

# Ağız Bakım Seti Teknik Şartnamesi

1. Ağız bakım seti 20 adet sünger swap, 100 ml solüsyon, 20 gr nemlendirici jel ve bir adet ölçek kabından oluşmalıdır.
2. Ağızda toksik etki yapmayacak medikal süngerden imal edilmiş olmalıdır.
3. Ağız bakım seti özellikle oksijen tedavisi gören ve/veya ventilasyon uygulanan ve/veya entübe hastalarda mukoza kuruluğunu ve enfeksiyon riskini önlemede spesifik olmalıdır.
4. Ağız bakım seti ilaçların, kemoterapi ve radyoterapi işlemleri gibi oral komplikasyonların doğabileceği durumlarda yan etkiye sebebiyet vermeyecek şekilde hızlı ve etkili müdahale edebilmelidir.
5. Ağız yıkama solüsyonu ve nemlendirici jelin içeriği hastalarda ağız kuruluğunu önlemek, ağız hijyeni ve pH dengesini sağlamak amacıyla formüle edilmiş olmalıdır.
6. Solüsyon etiketi içerisinde içeriği kullanım şekli ve üretici bilgileri bulunmalıdır.
7. Sünger swaplar tek kullanımlık ve tek ambalajlı olmalıdır.
8. Bütün swaplar ağız temizlemeye elverişli uzunlukta ve kırılmaya dirençli olmalıdır. Ağızda toksik etki yapmayacak medikal süngerden imal edilmiş olmalıdır.
9. Gargara solüsyon triklosanbiosidal ruhsatlı olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde kullanma talimatı ve üretici bilgileri bulunmalıdır.
11. Solüsyon hidrojen peroksit ve alkol içermemelidir.
12. Solüsyon kötü ağız kokusunu nötralize ederek tahriş ve kuruluk oluşturmada ağız temizlemelidir.
13. Şişe ağzı alüminyum folyolu kapak ile kapatılmış olup, sızdırmayı ve hava temasını önleyici ve ilk kullanım garantisi vermelidir.
14. Ağız bakım seti jeli ağzı ve dudakları uzun süre nemli tutmaya elverişli olmalıdır. Jel metal alüminyum tüpte ve kullanımı kolay olmalıdır.
15. Jel, yanma hissi, tahriş ve kaşıntıları engelleyecek özellikte olmalıdır.
16. Taşınması ve saklanması kolay dayanıklı ve setin içeriğini belirten ve üretici bilgileri barkod bilgisi olan baskılı bir ambalajda bulunmalıdır.
17. Ağız bakım solüsyonunun tadı tolere edilebilir ve ferahlatıcı olmalıdır.
18. Firmadan numune istenecektir. Şartnameye uygun olmaması durumunda kabul edilmeyecektir.

*[Handwritten signature]*

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
Uz. Dr. Mustafa Kemal YILDIRIM  
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı  
Diy. Tesis No: 126809

## T PARÇALI NEBÜLİZER SET TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Nebülizer set konektör ve hortumu yumuşak pvc malzemeden yapılmalı,
- 2.T parça,nebülizer ve 2m bağlantı hortumuyla 3 parçadan oluşmalıdır.
- 3.T parça ölçüleri ideal büyüklükte olmalı,
- 4.Nebülizer,şeffaf ve sert plastikten yapılmış olmalı,içerisindeki ilaç görülebilmeli,
5. Bağlantı parçaları hava kaynağına kolayca bağlanabilmeli,
- 6.Nebülizer içerisine konulan 1 flakon ilacı 5-10 dakika içerisinde inhale edebilmelidir.
- 7.Hazne hacmi 6 ml olmalı,
- 8.Hazne giriş kısmında kapağı bulunmalı,kullanılmadığı sürelerde kapatılabilmeli,açıkken ürün üzerinde bağlı kalmalıdır.
- 9.Bağlantı hortum iç yüzeyinde mukavemet artırıcı kanallar olmalı,
- 10.Ürün ambalajı üzerinde üretim ve son kullanma tarihi,referans numarası,lot numarası,CE belgesi olmalı ve tekli paketlerde ambalajlanmalıdır.
- 11.En az 3 yıl miadı olmalıdır.
- 12.Teklifle birlikte numune istenecektir.Numune uygun olmaması durumunda kabul edilemeyecektir.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Sule Betül ATLI**  
Genel Yoğun Bakım Sorumlusu  
Sicil No: H130202

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Uz.Dr.Üğür ADIGÜZEL**  
Anestezi Uzmanı  
Dip.Tes.No: 151405

PUDRALI STERİL DİRSEK DAHİL OLACAK BÜYÜKLÜKTEKİ CERRAHİ ELDİVEN TEKNİK ŞARTNAMESİ

NO:7 – 7,5

Eldiven belirtilen ölçüde olmalıdır.

- 1) Eldiven doğal kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
- 2) Gamma sterilizasyonlu olmalı ambalaj üzerinde gamma ile sterilizasyonunun yapıldığı belirtilmelidir.
- 3) Kolayca görülüp açılabilen açılış yerine sahip olmalıdır.
- 4) Eldiven ambalajı yırtık ve delik olmamalıdır.
- 5) Eldiven giydirilirken kontaminasyonu önlemek için koncu kolay açılmalı, esneme özelliği olmalıdır; açarken yırtılmamalıdır.
- 6) Sıvılara geçirgen olmamalıdır.
- 7) Eldivenin iç yüzü pudralı olmamalıdır.
- 8) İç yüzeydeki pudra miktarı eldiveni rahat giymeye yetecek kadar olmalıdır. Pudra miktarı az yada çok olmamalıdır.
- 9) İç yüzeyde özellikle parmak uçlarında topaklanmış pudra yada kauçuk partikülleri bulunmamalıdır.
- 10) Eldiven giyilirken el rahat bir biçimde eldiven içinde kayabilmelidir ; takılma olmamalıdır.
- 11) Eldiven numarası ile uyumlu olmalıdır.
- 12) Eldiven giyildiğinde ele tam oturmalı , dirsekler dahil kol içine girmelidir.
- 13) Eldiven el kısmen nemliyken bile rahat bir şekilde giyilebilmelidir.
- 14) Eldiven giyilirken yırtılmamalı veya delinmemelidir.
- 15) Eldivenler giyildikten sonra parmak uçlarında ve elde dokunma hissini engellememelidir.
- 16) Hipoalerjenik olmalı , elde kuruluğa neden olmamalıdır.
- 17) Eldivenler uzun konçlu dirsek dahil olmalıdır.
- 18) Paket içindeki eldivenler birbirinden farklı dokuda olmamalıdır.Eldiven dokusu ince-kalın , dalgalı , pütürlü veya delik olmamalıdır. Parmak uçlarındaki doku eldiven dokusundan daha kalın olmamalıdır.
- 19) Eldiven uzun süre kullanıldığında ve ıslandığında yapış yapış olmamalıdır.
- 20) Paket üzerinde imalat ve son kullanma tarihi , sterilizasyon yöntemi ve tarihi , eldiven özelliğini, numarasını ve özelliklerini belirten yazılar ; paketin açılma yönünü gösteren işaretler olmalıdır.
- 21) İhale sonrası alımı yapılan eldivenlerde seri hata çıkması halinde ait olan numaranın tüm eldivenleri yeni ürünle değiştirilmelidir.
- 22) Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
- 23) Eldiven kullanım süresi imal tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
- 24) İlgili hekim tarafından malzeme ile ilgili herhangi bir sorun belirtilmesi halinde ürün yenisi ile değiştirilmelidir.
- 25) Numuneler ihale aşamasında denenecektir ; yeteri kadar numune bırakılmalıdır.
- 26) Ürünün ulusal bilgi bankası (UBB) kaydı olmalıdır.

Akşehir Devlet Hastanesi  
Doğumhane Sorumlusu  
Dr. Dr. Mehmet Özgür ARSLANER  
Doğumhane Sorumlusu  
0236 312 1332

Akşehir Devlet Hastanesi  
Fatma KANAKUS  
Doğumhane Sorumlusu



## MANUEL VAKUM CİHAZI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Ürün tek tek steril paketler içerisinde olmalıdır.
- 2-Ürünün vakum yapan el pompası ve çapı 5 cm plastik vakum uygulayan başlık çanı ve bu ikisini birbirine bağlayan iç içelik 16 cm lik çekme kordonu ve aynı zamanda vakum aleyi ile başı çekme kuvvetini ayrı ayrı gösteren indikatör mekanizması olmalıdır.
- 3-Ürünün pompa kısmında sadece başa uygulanacak vakum basıncını gösteren ayrı bir mekanizma olmalıdır.
- 4-Ürünün pompa kısmında sadece başı çekmenin kuvvetini gösteren ayrı bir çekme kuvvet indikatör mekanizması olmalıdır.
- 5-El vakum pompası verilecek basıncı bar /mm ,hg,kpa ,bar cinsinde gösterir olmalıdır.
- 6-El vakum cihazı kullanıldığında başı uygulanacak basınç göstergesi basıncı doğumu yaptıran uzman hekime bilgi verecek şekilde yeşil(uygun basınç miktarı)kırmızı (tehlikeli) renklerle gösterir olmalıdır.
- 7-El vakum pompası verilecek basıncı boşaltmak üzere vakum boşaltma göstergesine sahip olmalı.
- 8-Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
- 9-Lateks içermemelidir.
- 10-Skt ürün ambalajında yazılı olmalıdır.
- 11- Ürünün numunesi görüldükten sonra değerlendirilecektir.
- 12-UTS sistemine kayıtlı olmalıdır.
- 13-Ürün teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süreli olmalıdır.

Akşehir Devlet Hastanesi  
Op.Dr. Mehmet Cihur APISLANER  
Kadın Hast. ve Doğum Uzmanı  
2023/05/01 ERSFEL

Akşehir Devlet Hastanesi  
Fatma KABAKCI  
EBE  
Doğumhanı Sorumlusu

## POVIDONE-İODİNE %7.5 SOLÜSYON

- 1000ml.lik ambalajlarda olmalıdır.
- Ambalajı sağlam olmalıdır.
- Kapağı sağlam ve sızdırmayacak şekilde olmalıdır.
- Formülü %7,5 povidone-iodine içermelidir.
- Ağır ve kötü kokulu olmamalıdır.
- Elde alerjenik etki yaratmamalı
- Topaklanma dibe cökme ve yogunlasma olmamalıdır
- Numune görüldükten sonra karar verilecektir

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Ömit DEMİRCİ**  
Ameliyathane Sorumlusu Hemşiresi  
Sicil No: 4114500

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Op.Dr. Mustafa ÇIKILI**  
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 130675

**POVIDON -İYOT.%10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON 1000 ML  
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

- 1.%10 oranında povidon-iyot içermelidir.
2. Ürün bakterisid, virüs, fungus ve protozid özelliğine sahip olmalı.
3. Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalı.
4. 1000cc'lik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak (yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı ) veya özel püskürtme (pompalı) başlıklı plastik şişelerde ambalajlanmış olmalı.
5. Ürün alkol içermemeli.
6. Cilde sürüldüğünde akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmali.
7. Üzerinde etken madde miktarı, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kaymayacak şekilde yapıştırılmış olmalı.
8. Ürünün , Sağlık Bakanlığı tarafından toplatılmasına karar verilmesi halinde; geri alınıp toplatılan seri numaralı ürünlerin yerine ,farklı serideki ürünlerden aynı miktarda ve fiyat farkı gözetmeksizin yüklenici firma tarafından değişimi yapılmalıdır.
9. Ürünün raf ömrü en az iki yıl olmalıdır, teslim edilen ürünlerin son kullanma tarihleri karışık olmamalıdır.
10. Ürün teslim sırasında gerek görülürse ürünün analizi yaptırılacak, analiz gideri firma tarafından karşılanacak, analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından karşılanacaktır.
11. Firma ürünün kullanımını kullanıcıya uygulamalı olarak göstermelidir.
12. Sağlık Bakanlığında üretim veya ithal izni ruhsatının ve biyosidal ürün ruhsatının birer adet onaylı örneği olmalıdır.
- 13.İştirakçi firmalar ihale öncesi teklif edecekleri üründen en az 2(iki) adet numune hastane eczanesine teslim edeceklerdir. Numuneler kullanıcı birimler tarafından değerlendirildikten sonra karar verilecektir.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Ümit DEMİRCİ**  
Ameliyathane Sorumlusu Hemşiresi  
Sicil No: H113590

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi  
**Op.Dr. Mustafa ÇIKILI**  
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı  
Dip. Tez. No : 137575