

## EKG ELEKTRODU YETİŞKİN

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Yüksek iletken yapısı ve yapışkan yüzeyi ile kirli ciltlerde bile EKG (Elektrokardiyografi) çekilebilmesine olanak sağlayacak şekilde medikal malzemeden dizayn edilmiş ürün olmalıdır.
<b>SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün kullanım yeri veya hasta tipine göre farklı boy ve ebatlarda seçenekleri olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Ürünün Jel kısmı elektriği çabuk iletebilen, süper iletken, sıvı veya katı jelli olmalıdır.</li><li>2. Sırt materyali Polietilen (PE) köpük olmalıdır.</li><li>3. Jel cilt üzerinde atık bırakmamalı ve non-irritan olmalıdır.</li><li>4. Jelin koruma tabakası PVC den imal edilmiş olmalıdır.</li><li>5. Ürün yapışkan kısmı hipoallerjik yapıda olmalı ve hasta cildinde tahriş yapmamalıdır. (Bu özelliği belgelendirilebilmelidir)</li><li>6. EKG kablosuna bağlanması için çıt-çıt uca sahip olmalıdır,</li><li>7. Elektrot kolay yapışabilmeli yapışkanı suya dirençli olmalı terleme ile kolay çıkamalıdır.</li><li>8. Ürünün yeni doğan tipleri kendinden kablolu olmalıdır.</li></ol>
<b>Genel Hükümler:</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>9. Ambalajın iç yüzeyi malzemeyi dış etkenlerden korumak için alüminyumdan dizayn edilmiş poşetler halinde olmalıdır.</li><li>10. Sağlık kuruluşunda kullanılan her marka EKG cihazlarına ve tüm monitörlere uyumlu olmalıdır.</li></ol>

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Emrah KORKMAZ**  
Sorumlu  
Anestezi Uzmanı



Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Uzm. Dr. Ali Rıza ADIGÜZEL**  
Anestezi Uzmanı  
Dip. Tes. No: 151405



## **CERRAHİ İYOTLU DRAPE TEKNİK ŞARTNAMESİ 40(±5)X60(±5) cm**

1. İyotlu steril örtünün sırt yapısı polyester olacak ve iodofor içerecektir.
2. Ürün cerrahi işlem sırasında insizyon çevresindeki bakteri hareketini önleyecek ve gözlemlenebilir bir çalışma alanı sağlayacak.
3. Ürün içeriğinin bakteriosidal etkisi olacak bakterileri inaktive edebilecektir.
4. Yapışkan tabakaya emdirilmiş olan iodofor, sürekli olarak güvenli bir iodofor salınımı sağlayarak cilt üzerindeki antimikrobiyal hareketi devam ettirecek ve bu husus üretici firma tarafından belgelenecektir.
5. Ürünün sırt yapısı oksijen alışverişine izin verecek
6. Ürün, sıvı ve bakteri bariyeri özelliğine sahip olacaktır.
7. İnsizyon örtüsü ciltten çıkarıldıktan sonra, ciltte artık bırakmayacaktır.
8. Medikal cihaz ekipmanları class 3 kriterine uygun olacak ve bu husus üretici firma tarafından belgelenecek, ihale dosyasında bulundurulmalıdır.
9. Kolay açılabilir paket yapısı, katlı ve steril olacaktır.
10. İhaleye yeterli miktarda ve adette numune getirmelidir.
11. Satın alınan drape kontrol ve muayene edildikten sonra hastanemizin ihtiyacına göre periyotlar halinde kabul edilecektir.
12. Ürün (ÜTS) Ürün Takip Sistemine kayıtlı olmalı.
13. Ürün miadı iki (2) yıl olmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Op.Dr. Mustafa ÇIKILI**  
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı  
Dip. Tes. No : 130575

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Op.Dr. Anıl AKCEYLAN**  
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı  
Dip. Tes. No : 141442

## EMG CİHAZI KAYIT ELEKTRODU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Tek kullanımlık elektrodur.
- 2.2(iki) adet yüzeysel elektrod ve 1(adet) toprak elektrodu olacaktır. NCS kaydı ve uyandırılmış potansiyel almak için kullanılacaktır.
- 3.Kablo uzunluğu 0,1 metre olacaktır.
- 4.Her elektrod için 1(bir) girişi olacaktır.(DIN)
- 5.Tek kullanımlık elektrod için 3 x dın giriqli kablosu olacaktır.
- 6.Her pakette 3 (üç) elektrod olmalıdır.(3ü 1 adet olarak sayılmalıdır.)
- 7.ÜTS kaydı olmalıdır.

UZ. DR. SAMET YILMAZ

Şehir İçe Devlet Hastanesi  
UZ. DR. SAMET YILMAZ  
Nöroloji Uzmanı  
Tıp. Tes. No: 145304

MERYEM ŞENOL

RABİA CURLU

## KARMEN KANÜL TEKNİK ŞARTNAMESİ

(No:6)

- Kanüller steril tek kullanımlık olmalıdır.
- Kanüllerin anma numarası renk kodu ile olmalıdır.
- Kanül boyları 225 mm  $\pm 2$  mm olmalıdır.
- Her kanülde maksimum aspirasyon etkinliği sağlamak için karşılıklı 1 açıklık olmalıdır.
- Kanül ambalajlarının arkasında üretim tarihi ve kanül numaraları yazılı olmalıdır.
- Kanül üzerinde son kullanma tarihi yazılı olacaktır.Son kullanma tarihi en az iki yıl olmalıdır.
- Kanül ambalajı üzerinde üretici firma adı ve adresi steril olduğunu belirten Türkçe ve İngilizce yazı,TS 6074 kodu yazılı olmalıdır.
- Numune değerlendirilecek değerlendirme sonucuna göre karar verilecektir.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
Etiler 1. Kat  
Akşehir / Konya  
0312 355 5529

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
Etiler 1. Kat  
Akşehir / Konya  
0312 355 5529

#### BASINÇ UZATMA HATTI 30 CM M/F TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Polivinil klorür (pvc)'den imal edilmiş olmalıdır.
2. İç çapı 1. 9 mm. Dış çapı 2. 9 mm. , olmalıdır.
3. Non-toksik ve apirojen yapıda olmalıdır.
4. Set değişik uzunluklarda ( 30 cm ) ve renkte, her iki yanında erkek ve dişi luer kilit konnektör bulunmalıdır. Steril, tek tek paketlenmiş olmalı ve paketin üzerinde üretim ve son kullanım tarihleri bulunmalıdır.

HATİCE HUCUPTAN  
Radyoloji Sorumlu Teknikeri



Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Uz.Dr. Kaan ARSLAN**  
Radyoloji Uzmanı  
Dip Tes. No: 15322





## KAYGANLAŞTIRICI JEL (KATHAJEL)

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Sağlık tesislerinde gerekli durumlarda istenilen kayganlığı sağlamak ve kateterin hastada tahriş yapmasını engellemek amacı ile üretilmiş medikal malzeme olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Kateter kayganlaştırıcı sıkma işlemini kolaylaştıran en az 6 ml lik enjektör-körük-v.b. ambalaj içinde olmalıdır. 3. Ürün farklı ölçülerde (6ml.) ürün seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	4. Kateter kayganlaştırıcı bileşiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain içermelidir. 5. Kateter kayganlaştırıcı steril edilmiş orijinal tekli ambalajda olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	6. Ürün UTS kaydı olmalıdır.

Akşehir Devlet Hastanesi  
Op.Dr. Mustafa GÜLMEN  
Üroloji Uzmanı  
Din Tas No: 187964

Gökse PULLU  
Sağlık Memuru  
Sicil No: K50000

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ  
Op. Dr. Mustafa GÜLMEN  
Üroloji Uzmanı  
Din Tas No: 187964

## 500 ML STERİL DİSTİLE SU TEKNİK ŞARTNAMESİ

-Polipropilen şişelerde çevir-aç kapaklı,kolay açılıp kapanabilen geniş ağızlı ve 500 ml ambalajlarda olmalıdır.

-Şişelerin üzerindeki etiketler düşmeyecek şekilde ve üzerinde çözelti içeriği,seri numarası,imal tarihi ve son kullanma tarihi,intravenöz-parantral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır ibaresi bulunmalı,

-Şişe içeriği steril ve apirojen olmalıdır.

-Ambalaj üzerinde ml'sini gösteren ölçü çizgileri bulunmalıdır.

-Teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır.

-Teklif ile birlikte numune istenecektir .Numune değerlendirildikten sonra uygun olmaması durumunda kabul edilemeyecektir.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Şule Betül ATLI**  
Genel Yoğunbakım Sorumlusu  
Sicil No: H130202

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Uz.Dr.Hasan Hüseyin BAYRAM**  
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı  
Din Tıp No: 177523