

PAMUK, HİDROFİLLİ

SMT Temel İşlevi:	1. Tıbbi kullanım amacıyla üretilmiş, emicilik özelliği artırılmış, boya kullanmadan beyazlatılmış, kokusuz, içinde partikül veya herhangi bir katkı maddesi olmayan %100 pamuktan homojen, temiz, yumuşak olarak üretilmiş tıbbi pamuk olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün 1000gr şeklinde üretilmiş ürün çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürünün su tutuculuğu ve emicilik özelliği olmalıdır (suda batmalı). 4. Ürün yakıldığında az miktarda beyaz kül bırakmalıdır. 5. Ürün koparıldığında ve kesildiğinde etrafta toz oluşturmamalıdır. 6. Ürünün pamuğu iyi preslenmiş olmalı ve ürün, rulonun bitimine kadar düzgün açılmalıdır. 7. Ürün düzgün bir şekilde kesilmiş ve ambalajlanmış olmalıdır. 8. Ürün suya ve neme dayanıklı, gramaja uygun büyüklükteki ambalajının içinde olmalıdır. 9. Ürün 10-30 kg'lık balyalar halinde olmalıdır.
Genel Hükümler:	10. Ürün teslimatı adet olarak yapılmalıdır. 11. Ürün tekli ambalajda teslim edilmelidir.

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

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın KEMŞİRE

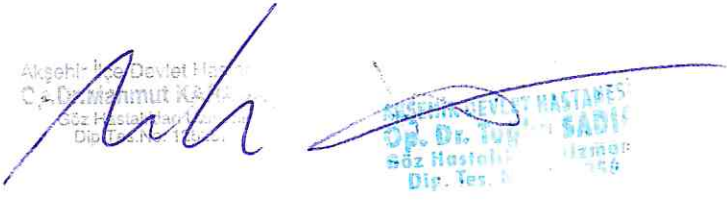
BÖBREK KÜVET, PLASTİK

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, sağlık tesislerinde pansuman atıkları, enjeksiyon kabı, kusma kabı gibi amaçlarda kullanılmak üzere medikal malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün, hijyenik ve doğada indirgenebilen polisten plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürün, suya dayanıklı olmalıdır, sızdırma veya akıtma yapmamalıdır. 4. Ürün kenarı ve yüzeyi pürüzsüz ve çapaksız olmalıdır. 5. Ürünün şekli sembolik böbrek şeklinde olmalı ve içi dolu iken elle tutulduğunda eğilip bükülmemelidir. 6. Ürün, tek kullanımlık olmalıdır.
Genel Hükümler:	7. Ürün, en az 50'lik en çok 100'lük paketler halinde olmalıdır.

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

Akşehir Devlet Hastanesi
Ayşe Akın
Hemşire

GÖZ PEDİ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün göz yaralanmalarında dış etkenlerin etkilerinden korumak için, ameliyat sonrası göz bakımında ve/veya anestezi işlemi sırasında gözü korumak amacı ile medikal malzemedен imal edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına bağlı olarak tek gözde kullanılan tekli ve/veya her iki gözde aynı anda kullanıma uygun ikili çeşitlerinden ve/veya siperli tekli-siperli ikili tiplerinden herhangi biri olmalıdır. 3. Ürün hasta tipine göre pediatrik ve/veya yetişkin hastalarda kullanıma uygun farklı ürün tipleri olmalıdır. 4. Ürünün kullanım yeri ve amacına bağlı olarak steril veya nonsteril tiplerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Işık geçirmeyen tampon ile göz için gerekli karanlığı sağlamalıdır. 6. Göz bölgesini tamamen kapatacak oval şekilde tasarlanmış olmalıdır. 7. Alerji yapmayan, kolay yapışır ve kolay çıkarılır yapıda olmalıdır. 8. Gözenekli yapıda olmalı bu sayede cildin hava almasını sağlamalıdır. 9. Gözde oluşabilecek her türlü hasar sonrasında ve/veya anestezi altında gözü kapatmak ve korumak için kullanıma uygun olmalıdır. 10. Her iki gözde aynı anda kullanılan tiplerde ürün operasyon esnasında kolay görülebilecek şekilde imal edilmiş olmalı ve 2'li pakette her göz için bir bant bulunmalıdır. 11. Her iki gözde aynı anda kullanılan tiplerde ürün şeffaf yapıda olup operasyon esnasında gözün açık kalması halinde görülmesini sağlamalıdır. 12. Her iki gözde aynı anda kullanılan tiplerde ürün göz ve çevresini kaplayacak uzunlukta olmalıdır. Ürün en az 33*53 mm olmalıdır. 13. Ürün tekli ambalajda sunulmalıdır. 

CERRAHİ BEYİN PEDİ 10X40MM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cerrahi ped, medikal alanda kullanılmak üzere nonwoven teknikle dokunmuş, hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi ped kuruyken veya ıslakken dokunulduğunda lime lime olmayacak, ipliklenmeyecek, yüzeyi tüylenmeyecek, liflenmeyecek ve pırtıklaşmayacak özellikte olmalıdır.
3. Cerrahi ped, hızla sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, ağırlığının en az 15 katı kadar sıvı emebilmelidir. Bu değer ISO için akredite olmuş laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.
4. Cerrahi ped, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte esnek ve yumuşak olmalıdır.
5. Cerrahi pedin takip ipi çekildiğinde veya ıslandığında çözölmeyecek ve sertlik yapmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir ilmik formu ile pede bağlanmış olmalıdır.
6. Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için ped üzerine sadece bir kenarından ilmeklenmiş olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek bundan başka uygulamalar (dikiş makinesi dikişi, birden fazla ip, klasik kaba düğüm vb. gibi travma yapacak malzemeler) olmamalıdır.
7. Pedin üzerinde, röntgende görülebilmesini sağlayan (X-Ray detectable), mavi renkte malzemeden oluşmuş baskılı şerit olmalıdır.
8. Takip ipi de röntgende görülebilir (X-Ray detectable) olmalıdır.
9. Cerrahi pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış olmalıdır.
10. Özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullandığını anında takip edebilmesi için 1den 10a kadar numaralandırılmış olmalıdır.
11. Sayım kartındaki pedlerin üzerinde, pedlerin ezilip zarar görmelerini engelleyen, kartondan yapılmış, koruyucu bir kuşak olmalıdır.
12. Pedlerin boyutları 10x40 mm boyutlarında olmalıdır.
13. Cerrahi ped, 5 ya da 10ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden imal edilmiş, steril ambalaj poşeti içinde olmalıdır.
14. Ayrıca; steril poşetin içinde, açıldıktan sonra kirliliği (kontaminasyonu) önlemek için kağıttan mamul ikinci bir poşet daha (kirlilik önleme poşeti) olmalıdır.
15. Steril poşetin üzerinde standartlara uygun basılmış kullanma talimatı olmalıdır.
16. Cerrahi ped üzerinde herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmaması için Gamma Işını ile sterilize edilmiş olmalıdır.
17. Son kullanma tarihi 2 yıldan az olmamalıdır.
18. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle orijinal ambalajında 5(beş) paket numune bırakılmalıdır.
19. Yüklenici firma teklif ettiği malzemeye ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.
20. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde, lot numarası, referans numarası, üretici firma, ithalatçı firma veya bayisinin adresi, malzemelerin özellikleri, seri numarası, imal tarihi, sterilizasyon tarihi ve son kullanma tarihini gösteren etiketi bulunmalıdır.
21. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.
22. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.
23. Yüklenici firma ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan hatalı bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
24. Firma miadının dolmasına 4 (dört) ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeye taahhüt etmelidir.
25. Satın alınan ürünler kontrol ve muayene edildikten sonra hastanemizin ihtiyacına göre periyotlar halinde ya da tamamen kabul edilecektir. (Periyot tarihleri ihale sonrası belirlenir, belirlenen tarihten yedi gün önce veya sonra teslimat gerçekleştirilir).
26. 2008 Sağlık Uygulama Tebliği gereği; ürünlere ait bayi kodu ve ürünlere ait UBB kodu olmayan firmalar değerlendirme dışı bırakılacaktır.
27. Uygunluk raporu verilen numunelerin alımı yapıldıktan sonra alınan ürünlerle muayeneden geçen ürünler aynı özelliği taşımalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Ameliyathane Sorumlusu Heminin
Wc: H113500

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa ÇIKILI
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 140375

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.

05.08.2026

HATİCE HUCUPTAN
Radyoloji Sorumlu Teknikeri

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Uz. Dr. Kaan ARSLAN
Radyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 5322

ENDOTREKEAL TÜP KAFLI NO: 7.5 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlerde olmalıdır.
2. Tüp nontoksik ve apirojen özellikte olmalıdır.
3. Tüp polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Tüp iç kısmı görülecek derecede şeffaf olmalıdır.
5. Tüp iç ve dış yüzeyi pürüzsüz olmalıdır.
6. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir işaret olmalıdır.
7. Tüpün arkasında konnektör olmalıdır.
8. Tüpün ucunda murphy deliği olmalıdır.
9. Tüp ucunda düşük basınçlı balon bulunmalıdır ve uzunluğu standartlara uygun olmalıdır.
10. Oral ve nasal kullanıma uygundur.
11. Entübasyona olanak sağlayacak şekilde kaliteli sertlikte olup kolay bükülmemelidir.
12. TSE onaylı olmalıdır.
13. Her ürünün üzerinde birebir barkodu bulunmalıdır.
14. Numune teslim tarihinden itibaren iki yıl miadlı olmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Emrah KORKMAZ
Sorumlu
Anestezi Teknikeri

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Dr. Dr. Mustafa Kemal YILDIRIM
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip Tes. No 126809

BOMBA REZERVUARLI SİLİKON DREN TEKNİK ŞARTNAMESİ

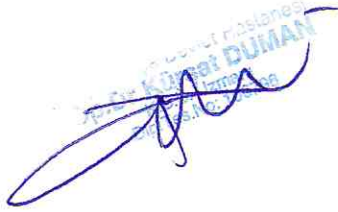
- 1- İçi ince oluklardan oluşma, yassı biçimli, uç kısmı perforeli olmalıdır. Silikon diren kısmı beyaz ve xray çizgili olacaktır.Çekmelere dayanıklı olmalıdır.
- 2- Boyutları isteğe göre;, 7mm olmalıdır.Hastanenin istediği ebatlar teslim edilmelidir.
- 3- Silikon bağlantı hortumu ile rezervuara bağlanabilmelidir.
- 4- Bomba Rezervuar en az 250cc olmalıdır.
- 5- Rezervuar bomba tipi olmalıdır.Üzerinde derecelendirmeler belirgin bir şekilde olmalıdır.
- 6- Bomba tip rezervuarın 2 çıkışı olmalıdır.Birisi tahliye deliği olmalıdır sıvının rezervuara girişinin olduğu delik de geri kaçmayı önleyici valf bulunmalıdır.
- 7- Her bir parça steril tek poşetlerde olacaktır.
- 8- En az 2 yıl miyatlı olacaktır.
- 9- ISO veya CE Belgeleri olacaktır.
- 10-En az bir numune görülerek değerlendirmeden sonra karar verilecektir.

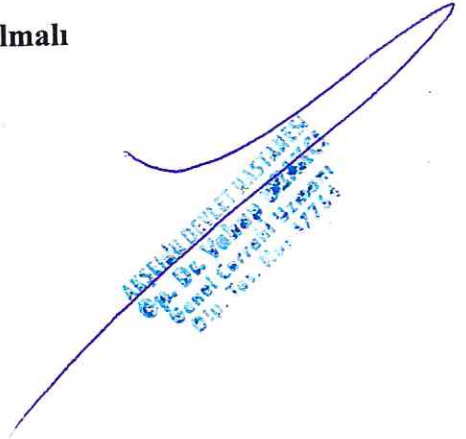
Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Ömer DEMİRCİ
Ameliyathane Sorumlusu Hemşiresi
Dip. No: H113500

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

EMİLEBİLEN POLYGLACTİNE SENTETİK ÖRGÜLÜ SÜTÜR

1. Malzeme içeriği % 100 polyglactine olmalıdır. Kalınlıkları düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonu USP ve Avrupa farmokopisine uygun olacaktır.
2. Malzeme sentetik, multifilaman ve emilebilir yapıda olacaktır.
3. Dokudan geçerken travmaya neden olmamak için kaplama malzemesi polyglactide
4. (%30) co-L-Lctide (%70)+calcium stercat (poyglact.İne370)veya p polyglactine calcium stercat olmalı. Kaplama malzemesi suturedan sıyrılmamalıdır.
5. Malzeme kullanıldığı dokularda 30 gün doku desteği verip, ortalama Absorbe olma süresi 90-120 gün olmalıdır.
6. Vücuttan hidroliz ile tamamen emilmelidir.
7. Malzemenin sterilizasyonu ethilen oksit olmalıdır.
8. Malzeme mor renkli olmalıdır ve makaraya hiçbir şekilde iplikten boya geçmemelidir.
9. Malzemenin raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
10. Kutu ve poşetlerin Üzerinde üretim tarihi, son kullanım tarihi, lot no.ürün barkodu ve ürün kodu orijinal olarak yazılı olmalıdır, .Üzerinde etiketle yapıştırma olan ürünler kabul edilmeyecektir
11. Cerrahi suturela makaraya sarılı olmalı(paket içine geliş güzel yerleştirilmiş olmamalı)iplik çıkarılırken düğümlenmemelidir. Ambalaj açıldığında iğne görülebilmeli ve direkt olarak portegüye takılabilecek konumda olmalıdır.
12. İğne boyu 10mm.'nin üzerindeki için +/- 2mm. Tolerans tanınmalıdır. Ayrıca iğne ile suture birleştirilmesinde lazer & drilling sistemi kullanılmış olmalı, İğne ile suture arasındaki kalınlık farkı travma yaratmayacak şekilde 1/1 oranında olmalıdır.
13. Çift ambalaj olan ürünlerin dış ambalajlarının bir yüzü yırtılmayan su ve nemden etkilenmeyen kağıt, diğer yüzü saydam naylon içinde olmalı. İç ambalaj özel laklı kağıt ve pvc den bilşler olarak dış ambalajın bir yüzü şeffaf diğer yüzü özel laklı kağıttan İmal edilmiş olmalıdır. Ürünlerini tek ambalaj içerisinde teklif eden firmaların ise ambalajı soyulabilir nitelikte alüminyum folyo ambalajdan oluşmalıdır.
14. Firmalar 2 adet numune getirmelidir.
15. Numuneler uygunluk ve kullanılabilirlik açısından değerlendirmeye tabi tutulup uygun görülmeyen ürünler alınmayacaktır.
16. İğneli istenen ipliklerde cerrahi iğneler doku geçişleri sırsmda travma oluşturmayacak şekilde dizayn edilmiş uç geometrilerine sahip olmalıdır. Kullanılacak cerrahi prosedürlere göre iğnelerin penetrasyon özellikleri daha iyi olan tercih nedeni olacaktır. İğne özel alışımlı paslanmaz çelikten mamul olmalı ve çeliğin dayanımını artırmak için iğne alışımın içerisinde nikel mevcut olmalıdır.
17. İğnenin portegü içinde stabil kalabilmesi için iğnelerin içinde yivler olmalı veya flat gövdeli olmalıdır.
18. No:4/0 yuvarlak iğneli 18 mm 75 cm 1/2 özellikte olmalı


Dr. C. DUMAN


ASTI İNTERNET HİSTALIN
Genel Müdür
Genel Cerrahi Uzmanı
Tic. Sic. No: 17754

İDRAR TORBASİ, STERİL, PEDIATRİK KIZ - ERKEK

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, idrar yoluyla ilgili işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Torbalar 100 cc hacminde olmalıdır. 3. Torbaların kız ve erkek çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Torbalar 10 cc aralıklarla derecelendirilmiş olmalıdır. 5. Torba PE, PVC vb. plastik malzemeden yapılmış olmalıdır. 6. Torbanın genital bölgeye yapışacak bant kısmı anti allerjik olmalıdır. 7. Torbanın yapışma kısmı erkek çocuklar için dairesel, kız çocuklar için oval şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. 8. Kullanım sırasında yapışkan bölge kağıdı kolay kaldırabilmeli ve ek yapışkanlara gerek kalmamalıdır. 9. Torba ağzındaki yapıştırıcı cilde çok iyi yapışmalıdır. 10. Torba sızdırmaz ve şeffaf olmalıdır. 11. Torba kendiliğinden yapışkanlı olmalıdır.
Genel Hükümler:	12. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır. 13. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır. 14. Ürün tek tek ambajlanmış olmalı ve dış koruma poşeti kolay açılmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Uz.Dr. Ceyda ÖZYARMAÇ
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Dip. T. No : 135411

Emine ULUCAY
Akşehir Devlet Hastanesi
Servis Sorumlusu
Sicil No : 48026