

ALÇI ALTI ÇORAP 15cm X 20 m TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Ürün 15 cm genişliğinde ve 20 m uzunlukta olmalıdır.
- 2) Yüzde yüz pamuk olmalıdır.
- 3) Dikişsiz ve yüksek esneme özelliğine sahip olmalıdır.
- 4) Doğal krem renginde olmalıdır.
- 5) Travmatolojik dermatolojik ve ortopedik açıdan vücudun çeşitli bölgelerini korumak amacı ile kullanılır olmalıdır.
- 6) Alçılı sargı bezi ve sentetik alçı çeşitlerinin hepsinin altında kullanıma uygun olmalıdır.
- 7) Naylon torba içerisinde 20 metre rulo şeklinde ambalajlanmış olmalıdır.
- 8) Teknik şartname ve kullanıma uygunluğunun değerlendirilebilmesi için 1 rulo numune verilmelidir.

AKSAR, S. (2019) *Journal of Management Education*, 53(1), 1-10.

Ali Bayar

ALÇI ALTI ÇORAP 10 cm X 20 m TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Ürün 10 cm genişliğinde ve 20 m uzunlukta olmalıdır.
- 2) Yüzde yüz pamuk olmalıdır.
- 3) Dikişsiz ve yüksek esneme özelliğine sahip olmalıdır.
- 4) Doğal krem renginde olmalıdır.
- 5) Travmatojik dermatolojik ve ortopedik açıdan vücudun çeşitli bölgelerini korumak amacı ile kullanılır olmalıdır.
- 6) Alçılı sargı bezi ve sentetik alçı çeşitlerinin hepsinin altında kullanıma uygun olmalıdır.
- 7) Naylon torba içerisinde 20 metre rulo şeklinde ambalajlanmış olmalıdır.
- 8) Teknik şartname ve kullanıma uygunluğunun değerlendirilebilmesi için 1 rulo numune verilmelidir.

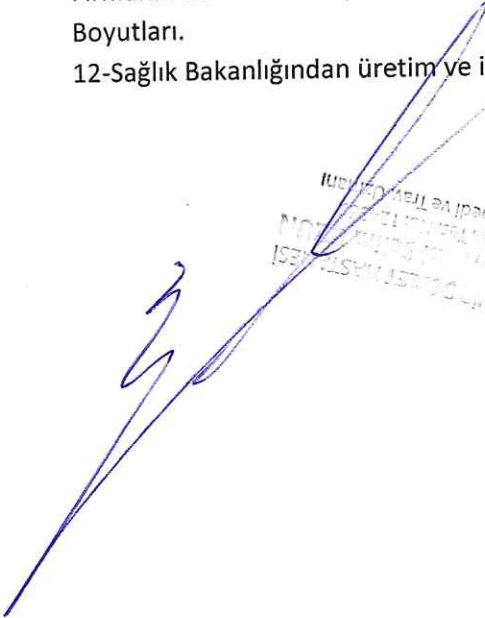
Alçı Altı Çorap 10 cm X 20 m
Teknik Şartname ve Kullanım
Kullanım ve Teknik Şartname

Alçı Altı Çorap 10 cm X 20 m
Teknik Şartname ve Kullanım
Kullanım ve Teknik Şartname

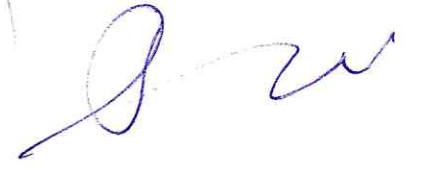
Ali Bayar

15cm x 270 cm ALÇI ALTI PAMUĞU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Sentetik pamuk viscon, pohester veya iki cins fiberin karışımından yapılmış olmalı. Kullanılan fiberlerin ortalama boyu en az 20mm olmalı
- 2-Pamuklu ped gibi su emmemelidir.
- 3-Yumuşak ve koruyucu tampon vazifesi görmelidir.
- 4-Kolayca kopabilme özelliği olmalıdır.
- 5-Hipoallerjik olmalıdır.
- 6-Sentetik pamuk eksiz olmalı kir, yağ lekesi vb. kusurlar bulundurmamalıdır.
- 7-Her bir alçı altı pamuğu genişliğine sarılmalı ve bu rulo uygun bir malzeme ile ambalajlanmalıdır.
- 8- Ebatları: 15cm x 270 cm arasında olmalıdır.
- 9-X ışını geçirebilmeli röntgen çekile bilmelidir.
- 10-Rulo kağıt ile sarılmış olmalı, kağıt kolayca açıla bilmelidir
- 11-Ambalaj üzerinde aşağıdaki bilgiler okunaklı, silinmeyecek ve bozulmayacak şekilde yazılı olmalıdır:
Firmanın ticaret ünvanı, adı ve/veya adresi varsa tescilli markası,
Boyutları.
- 12-Sağlık Bakanlığında üretim ve ithal izin belgesi olmalıdır.

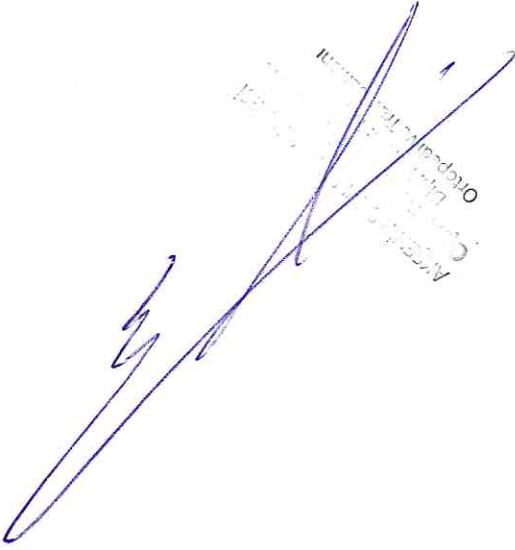

AKSİT DEVLET HASTANESİ
ORTOPEDİ VE TRAVMATİZM
DİP TEE İZİN BELGESİ

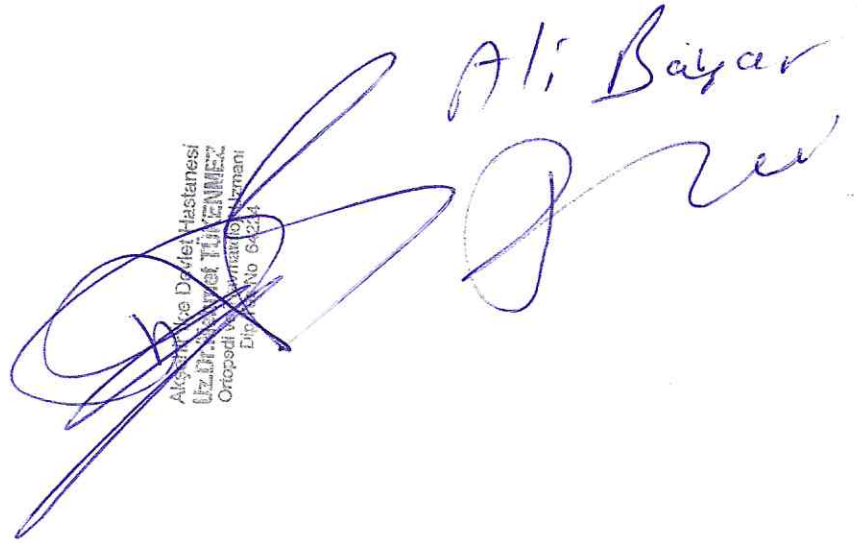

AKSİT DEVLET HASTANESİ
ORTOPEDİ VE TRAVMATİZM
DİP TEE İZİN BELGESİ

Ali Bayar


SARGI BEZİ RULO (15 cm x 20 mt) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. 10 cm eninde ve en az 20 mt. boyunda olmalıdır.
2. Elastik özellikte olmalıdır
3. Uçları ve kenarları örgülü olmalıdır.
4. Gaz Sargının imal edildiği hidrofil gaz bezi 1cm² de 20 tel olup, %100 pamuk ipliğinden dokunmuş olmalıdır.
5. AB direktiflerine göre 93/42 Tıbbi cihaz yönetmeliği kurallarına uygun şekilde CE Belgeli olmalıdır
6. Gaz sargıda kullanılan gaz bezi özellikleri Türkiye Standartlarının Hidrofil Gaz Bezi standartlarına uygun olmalıdır.
7. Gazlı bez ipliği ince olmayıp, beyaz, temiz, kokusuz ve tam hidrofil olmalıdır.
8. Rulo gaz sargılar tek tek poşetler halinde olmalıdır.


Ağrı İbrahim Çeçen Devlet Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji
Uzmanı
Dr. Ali Bayar


Ağrı İbrahim Çeçen Devlet Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji
Uzmanı
Dr. Ali Bayar

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 taşımalıdır. 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 Devlet Hastanesi
Ayşe BAH
Revizör

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

İNTRA VENÖZ KANÜL, PORTLU 22G MAVİ

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

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

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

ALKOL BAZLI EL ANTİSEPTİĞİ (1000 ml.) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün bileşeninde, mikrobiyolojik etkinlik için en az % 70 alkol ve cilt tahrişini önlemek için cilt koruyucu maddeler (nemlendirici ve yumuşatıcı maddeler) içermelidir. Cilt tarafından iyi tolere edilebilmeli, sıklıkla dezenfekte edilmesi gereken eller için uygun olmalı ve cildin kurumasını engelleyici gliserol gibi nemlendirici özellikte yardımcı maddelerden içermelidir.
2. Kullanıma hazır olmalıdır. Ellerin çabuk ve sık antisepsisi için kullanılmalıdır.
3. Ürün parfüm içermemeli, kokusu iritan olmamalıdır.
4. Ürün; aldehit, kuarterner amonyum bileşiği, fenol, klor ve türevlerini içermemelidir.
5. İyotlu maddeler gibi sonradan toksik etki gösteren maddeler içermemelidir. Kullanıcıya toksik olmamalıdır. Firma, cilde zarar vermediğini belgeleyen dermatolojik raporları sunmalıdır.
6. Ürün hijyenik el antisepsisi ve cerrahi el antisepsisi için uygun olmalıdır. Bu uygunluk hijyenik el ovalama ve cerrahi el ovalama test raporları ile sunulmalıdır.
7. Ürün 30 saniyede bakterilere (dirençli gram pozitif koklar ve gram negatif basiller), mikobakterilere (*Mycobacterium terrae*), mantarlara (*Candida albicans*) ve virüslere (HIV-1, PRV-HBV model virüs, BVDV-HCV , polio, adenovirüs, rotavirüs, norovirüs coronavirus(SARS), Influenza virüs (H₁N₁, H₅N₁) ve herpes virüs dahil) karşı etkili olmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair Ekspertiz Raporları vermeye yetkili kılınmış laboratuvarlar tarafından yapılmış mikrobiyolojik etkinlik çalışmalarını belgelendirmelidir.
8. Temas süresi kısa olmalı ve çabuk kuruma özelliğine sahip olmalıdır.
9. Hastanedeki pvc yüzeyler üzerine döküldüğünde leke yapmamalı, zarar vermemelidir.
10. Ürün sıvı formda ve berrak olmalıdır.
11. Ürünün Ph değeri, cilt ph değeri ile uyumlu olmalıdır. Ürün ellerde allerjik reaksiyona neden olmamalıdır.
12. Ürün 1 L 'lik orijinal ambalajında olmalı, her ambalajın üzerinde kendine ait ölçülü pompası olmalıdır.
13. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından yayınlanan Biyosidal Ürün Ruhsatı olmalıdır. Sağlık bakanlığı onaylı olmalıdır bu belgeler ihale dosyasında bulunmalıdır.
14. Ambalaj üzerinde mutlaka ürünün adı, üretim-son kullanma tarihi ve kimyasal içeriği yazılı olan etiket olmalıdır.
15. Ürün üzerinde Türkçe etiket bulunmalı, üzerinde izin tarihi ve numarası olmalıdır.
16. Ürüne ait "Ürün Güvenliği Veri Fişi" verilmelidir.
17. Raf ömrü teslim tarihi itibari ile en az 2 yıl olmalıdır.
18. Açılmış ürün raf ömrü **en az 3 ay olmalıdır**. Bu bilgi ürün etiketinde belirtilmiş olmalıdır.
19. Ürünün CE veya FDA uygunluğu belgelerinden birine sahip olmalıdır.
20. Teklif edilen ürün numunesi ve mikrobiyolojik aktivite belgeleri eksik olan teknik şartname kriterlerini taşımayan ürün değerlendirme dışı bırakılacaktır.
21. Her ürün için birebir doz pompası verilmelidir. Ürün değerlendirilirken pompası ile değerlendirilecektir.
22. Numune üzerinden değerlendirme yapılacaktır.

Fatma TANYILDIZ
Akşehir Devlet Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hemşiresi
Şişli No 54180

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Dr. Dr. GÖNÜL GÜLER
İlaç Kalite Kontrol Uzmanı
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tarih: 14.08.2019

CERRAHİ İPEK

1. İpekten örgü ve boyama tekniği ile yapılmış sağlam ve dayanıklı erimeyen materyalden yapılmış olmalıdır.
2. Cerrahi iğneler krom nikel kaplamalı paslanmaz çelikten mamul olmalıdır.
3. İğneler iplerden kolay ayrılmamalıdır.
4. İğneler bükülmeye ve kırılmaya karşı dayanıklı olmalıdır.
5. İğneler portegüdestabilizasyon sağlayacak gövde Özelliğine sahip olmalıdır.
6. Sütür ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli, bu nedenle
7. iğne ile sütür birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.
8. İğne boyu istenilen ölçülerde veya iğne büyüklüğü istenilen ölçülerde olmalıdır.
9. Steril olmalı ve sterilizasyon yöntemi ambalaj üzerinde yazılı olmalıdır.
10. Ambalaj sütünün kırılmasını ve dolaşmasını engelleyecek şekilde hazırlanmış olmalıdır.
11. Paket ürünün kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde bir iç bir dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmelidir. Ürün poşetinin dış ambalajı alüminyum folya veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü beyaz tabakadan oluşmalıdır. Dış ambalaj açılmadıkça sterilitesini sürdürebilen ve ürünü ışıık, ısı ve nem gibi dış etkenlerden koruyabilen alüminyum poşet olmalı, iç ambalaj sütün ve iğnenin kolay alınabilmesi için özel dizayn edilmiş olmalıdır. Hem iç hem dış ambalajda sütür bilgileri yer almalıdır. Her bir poşetin üzerinde ölçüler metrik sisteme göre, usb karşılığı, katalog numarası, malzemenin profil resmi ve tüm bilgileri bulunmalıdır.
12. İdare ihale değerlendirmesi aşamasında gerekli gördüğü taktirde istediği sütünları, gerekli gördüğü testlerden (bu testler; lif cinsi tayini, çap tayini, ipliğin uzunluk tayini, kopma mukavemeti tayini, düğüm kopma mukavemeti tayini, cerrahi iplikten ayrılma kuvveti tayini, boya sabitliğinin tayini testleridir.) geçirmek üzere bu testleri yapabilen istediği laboratuara gönderebilecek ve test sonuçlarını değerlendirmede kullanabilecektir. Yaptırılacak tüm testlerin bedeli teklif veren istekli tarafından karşılanacaktır. Ayrıca bu aşamada verilen numunelerin yetersiz gelmesi durumunda istekli firmalardan tekrar numune istenebilecektir.
13. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, Ulusal Bilgi Bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmelidir. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 3(üç) yıl olmalıdır.
14. Malzeme numuneleri incelenerek alınacaktır. Numune gönderilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır. En az 2 (iki)adet numune olmalıdır.
15. İğne no:1 keskin 40 mm 3/8 circle reverse cutting 1.5 ip uzunluğu 75 cm olmalıdır.

Op.Dr. Eda Nur HEPBİLDİ
Akşehir Devlet Hastanesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum Uzmanı
Uzm. Tes. No: 186625

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa ÇIKILI
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 130525