzunluğu proplara uygun olmalıdır.(15cmx220cm)
10. Malzeme sağlam ve dayanıklı olmalıdır
11. Teklif edilen tüm ürünler örnekleri kullanıldıktan sonra istenilen özellikleri karşılayıp karşılamadıkları yönünden değerlendirilecek olup teknik rapor sonucunda kullanımı uygun olmayanlar değerlendirme dışı bırakılacaklardır.
12. Malzeme %100 steril orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve seri numarası olmalıdır.
13. T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış barkot numarası, ÜTS kaydı olmalı, kodu ve son kullanma tarihi ambalaj üzerinde yazılı olmalıdır.
14. Alımı yapılan ürünlerde seri hata çıkması halinde o seriye ait ürünlerin tamamı yeni ürünle değiştirilmelidir.
15. Bu şartnamede belirtilmeyen hükümler konusunda varsa idari şartname hükümleri geçerlidir.
16. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.



Prof. Dr. Ümit KARABENLİ
Ankara Sağlık Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip. No: 9148027 - 87578



Prof. Dr. Mustafa GÖK
Ankara Sağlık Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip. No: 92076 - 28212



Prof. Dr. Z. Aslı DEMİR
Ankara Sağlık Hastanesi
Anesteziyoloji Kliniği
Dip. No: 12246 , Sicil No: 43398

VENTİLASYON HASTA DEVRESİ ISITICI KABLOSU ÇİFTLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Isı ve akış ölçer probu Yoğun Bakımda kullanılan ventilatörlerin hasta devrelerine uygun olmalıdır.
2. Prob, ventilatöre bağlı olan Fisher & Paykel MR850 marka nemlendiricilerin orijinal parçası olmalıdır.
3. Isı ve akış ölçer probu hasta devresi ve hastaya giden havanın ısını ölçmeye imkan sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
4. Isı ve akış ölçer probu devrenin içerisinden geçen akışı doğru bir şekilde L/dk olarak okuyabilmeli bunu camı boncuk yapısı ile gerçekleştirebilmelidir. Bu kısım v çentikli yapıya sahip olmalıdır.
5. Isı ve akış ölçer probu inspirasyon hattı ısıtıcılı olan hasta devrelerinde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Isı ve akış ölçer probu bir ucu nemlendirici cihazına diğer ucu ise hasta devresi girişine uygun olmalıdır. Nemlendirici girişinde mavi renkli algı yönetimi sağlayan renklendirme bulunmalıdır.
7. Isı ve akış ölçer probunun uzunluğu bölümde kullanılan devrelerin uzunluğuna uygun olmalıdır.
8. Isı ve akış ölçer probu hasta devresine iki farklı yerden bağlanabilmelidir.
9. Teklif veren firmalar ısı ve akış ölçer probu ihtiyacı gerektiren MR850 model nemlendirici cihazlarının teknik servisini vermeye yetkili oldukları belgeleri teklifleri ile birlikte sunmalıdırlar.
10. Ürün klinik tarafından denendikten sonra alımına karar verilecektir.

Unal FILİZAY
Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşire

Ankara Şehir Hastanesi
Uzm. Dr. Burak CERAN
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Neonatoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 151056

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM HASTANESİ
Prof. Dr. Eürim ALYAMAÇ DİZDAR
Neonatoloji ve Çocuk Sağ. Hast. Uzm.
Dip. Tes. No: 99550

[Signature]

VENTİLASYON HASTA DEVRESİ BAĞLANTI ADAPTÖRÜ T TİPİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Isıtıcı Tel Adaptörü Yoğun Bakımda kullanılan ventilatörlerin hasta devrelerine uygun olmalıdır.
2. Adaptör ventilatöre bağlı olan Fisher & Paykel MR850 model nemlendirici cihazının orijinal parçası olmalıdır ve üzerinde tek kullanımlık olmadığını gösteren, sabitlenmiş bir işaret olmalıdır.
3. Isıtıcı Tel Adaptörü inspirasyon ve expirasyon hattı ısıtıcılı olan tek kullanımlık hasta devrelerinde kullanıma uygun olmalıdır.
4. Isıtıcı Tel Adaptör'ün bir ucu nemlendirici cihazına diğer ucu ise hasta devresi girişine uygun olmalı, direnci değiştirerek nemlendirici cihazının etkilenmemesi için arada herhangi bir ara parça/konnektör bulunmamalıdır.
5. Isıtıcı Tel Adaptörü hasta devresi içeriğindeki ısıtıcı telin direncini ve empedansını değiştirmeyecek elektriksel özellikte olmalıdır.
6. Teklif veren firmalar ısıtıcı tel adaptör ihtiyacı gerektiren MR850 model nemlendirici cihazlarının teknik servisini vermeye yetkili oldukları belgeleri teklifleri ile birlikte sunmalıdırlar.
7. Ürün klinik tarafından denendikten sonra alımına karar verilecektir.

Unal FİLİZAY
Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşire

Ankara Şehir Hastanesi
Uzm. Dr. Burak KERAN
Çocuk Solunum ve Enfeksiyonları
Neonatoloji Uzmanı
Diy. Tes. No: 151056

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HASTALIKLARI VE DOĞUM HASTANESİ
Prof. Dr. Evrim ALYAMAÇ DİZDAR
Neonatoloji ve Çocuk Sağ. Hast. Uzm.
Diy. Tes. No: 96550

ENDOSKOPIK FİBER OPTİK IŞIK AKTARIM KABLOSU YETİŞKİN(3,5 MM) ŞARTNAMESİ**Genel hükümler:**

Teklif edilen, fiber optik kablo; Kurumumuz ameliyathanesinde kullanılmakta olan Karl Storz marka soğuk ışık kaynağı ile uyumlu olmalıdır.

1. Çapı, 3,5 mm; uzunluğu, 300 cm olmalıdır.
2. Otoklav ile steril edilebilir olmalıdır.
3. Fiber optik kablo üzerinde yanlış teleskop takılmasını engellemek adına şekiller ile belirlenmiş kodlar bulunmalıdır.

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ertan Ceyhan
Ortopedi Ve Travmatoloji
Dip. Tes. No: 116913 Uzm. Tes. No: 82502

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Güzelali Özdemir
Ortopedi Ve Travmatoloji Eğitim Görevlisi
Dip. Tes. No: 109032/68230

Prof. Dr. Mehmet Ali
Ankara Şehir Hastanesi
Ortopedi Ve Travmatoloji
Dip. No: 2077