

NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ YETİŞKİN

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde hastalarda nazal yoldan oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile üretilmiş medikal malzemeden olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yetişkin olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Oksijen kanülü PVC'den üretilmiş olmalıdır. 4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik olmalıdır. 5. Ürün kanallı,yumuşak, kırılma ve bükülmeye dayanıklı olmalıdır. 6. Oksijen kanülü en az 200 (± 20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(± 5) cm uzunluğunda olmalıdır 7. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır. 8. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektere sahip olmalıdır. 9. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir. 10. Oksijen kanülü flowmetreden kolay ayrılmamalıdır. 11. Oksijen kanülünün burun deliğine giren kısmı ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
Genel Hükümler:	12. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.

Akşehir Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Burak SOLGUN
Ağız Tıp Uzmanı
Diy. Tesc. No: 152182

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Bakım
Bakım

NEBÜLİZER SET YETİŞKİN

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün sağlık tesisinde merkezi sistem, oksijen tüpü veambu gibi cihazlarla hastaya medikal oksijen gazı verirken aynı zamanda inhaller ilaç verilebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün maskeli çeşitlerinin yetişkin, pediatrik, yeni doğan boyutları olmalıdır. 3. Ürünün atomizer ağızlıklı veya atomizer T parçalı çeşitleri olmalıdır. 4. Ürün maske, ara bağlantı hortumu ve nebulizatörden oluşmalıdır. 5. Ürün yumuşak tahriş etmeyen, non-toksik , PVC veya PP (Polipropilen) veya TPE (Termoplastik Elastomer) malzemeden yapılmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürün kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, bükülme ve kırılma durumunda müdahale edilince eski formunu almalıdır (king yapmayan), yumuşak en az 180cm bağlantı hortumu olmalıdır. 7. Ürün solüsyon formunda nebül ilaçların kullanımına uygun olmalıdır. 8. Ürünün maske kısmı, hastanın anatomik yapısına uygun ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında kendinden aerodinamik maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm ya da bu bölümü yoksa istenen özeliği sağlayacak metal klipsi olmalıdır. (Bu klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.) Maske pediatrik ve yetişkin boylarda, şeffaf olmalı ve koku yapmamalı ve yüze tam oturmalı ve antialerjik olmalıdır. 9. Ürünün maske kısmının, yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır. 10. Ürünün maske kısmı ağız ve burnu içine tam olarak almalıdır. 11. Ürünün ilaç hazne kısmı, şeffaf, dereceli ve sert olmalıdır. 12. Ürünün buhar çıkış aparatı, huni şeklinde olmalı ve hazneye konulan ilacı uygun şekilde püskürtmelidir. 13. Ürünün hazne kısmında, ilaç verilme sonrası partikül ve ilaç kalmamalıdır. 14. Ürünün, başın arka kısmına geçirilmesi için boyu ayarlanabilir ve kolayca yerinden çıkmayan lastiği bulunmalıdır. Bu lastik esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Burak SOLGUN
Açık Tıp Uzmanı
Dip. Tes. No: 152182

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

NEBÜLİZER SET YETİŞKİN

Teknik Özellikleri:	<p>15. Ürün tüm bağlantı hatları ile tam uyumlu olmalı ve kaçak yapmayacak esneklikte olmalıdır.</p> <p>16. Ürünün maske kısmının her iki yanında fazla O2 ve CO2'i çıkaracak delikler bulunmalıdır.</p> <p>17. Ürünün hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O2 flowmetrelerine uyumlu olmalı ve flowmetreden kolayca ayrılmamalıdır.</p> <p>18. Ürünün hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalıdır.</p> <p>19. Ürün üzerinde plastik artığı bulunmamalıdır</p>
Genel Hükümler:	<p>20. Ürünler tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>21. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır</p>

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Burak SOLGUN
Acil Tıp Uzmanı
Dip. Tes. No: 152182

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU 22G MAVİ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün 22G aralığında boyları olmalıdır. 3. Ürünün, portlu veya korumalı portlu veya üç yollu musluklu veya kapalı sistem uzatma hattı korumalı olmak üzere dört çeşidi olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır. 5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi; a. Kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik veya metal bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir. b. Koruyucu mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir. c. Plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır. d. Koruyucu mekanizma iğne ile bir bütün halinde, ayrılmadan çıkmalıdır. 8. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 9. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır. 10. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyoopak özelliği taşımaktadır. 11. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Burak SOLGUN
Açık Tıp Uzmanı
Dip. Tes. No: 152192

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU 22G MAVİ

Teknik Özellikleri:	<p>13. Ürünün, iğne koruyucu kapağının ucu kapalı olmalıdır.</p> <p>14. Ürünün, tespitini kolaylaştırmak için yanlarında yumuşak ve rahat açılabilen kanatlar olmalıdır.</p> <p>15. Ürün de kan gelişini görmeyi engelleyici ek aparat olmamalıdır.</p> <p>16. Ürünün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır.</p> <p>17. Ürünün arkasında, hidrofobik kan tutucu veya kan tutucu aparat olmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>18. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>19. Ürün sterilliği bozmadan açılacak şekilde paketlenmiş olmalıdır.</p> <p>20. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır</p> <p>21. Ürün tekli steril ambalajda, 50 veya 100 adetlik paketlerde olmalıdır.</p> <p>22. Ürün TSE EN ISO 10555-1, 5 standartlarında belirtilen özelliklerde olmalıdır.</p>

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Burak SOLGUN
Acil Tıp Uzmanı
Dip. Tes. No: 152182

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

Alçı 15x270 cm Sargı Teknik Şartnamesi

1. Keten tipi dokuma hidrofil bez tek kat pamuk ipliğinden yapılmış, ve iyice beyazlatılmış olacaktır.
2. Alçı sargı üzerine emdirilen kalsiyum sülfat hemihidrat oranı minimum %85 olmalıdır.
3. Alçı sargının gözenekleri homojen bir şekilde kaplanmış olmalıdır.
4. Sargılar kuru olarak açıldığında alçılar toz olarak dökülmemelidir.
5. Alçı sargı ıslatıldığında çamur kıvamını almamalıdır.
6. Alçı sargı yumuşak ve esnek olmalı, kolayca şekillendirilebilmelidir.
7. Islanmış sargılar sarılırken gazlı bezin kenar iplikleri sarılmayı, güçleştirmemelidir.
8. Bandajlara katılan alçı, yabancı cisimlerle karışık olmamalıdır.
9. Bandajlar sıvı ve nem geçirmez (polipropilen) ile tek tek ambalajlı olmalıdır.
10. Bir adet alçılı sargı tek parça sargı bezi üzerine işlenmiş olmalı ve parçalar halinde olmamalıdır.
11. Malzeme kırıklardan sonra sabitlemede, dairesel dönüşlerle uygulanan alçılarda operasyonlarda ve ortopedik düzeltmelerde, eklem ve kemik düzensizliklerinde kullanıma uygun olmalıdır.
12. Bandajlar polipropilenden yapılmış makaralara sarılı olmalıdır. Makaralar alçı dikine tutulduğunda bandajdan düşmemelidir.
13. Alçı, X- ray röntgen ışınlarını geçirmelidir.
14. Bandajlar 2-4 saniyede suyu çekmeli ve 120-150 saniye içerisinde şekil verilebilecek kalitede olmalıdır.
15. Bandajlar 3- 5 dk içerisinde donma süresine sahip olmalıdır.
16. Ambalajların üzerinde Ebat, Marka son kullanma tarihi ve donma süresi yazılı olmalıdır.
17. İhaleye katılan firmaların alçı sargının leno bezinden üretildiğine dair belgeyi numuneler ile birlikte sunması gerekmektedir.
18. Dış kutu mukavva dopel çift oluklu olmalı, kutu üzerinde ebadı ve miktarı yazılı olmalı, kutu üzerinde imal tarihi ve seri numarası yazılı olmalı, imalatçı firmanın adı ve adresi yazılı olmalıdır.
19. Ebatları: 15 cm x 270 cm arasında olmalıdır.
20. Hatalı ve bozuk çıkan ürünler yenileri ile değiştirilmelidir.
21. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.
22. İstekliler teklif ettikleri ürünlerin tüm boylarına ait en az 3 adet numuneyi ihale dosyasında teslim etmelidir.
23. TC. Sosyal Güvenlik Kurumu kontrolünden geçmiş, ve TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ulusal bilgi bankası kodu olmalıdır.
24. İhaleye katılan firmalar teklif ettikleri malzemeye ait ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma bayi tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.

Ali Bayar

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op. Dr. Anıl Selim UZUN
Dip. Tes. No: 124366
Ortopedi ve Trav. Uzmanı

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz. Dr. Mehmet T. K. K. K. K. K.
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 64224

Alçı 10x270 cm Sargı Teknik Şartnamesi

1. Keten tipi dokuma hidrofil bez tek kat pamuk ipliğinden yapılmış, ve iyice beyazlatılmış olacaktır.
2. Alçı sargı üzerine emdirilen kalsiyum sülfat hemihidrat oranı minimum %85 olmalıdır.
3. Alçı sargının gözenekleri homojen bir şekilde kaplanmış olmalıdır.
4. Sargılar kuru olarak açıldığında alçılar toz olarak dökülmemelidir.
5. Alçı sargı ıslatıldığında çamur kıvamını almamalıdır.
6. Alçı sargı yumuşak ve esnek olmalı, kolayca şekillendirilebilmelidir.
7. Islanmış sargılar sarılırken gazlı bezin kenar iplikleri sarılmayı, güçleştirmemelidir.
8. Bandajlara katılan alçı, yabancı cisimlerle karışık olmamalıdır.
9. Bandajlar sıvı ve nem geçirmez (polipropilen) ile tek tek ambalajlı olmalıdır.
10. Bir adet alçılı sargı tek parça sargı bezi üzerine işlenmiş olmalı ve parçalar halinde olmamalıdır.
11. Malzeme kırıklardan sonra sabitlemede, dairesel dönüşlerle uygulanan alçılarda operasyonlarda ve ortopedik düzeltmelerde, eklem ve kemik düzensizliklerinde kullanıma uygun olmalıdır.
12. Bandajlar polipropilenden yapılmış makaralara sarılı olmalıdır. Makaralar alçı dikine tutulduğunda bandajdan düşmemelidir.
13. Alçı, X- ray röntgen ışınlarını geçirmelidir.
14. Bandajlar 2-4 saniyede suyu çekmeli ve 120-150 saniye içerisinde sekil verilebilecek kalitede olmalıdır.
15. Bandajlar 5 - 7 dk içerisinde donma süresine sahip olmalıdır.
16. Ambalajların üzerinde Ebat, Marka son kullanma tarihi ve donma süresi yazılı olmalıdır.
17. İhaleye katılan firmaların alçı sargının leno bezinden üretildiğine dair belgeyi numuneler ile birlikte sunması gerekmektedir.
18. Dış kutu mukavva dopel çift oluklu olmalı, kutu üzerinde ebadı ve miktarı yazılı olmalı, kutu üzerinde imal tarihi ve seri numarası yazılı olmalı, imalatçı firmanın adı ve adresi yazılı olmalıdır.
19. Ebatları: 10 cm x 270 cm arasında olmalıdır.
20. Hatalı ve bozuk çıkan ürünler yenileri ile değiştirilmelidir.
21. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.
22. İstekliler teklif ettikleri ürünlerin tüm boylarına ait en az 3 adet numuneyi ihale dosyasında teslim etmelidir.
23. TC. Sosyal Güvenlik Kurumu kontrolünden geçmiş, ve TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ulusal bilgi bankası kodu olmalıdır.
24. İhaleye katılan firmalar teklif ettikleri malzemeye ait ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma bayi tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.

Ali Bayar

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op. Dr. Anıl Selim UZUN
Dip. Tes. No: 124369
Ortopedi ve Trav. Uzmanı

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz. Dr. Mehmet TÜKENMEZ
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip Tes. No: 64224

SARGI BEZİ 10CM 20MT 15 CM 20 MT

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, yaralı bölgede pansuman malzemesini tespit etmek, kırıklarda tespiti ve hareketsizliği sağlamak amacıyla üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün hidrofil hale getirilmiş %80 pamuk ipliğinden imal edilmiş olmalıdır. 3. Ürünün en genişliği 10cm, 15cm, boy uzunluğu ise 20m ebatlarında olmalıdır. 4. Ürünün steril veya non-steril çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Ürün beyaz, temiz, kokusuz ve nemsiz olmalıdır. 6. Ürünün üzerinde kir, elyaf artıkları, yağ lekesi, yabancı cisim, kaçmış iplik, dikiş, ek yeri ve parça bulunmamalıdır. 7. Ürünün emici özelliği yüksek olmalıdır. 8. Ürünün 1 cm ² 'deki toplam iplik (tel) sayısı 22(±1) ve ağırlığı en az 33,5 gram olmalıdır. 9. Ürün düzgün sarılmış olmalı, kenarlarında yırtık ile kaçık olmamalı ve kenarlarından iplik sarkmayacak şekilde düzgün örülmüş olmalıdır. 10. Ürün kolay kesilebilmeli, ürünün kesilen bölümlerinde dokuma bozukluğu ve liflenme olmamalıdır. 11. Ürünün steril tiplerinde paketleri açma yönünde 2cm açma payı bırakılmalıdır. Paketler açılırken düzensiz yırtıklar oluşmamalı, tüy ve hav çıkamamalıdır.
Genel Hükümler:	12. Ürün TS EN 14079 kalite şartlarını sağlamalıdır. 13. Ürün ruloları en az 50 en fazla 300 adetlik dayanıklı karton ambalaj içinde teslim edilmelidir. 14. Ürünün steril tiplerinde, sterilizasyon yöntemini işaret eden indikatör bulunmalıdır. 15. Ürün ruloları suya dayanıklı ambalajla ve tek tek poşetlenmiş olmalıdır. 16. Ürünün dış ambalajı üzerinde, okunaklı olacak şekilde; ürün tipi, ölçüleri, üretici firma adı ve diğer üretim bilgilerinin bulunduğu etiket olmalıdır.

Ali Bayar

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op. Dr. Anıl Selim UZUN
Dip. Tes. No: 124369
Ortopedi ve Trav. Uzmanı

AKŞEHİR İLİYE DEVLET HASTANESİ
UZ. Dİ. İ. HASTANESİ
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 64224