

ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ (PEDIATRİK) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Solunum devreleri bir "Y" konnektör ile birleştirilmiş, inspiryum ve ekspiryum kolu olmak üzere iki adet solunum kolundan ve aşağıda özellikleri tarif edilen üçüncü bir koldan oluşmalıdır.
2. Inspiryum ve ekspiryum kolu bir uçta "Y" konnektör ile birleştirilebilmeli ve bu "Y" konnektör devreden kaçaksız ve sorunsuz olarak ayrılabilmelidir.
3. Devreler disposable olmalıdır.
4. Her iki solunum kol ortasında birer adet su tutucu (water trap) içermelidir.
5. Su tutucu "Y" konnektörde olduğu gibi devreye takılıp çıkarılabilir olmalıdır.
6. Su tutucular nem ve sıvıların solunum devresine kaçmasını engelleyen tek yönlü valv sistemi içermelidir. Ayrıca su tutucu içerisinde kalan sıvıların boşaltılması için bir sistem bulunmalıdır.
7. Anestezi balonu kesinlikle lateks içermiyen yapıda neoprone ve antistatik yapıda 1 litre hacimlerde olmalıdır. Hacim bilgisi balon üzerinde belirtilip cihaza bağlantısı olan balon ucunda PP konnektör balonun king yapmasını önleyici özellikte kafes yapıda olmalıdır.
8. Solunum devresi çapları 15 mm olmalıdır.
9. Her iki solunum kolu 120 cm'den kısa, 160 cm'den uzun olmamalıdır. Hortumların iç çapı 15 mm olmalıdır.
10. Cihaz - balon arasında 150 cm (± 10 cm) hortum olmalıdır.
11. Solunum kollarının anestezi cihazlarına eklendiği uçları universal ölçülerde olmalıdır. Bakteri filtresi vb kolayca takılabilir olmalıdır.
12. "Y" konnektör ucunda eklenip çıkarılabilen ve üzerinde luerlock porta sahip olan DİRSEK (ELBOW) bulunmalıdır.
13. Solunum devresi hastanelerde bulunan anestezi cihazlarına uygun olmalıdır.
14. Devre kaliteli, şeffaf PVC veya Eva veya PE(polietilen) yapılmış olmalı, kink yapmamalı, ezilmemeli, dış yüzeyi spiralli olmalı ve iç yüzeyi düz olmalıdır.
15. Tekli paketlerde olmalıdır. Paketlerin içinde 2 adet ısı nem bakteri filtresi bulunmalıdır.
16. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1(bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa firma tarafından uzun miatlarla değiştireceğini taahhüt etmelidir.
17. Ürün alıma karar vermeden önce deneme yayılıp onay sonrasında alım yapılmalıdır.
18. T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip sistemine kayıtlı ve sistemde aktif olmalıdır .

Uzm.Dr. Gökçe UĞUR
Dip.Tescil No: 117094
Ankara Şehir Hastanesi Anestezi
ve Reanimasyon Bölümü

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
Uzm. Dr. Davut KURT
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 117 486

T.C. S.B.
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Uzm. Dr. S. S. SAYDAM
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 40200

KAUDAL KİT NO:25 TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.AMBALAJ:Set muhteviyatı blister ambalajda,75x90cm(+10cm)sıvı geçirmeyen bohça içerisinde olmalıdır.
- 2.İĞNE:İğne ucu 32o Crawford kesim olmalıdır.Ponksiyon kontrolü için şeffaf lock bağlantısı olmalıdır.Renk kodlu mandrenli olmalıdır.İğne ölçüleri 25G-30mm ölçüsünde olmalıdır.
- 3.Ambalaj içerisinde 5adet fındık tampon bulunmalıdır.
- 4.Ambalaj içerisinde bir adet 65x80cm ölçüsünde ,fonksiyon bölgesi delikli yapışma özelliği olan sırt ötrüsü bulunmalıdır.
- 5.Ambalaj içerisinde bir adet 18G,38mm boyunda filtreli aspirasyon kanülü bulunmalıdır.
- 6.Ürün steril olup,üretim tarihi itibari ile en az2yıl,teslim tarihi itibari ile 1yıl miyadlı olmalıdır.
- 7.Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G)gaugelar ISO 9626 standartına uygun üretilmiş olmalıdır.
- 8.Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB)kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
ÇOCUK HASTANESİ
Uzm. Dr. Mine AKIN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 98630

T.C. S.E.
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Uzm. Dr. Sibel SAYDAM
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 40200

T.C.Sağlık Bakanlığı
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Doç.Dr. Sibel ÖZMERT
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip Tes No 75173

YARA SARGI PANSUMAN PEDI
TEKNİK ŞARTNAME

- 1- Malzeme, üzerine akrilik yapışkan tatbik edilmiş, dokuma olmayan hipoallerjik beyaz bir kumaş tabaka ile ortasında yaraya yapışmayan bir pedden oluşacaktır.
- 2- Malzemenin ortasındaki ped poliestir film tabakası sayesinde yaraya yapışmayacak, pedin yüzeyindeki mikro deliklerle tek yönlü por sistemi ile çalışacak ve emdiği kan veya eksudayı ortasındaki emici %80 pamuklu, %20 akrilik tabakaya geçirecektir.
- 3- Yapışkanlığını sağlayan akrilik ise ciltte reaksiyona neden olmamalıdır. Malzeme esnek olacak ve kolay uygulanabilecektir.
- 4- Malzeme gözenekli olacak, nem buharı geçirgenliği 500 gr/m²/24 saat olacaktır.
- 5- Yaraya temas eden kısım tıbbi kullanıma uygun malzeme içermelidir.
- 6- Malzeme hava geçirgen olup, cildin solumasına izin vermelidir.
- 7- Malzeme tek tek steril poşetler içinde yer alacaktır, her poşetin üzerinde son kullanma tarihi bulunacaktır. Malzemenin en az 2 (iki) yıl miadı olmalıdır.
- 8- Ürünün boyut özellikleri 5-6 x 8-9 cm olacaktır.

Prof.Dr. Ahmet Taner
TURAN



Prof.Dr. Hüseyin Levent
KESKİN



Doç.Dr. Mahmut Kuntay
KOKANAL



SPİNAL İĞNE KESKİN UÇLU (TURUNCU QUİNCKE UÇLU) 25 G TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. İğne ile şeffaf hup bağlantısı renkli olmalı, bu sayede gauge ölçüsü stiletsiz de fark edilebilmelidir.
6. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
7. İğne uzunluğu 90 ± 2 mm olmalıdır.
8. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde imal, son kullanma tarihleri, seri numarası, CE işaretlemesi, firma ismi kolay okunabilecek şekilde BASKILI olmalıdır.
10. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.
11. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
12. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 standardına uygun üretilmiş olmalıdır
13. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 4 yıl olmalıdır.

YILDIRM BEYAZIT ÜNİ. TIP FAKÜLTESİ
S.B. ANKARA ATATÜRK EĞT. VE ARAŞ. HAST.
Prof. Dr. Abdulkadir BULUT
Anesteziyoloji Ve Reanimasyon Kliniği
Dip No: 84113

UZ Dr. Ayşe Z. Bulut
S. Bulut
Dipno: 7164

Doc. Dr. Ayşe Lafar
Dipno: 11614

AIRWAY NO: 3 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Eğimi ağız içi anatomisine uygun şekilde kıvrımlı olmalıdır.
2. Non toksik ve kanamaya neden olmayacak sertlikte Tıbbi PVC'den üretilmiş olmalıdır.
3. Mukozayı kanatmayacak yumuşak ve yuvarlatılmış kenarlara sahip olmalıdır.
4. Aspirasyon sondasının geçişine uygun, ısırma sonucu kapanmayacak yapıda, iç kanallı deliği olmalıdır.
5. Ürünlerin üzerinde renk kodu bulunmalıdır.
6. Ürünlerin üzerinde boyutları gösteren numaralar bulunmalıdır.
7. Şeffaf, steril ve tek kullanımlık paketler halinde ambalajlanmalıdır.
8. Paketler üzerinde son kullanım ve sterilite tarihleri belirtilmeli ve en az 2(iki) yıl olmalıdır.
9. Ürünün CE belgesi olmalı ve CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
10. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı (UBB kaydı olmalı) ve ilgili firma tarafından belgelendirilmelidir.
11. Son kullanım tarihi 6(altı) ay kala ürün değiştirilebilmelidir.

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Ankara Tıp Fakültesi
Anesteziyoloji A.B.D.
Prof. Dr. Z. Aslı DEMİR
Sicil No: 10848

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Anesteziyoloji A.B.D.
Prof. Dr. Z. Aslı DEMİR
Sicil No: 10848

Prof. Dr. Z. Aslı DEMİR
Ankara Şehir Hastanesi
Anesteziyoloji Kliniği
Dip. No: 12266, Sicil No: A3548

AIRWAY NO: 4 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Eğimi ağız içi anatomisine uygun şekilde kıvrımlı olmalıdır.
2. Non toksik ve kanamaya neden olmayacak sertlikte Tıbbi PVC'den üretilmiş olmalıdır.
3. Mukozayı kanatmayacak yumuşak ve yuvarlatılmış kenarlara sahip olmalıdır.
4. Aspirasyon sondasının geçişine uygun, ısırma sonucu kapanmayacak yapıda, iç kanallı deliği olmalıdır.
5. Ürünlerin üzerinde renk kodu bulunmalıdır.
6. Ürünlerin üzerinde boyutları gösteren numaralar bulunmalıdır.
7. Şeffaf, steril ve tek kullanımlık paketler halinde ambalajlanmalıdır.
8. Paketler üzerinde son kullanım ve sterilite tarihleri belirtilmeli ve en az 2(iki) yıl olmalıdır.
9. Ürünün CE belgesi olmalı ve CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
10. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı (UBB kaydı olmalı) ve ilgili firma tarafından belgelendirilmelidir.
11. Son kullanım tarihi 6(altı) ay kala ürün değiştirilebilmelidir.

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi
Anesteziyoloji A.B.D.
Prof. Dr. İbrahim GÜLEC
Sicil No: 68660 - 10848

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
KADIN HST. VE DOĞ. B. KLİNİĞİ
Uzm. Dr. Nilgün Ayarın Özgür
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Sicil No: 12266

Prof. Dr. Z. Aslı DEMİR
Ankara Şehir Hastanesi
Anesteziyoloji Kliniği
Dip. No: 12266, Sicil No: A3594

IV KANÜL SABİTLEYİCİ ŞEFFAF ÖRTÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Steril tekli paket halinde ve 6 cm x 7 cm ebatlarında olmalıdır.
2. Şeffaf olmalı, çentik dizaynı bulunmalı, kateter girişi ve uygulama bölgesinin çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
3. Hava geçirgen özellikte olup oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter girişi ve uygulama bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
4. Şeffaf film örtü, uygulama bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmaktadır. Viral bariyer özelliği ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
5. Yapışkanı hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
6. Ürünün etrafını çevreleyen kağıt çerçevesi sayesinde kolaylıkla uygulanabilmelidir ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
7. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir. Ambalajı yırtılmaz materyalden yapılmış olmalıdır.
8. Uzun süreli kullanıma olanak sağlamalıdır.
9. Ürünün sağladığı yararlar ile ilgili yayınları olmalıdır.
10. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri'ne göre "Sınıf 2a" kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 2a kriterine uygunluk için gerekli olan CE 00493 Üretim Kalite Güvence Sertifikası'na sahip olmalıdır.
11. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
12. Ürün gama yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.

Ünal FLİZAY
Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşire

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SEHIR HASTANESİ
KADIN DOĞUM HASTANESİ
Uzm. Dr. Tazime DEZKAYE
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
D.Ü. B. K. 11/12/2011

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ANKARA SEHIR HASTANESİ
KADIN DOĞUM HASTANESİ
Uzm. Dr. Tazime DEZKAYE
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
D.Ü. B. K. 11/12/2011

SİLİKONLU HORTUM (GOMCO) ŞARTNAMESİ

1-% 100 SİLİKONDAN YAPILMIŞ OLMALIDIR.

2-134 DERECE VE ÜZERİ ISILARA VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMİNE DAYANIKLI OLMALIDIR.

3- ÜZERİNDE HERHANGİ BİR ŞEKİLDE SİLİKON ÇAPAK, KALINTI, KİR VS. OLMAMALI, PÜRÜZSÜZ BİR YÜZEYE SAHİP OLMALIDIR.

4- ORTA SERTLİKLE OLMALIDIR. BİRÇOK KEZ KULLANIM VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMLERİ SONRASI DEFORME OLMAMALIDIR.

5- HORTUMUN İÇ ÇAPI 3 MM, DIŞ ÇAPI 5 MM OLMALIDIR. (+/- 1 MM) ÜRÜNÜN DEĞERLENDİRİLEBİLMESİ İÇİN 1 METRE SİLİKON HORTUM ÜZERİNDE MARKA BİLGİLERİ OLACAK ŞEKİLDE NUMUNE OLARAK BIRAKILMALIDIR.

6-SİLİKONLU HORTUMLAR KURUMUZ İSTEDİĞİ EBATTA TESLİM EDİLMELİDİR

6-ÜRÜN İLE İLGİLİ TÜM BİLGİLER DOSYA HALİNDE NUMUNE İLE BİRLİKTE MUTLAKA TESLİM EDİLMELİDİR. ÜRÜNÜN MARKASI, LOT NUMARASI, ÜRETİM VE SON KULLANIM TARİHLERİ KOLİ/PAKET ÜZERİNDE OLMALIDIR

Sağlık Bilimleri Üniversitesi
Ankara Şehir Hastanesi
Prof. Dr. Ümit KERVAN
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 107612-74193

Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Sinan Sabit KOCABEY
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 707869
Dip. Tes. No: 176409-78636

Op. Dr. Mehmet KARAHAN
Ankara Şehir Hastanesi
Kardiyovasküler Cerrahi Uzmanı
Dip. No: 1139237
Tes. No: 155380-126053

Sağlık Bakanlığı
Ankara Şehir Hastanesi
Doktor Öğretim Üyesi
Muhammet Fethi SAĞLAM
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 118003

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Y.B.Ü. ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Dr. Öğretim Üyesi Kemal ERDOĞAN
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 119151 Sidi No: 119151

CİLT TEMİZLEME KÖPÜĞÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün paralitık, semi-paralitık hastaların , yoğun bakım ünitesinde ve uzun süreli yatması gereken hastaların günlük cilt temizliği ve bakımında kullanılabilir cilt temizleyici ve bakım köpüğü olmalıdır.
2. İçeriğinde Setil palmitat, setil izonanoat, setearat-20, setearil alkol veya Panthenol, Allantoin, PEG-7 Glyceryl Cocoate, Polysorbate 20, Phenoxyethanol, Tocopheryl Acetate, Glycerin, Linolenic Acid, Aqua gibi deriyi yumuşatmaya, bakım yapmaya ve temizlemeye yönelik maddeler içermelidir.
3. Alkol ve zararlı madde içermemelidir.
4. Ürün cildi nemli tutacak, onaracak ve deodorize etkisi ile kötü kokuları giderecek formülasyonda olmalı ve bu formülü Uluslararası Koku Derneği (IFRA) Standartlarına uygun hafif, ferahlatıcı ve deodorize etkisinde olmalıdır.
5. Ürün; su ve sabuna alternatif durulama gerektirmeden kullanılabilen bir cilt temizleyici ve bakım köpüğü olmalıdır. Kolayca silinebilmeli ve cilt üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
6. Sık ve günlük kullanıma uygun olmalı, Hassas ciltlerde kullanılabilir içerikte olmalıdır.
7. Dermatolojik olarak test edilmiş olup, iş bu testler derinin ürüne tahammül derecesinin çok iyi olduğu göstermeli ve İstenildiğinde de bu raporlar kuruma sunulabilmelidir.
8. Ürün; inkontinans şikayeti olan hastaların perineal bölgesinin temizliğinde kullanılabilir olmalı, cildin hızlı ve nazik temizliğini sağlamalıdır.
9. Ürünün pH değeri cildin pH değeri ile uyumlu olmalıdır.
10. Özel başlığı sayesinde kolay uygulanabilir ve püskürtülebilir olmalıdır. Formunu uzun süre koruyan köpüğü sayesinde cildin temizlenmesi planlanan her bölgesine kolayca uygulanabilmelidir.
11. Cilt temizleme ve bakım köpüğü en az 400 ml basınçlı metal kutu veya PE ambalaj olmalıdır.
12. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, LOT numarası belirtilmelidir.
13. Raf ömrü en az 24 ay olmalı ve son kullanma tarihi depoya teslim tarihinden itibaren az 20 ay olacak şekilde kuruma teslimatı yapılmalıdır. Ayrıca ürün miadının dolmasına 3 ay kala firmaya bilgi verilmesi durumunda yeni miadlı ürünle değişim yapılmalıdır.
14. Avrupa Birliği Müktesebatına, Türkiye Sağlık Bakanlığının Kozmetik Yönetmeliği ve ilgili yönetmeliklerine, İyi imalat uygulamalarına (GMP)ve ISO 2271;2007 gibi uluslararası standartlara uygun olarak üretilmiş olup ;ürün takip sistemine kayıtlı olmalıdır.,
15. İhaleye giren ürünler kullanıcı tarafından denendikten sonra kabulü yapılacaktır.

Prof.Dr. Sema TURAN
Ankara Şehir Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip.No:11393 Sicil No:73712

Prof.Dr. Dilek ÖZTÜRK KAZANCI
Ankara Şehir Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Sicil No:80630 Tescil No:88858

Doç. Dr. Nalan DEMİR
Dip./Tescil No: 133772
Ankara Şehir Hastanesi
Göğüs Hastalıkları ve
Yoğun Bakım Uzmanı

**T.C. Sağlık Bakanlığı
Ankara İl Sağlık Müdürlüğü
Ankara Şehir Hastanesi**

SPİNAL İĞNE ATRAVMATİK SEHİM UÇLU 26 G 90 MM

- 1-) Tek kullanımlık steril ambalaj içinde olmalıdır.
- 2-) Metal mandreni olmalıdır.
- 3-) İğne ucu atravmatik, durayı zedelemeyecek özel açıda olmalıdır. İğne ucu Sehım uçlu olmalıdır. Ouncke veya Pencıl Point uçlar kabul edilmeyecektir.
- 4-) Ucu özel bileyli ve iğnenin metal kısmı kırılğan olmamalı ve kolay kıvrılmamalıdır.
- 5-) Mandren çıkınca kalan iğnenin arkası şeffaf olmalıdır. BOS gelişi rahat görülebilmelidir.
- 6-) Paket içinde, spinal iğneye uygun kısa kılavuz iğne bulunmalıdır.
- 7-) İğnenin boyu Boyu $90\pm 2\text{mm}$ olmalıdır. Kalınlığı 26 G olmalıdır. Ambalaj üzerinde iğne çapı ve boyutu yazmalıdır.
- 8-) Teslim tarihinden itibaren en az iki yıllık sterilizasyon miadı olmalıdır.
- 9-) Teklif edilecek ürünler klinik kullanım ile değerlendirilip, karar verilecektir.
- 10-) Ürün raf teslimi olacaktır.

S.B. ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Nantık Nebi ÖZCAN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Kliniğı
Diploma Tescil No: 85465

T.C.S.B. Ankara Şehir Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Uzm. Dr. Derya UÇAR
Dip.Tes.No: 83543 - Dip. No: 1802

T.C. Sağlık Bakanlığı
Ankara Şehir Hastanesi
Uzm. Dr. Cengiz UÇAR
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip. Tescil: 87781
Uzmanlık Tescil: 68329

SANTRAL VENÖZ KATATER 4 LÜMENLİ(6 FR-8 cm)TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Kateter uzunluğu 8(+2,-2)cm olmalıdır.
- 2) Kateter dış çapı 2,00 mm olmalıdır.
- 3) Kateter 4 lümenli 6 F olmalıdır.
- 4) Kateter Radyopak Alifatik Tecoflex poliüretan materyalden üretilmiş olmalı, böylece damar içerisinde bulunduğu sürece üzerinde biyofilm tabakası oluşumunu geciktirerek enfeksiyon riskini azaltmalıdır.
- 5) Kateterin alifatik Tecoflex poliüretan özelliği üretici tarafından belgelenmelidir. Bu belge ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 6) Kılavuz tel kink yapmayan nitinol materyalden üretilmiş olmalıdır. Nitinol kılavuz telin dışı sarmal şeklinde paslanmaz çelikle kaplı olmalı , bu sayede kılavuz tel yönlendirilirken yeterliği sertliğe sahip olabilmelidir. King yapmama özelliği kılavuz tel 45°C'lik açı ile katlanarak test edilebilmelidir.
- 7) Kılavuz tel sürücüsü tekerlekli olmalı , bu sayede kılavuz tel eldivene yapışmadan rahatlıkla gönderilebilmelidir.
- 8) Her bir kateter lümeni üzerinde Sıkıştırma Klembi bulunmalıdır
- 9) Kateter XRO olmalıdır
- 10) Kateter lümenlerinin her biri farklı renkte olmalıdır.
- 11) İğne uzunluğu 7 cm olmalıdır.
- 12) İğne çapı1,25mm ,18 G olmalıdır.
- 13) 0,028 inch çapında,50 -70 cm uzunluğunda j guide-wire olmalıdır.
- 14) Set içerisinde uzunluğu 12 cm çapı 7-8 Fr ölçülerinde dilatatör olmalıdır.
- 15) Set içerisinde en az 3cc enjektör olmalıdır.
- 16) Set içerisinde paslanmaz, çelik yapıda olup ,cerrahi yaralanmaları engelleyecek mekanizmaya sahip 1 adet cerrahi bistüri olmalıdır.
- 17) Set steril paketlenmiş üretim ve son kullanma tarihleri beirtilmiş olmalıdır.

T.C.Sağlık Bakanlığı
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Doç.Dr. Sengül Özkan
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip. Tes. No: 75173

T.C. S.B.
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Uzm. Dr. M. Aksoy
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 168092

T.C.S.B.
Ankara Şehir Hastanesi
Çocuk Hastanesi
Uzm. Dr. M. Aksoy
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip. Tes. No: 168092

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ KOLOSTOMİ TORBASI TEKNİK ŞARTNAMESİ

KOLOSTOMİ TORBASI (ALTTAN BOŞALTMALI İKİ PARÇALI)

55-70

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Soner AKBABA
Genel Cerr. ve Gastroenteroloji Cerr. Uzm.
Dip. No: 39921, Tescil No: 42189

1. Hastaneye alınan kolostomi adaptörü ile uyumluluk şartı aranacaktır ve bunu belgelemelidir.
2. Torba çapı adaptöre uygun olmalıdır
3. Torba alttan boşaltılabilir özellikte ve kendinden kilitli sisteme sahip olmalıdır. 4. En az 24 saat, gaz çıkışına izin veren ve koku çıkışına izin vermeyen filtre özelliği bulunmalıdır.
5. Gerektiğinde torba ve/veya adaptörde kemer takılabilecek bağlantı yerleri olmalıdır.
6. Torbanın adaptöre geçme yeri ergonomik esnek ve bükülebilir özellikte olmalıdır. Bu özellik numunede değerlendirilerek karar verilecektir.
7. 3(üç) adet numune getirilmelidir
8. Ürünler numune üzerinden değerlendirilecektir.
9. Raf ömrü en az 2 (iki) yıl olmalıdır.
10. Ürünün Orijinal kutu veya ambalajı üzerinde CE işareti bulunmalı, UBB kaydı olmalıdır.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Soner AKBABA
Genel Cerr. ve Gastroenteroloji Cerr. Uzm.
Dip. No: 39921, Tescil No: 42189

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Erol ASOY
Gastroenteroloji Cerrahisi Uzmanı
Dip. Uzm. Tes. No: 106992-101307

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Gastroenteroloji Cerrahisi Uzmanı
Uzm. Dr. Yigit Mehmet Özgön
Dip. Tes. No: 119090 126667

KOLOSTOMİ ADAPTÖRÜ 55-70 MM

1. Yapışma yüzeyi hidrokolloid içerikli olmalıdır ve bunu belgelemelidir.
2. Adaptör 55-70 mm arasında bir çapa sahip olmalı ve adaptör 58(+/-3) mm'ye kadar kesilebilir olmalıdır.
3. Torba stoma ve çevresine rahat bir şekilde takılabilmelidir.
4. Allerjik olmamalıdır ve bunu belgelemelidir.
5. Hastaneye alınan kolostomi torbası ile uyumluluk şartı aranacaktır.
6. Ürünün cilde yapışma özelliği sağlam olmalıdır.Sağlıklı peristomal ciltte çıkarılmadığı sürece en az üç (3) gün kalabilmelidir.
7. Hidrokolloid içerikli ürün, peristomal yüzeyel tahriş olan alanda, eksudayı hapsetme ve tedavi edici özelliği sayesinde sağlamlığını korumalıdır, ciltte sızıntı yapmadan en az üç (3) gün süreyle kalabilmelidir.
8. Gerektiğinde torba veya adaptörde kemer takılabilecek bağlantı yerleri olmalıdır.
9. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir.
- 10.3(üç) adet numune getirilmelidir
- 11.Ürünler numune üzerinden değerlendirilecektir.
- 12.Raf ömrü en az 2 (iki) yıl olmalıdır.
- 13.Ürünün Orijinal kutu veya ambalajı üzerinde CE işareti bulunmalı, UBB kaydı olmalıdır.
- 14.Ürün orijinal katalogda (vb) , belirgin şekilde işaretlenmeli veya üretici firmadan onaylanmış olarak belgelenmelidir.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Soner AKBABA
Genel Cerr. ve Gastroenteroloji Cerr.Uzm.
Dip. No: 119080 / 126867

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Ankara Şehir Hastanesi
Doç. Dr. Soner AKBABA
Genel Cerr. ve Gastroenteroloji Cerr.Uzm.
Dip. No: 119080 / 126867

ANKARA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Soner AKBABA
Genel Cerr. ve Gastroenteroloji Cerr.Uzm.
Dip. No: 119080 / 126867