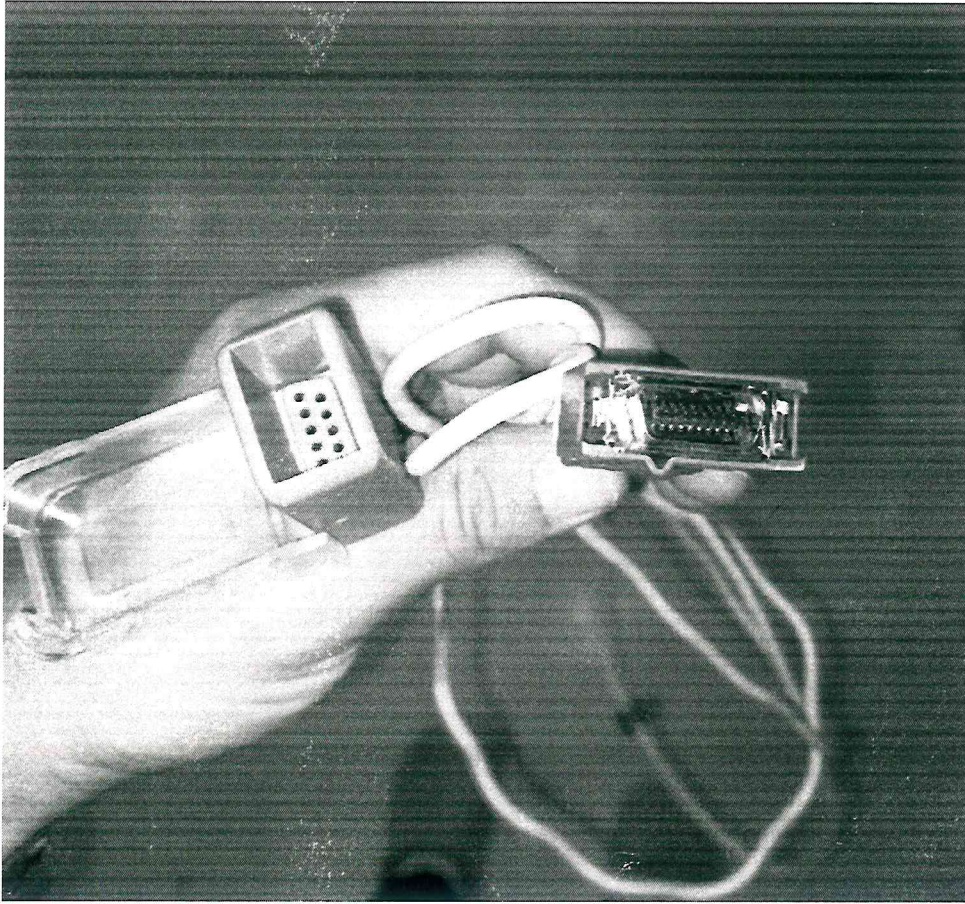


SPO2 ARA KABLO

1. Kablo Masımo RAD MASAÜSTÜ SPO2 ile uyumlu olmalıdır.
2. Kablonun cihazın soket kısmına girişinde pinlerin zarar görmemesi ve rahatlıkla monitöre bağlanabilmesini sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
3. Kablonun ambalaj poşetinin içindeki ürün etiketinde kablonun markası, ref (model) numarası , lot numarası , üretim ve son kullanma tarihi , üretim yeri , suya dayanıklılık standartı ve uyarı işaretleri bulunmalıdır.
4. Kablonun dağılmasını önlemek için cırt-cırtlı yapıda ipi olmalıdır.
5. Ürün teslimat sırasında karışıklık olmaması için şeffaf kilitli poşetler ile verilmelidir.
6. Ürüne ait UBB/ÜTS kodu paylaşılmalı ve fatura da belirtilmelidir.
7. Ürün denenip onaylandıktan sonra alım gerçekleşecektir.
8. Ürün görseli aşağıda verilmiştir.
9. Ürünler CE, TSE onaylı olacaktır.



Hacer Tekin



Tuğba VAR



TIBBİ MONİTÖR SPO2 ÖLÇÜM PROBU ARA KABLOSU

1. SPO2 ara kablo PHILIPS Marka Efficia CM120 Model monitöre tam uyumlu olmalıdır.
2. SPO2 ara kablo çok kullanımlık yapıda olup kimyasal dezenfektanlara dayanıklı olmalıdır.
3. SPO2 ara kabloları elektriksel paraziti engelleyecek yapıda olmalıdır.
4. Ürünün UBB kaydı olmalı ve numune ile bildirilmelidir.
5. Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.
6. Ürünlerin üretim hatalarına karşı en az 6 ay garantisi olmalıdır.
7. Ürünler CE, TSE onaylı olacaktır.
8. Numuneler denenerek alınacaktır.
9. Teslimattan sonra en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Şule Betül AYYILDIZ
Genel Yoğun Bakım Sorumlusu
Sicil No: 1730202

Elif Sanyıldırım
Akşehir Devlet Hastanesi
Yoğun Bakım Sorumlu Hemşiresi

CEFAR TENS CİHAZI ELEKTROT KABLOSU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Kablo, Cefar tens- Chattanooga gibi orijinal cihaz soket yapılarına tam uyumlu olmalıdır.
2. Kablo ucu bağlantısı, standart pinli(2 pinli) veya üreticinin orijinal konnektör yapısına uygun tipte olmalıdır.
- 3.Kablo uzunluğu, hastanın tedavi sırasında hareket kısıtlılığı yaşamayacağı ve cihazı rahat konumlayabileceği ideal ölçüde (genellikle 1.2-1.5 metre) olmalıdır.
- 4.Elektrot bağlantı uçları, elektrot pinlerine veya girişlerine tam oturmalı, tedavi esnasında yerinden çıkmamalı veya temassızlık yapmamalıdır.
5. Kablo seti çift (1 çift/2'li set) halinde verilmelidir.
- 6.Sayısı aşağıdaki gibi olmalıdır.

10 çift (20 adet) kablo

7.USB kodu teklifle birlikte sunulmalıdır.

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Fatih Umit AKDAG
Fizyoterapist
Sicil No: MM44677

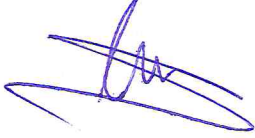
AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Muammer HARPUTLUOĞLU
Fizyoterapist
Sicil No: MM51698

KOMBİNE ELEKTROTERAPİ CİHAZI ELEKTROT KABLOSU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Elektrot kablosu Chattanooga Marka İntelect serisi elektroterapi cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Elektrot kablosu en az 1 metre uzunluğunda olmalıdır.
3. Elektrot kablosu +(artı) ve -(eksi) olmak üzere iki uçlu olmalıdır.
4. Kanalların ve +/- kutupların ayırt edilebilmesi için farklı renklerde olmalıdır.
5. Kablolar alet çıkışına göre kırmızı ve siyah renk olmalıdır.
6. Sayısı aşağıdaki gibi olmalıdır.
20 adet kablo

7. UBB kodu teklifle birlikte sunulmalıdır.

• DEVLET HASTANESİ
Fatih Umit AKDAG
Fizyoterapist
Sicil No: MM44677



AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Muammer HARPUTLUOĞLU
Fizyoterapist
Sicil No: MM51698



EKG KABLOSU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Nihon Kohden Marka EKG Cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Hasta Kablosu Standartlara Uygun 10 Lead Banana Uçlu ve Renk Kodlu 4 mm. çaplı olmalıdır.
3. Kablonun Cihaza Takılan Kısmı Vidalı Olup Cihaza Sabitlenmelidir.
4. Ürüne Ait Üts (Ürün Takip Sistemi) UBB Kaydı Olmalıdır.
5. Ürün Denendikten Sonra Uygunluğu verilecektir.
6. Ürünlerin üretim hatalarına karşı en az 6 ay garantisi olmalıdır.
7. Ürünler CE, TSE onaylı olacaktır.
8. Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.

Hemşire Şerhan
Gardem
Ben

Hemşire

Deniz Kılıç

Adı Soyadı

RİTİM HOLTER KABLOSU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. EKG lead seti, bölümde kullanılan GE marka Seer 1000 Ritim Holter cihazlarının orijinal ürünü olmalıdır.
2. EKG lead seti 7 (yedi) çıkışlı olmalıdır.
3. EKG lead setlerinin uçları çıt-çıt tip olup kullanım kolaylığı sağlamalıdır.
4. EKG leadlere elektrodlar bağlanabilir özellikte olmalıdır.
5. EKG leadlerinin uzunluğu, hastada rahat kullanım sağlayacak boyutlarda olmalıdır.
6. Malzeme, dış faktörlerden minimum düzeyde etkilenmeli ve yüksek hassasiyetle doğru ölçüm yapabilmelidir.
7. Malzemenin ölçüm doğruluğu, cihaz üzerinde denendikten sonra kabul edilecektir.
8. Teklif veren firma, serviste kullanılan ritim holter cihazlarının yetkili firması olduğunu gösteren yetki belgesini, teklif ile birlikte sunmalıdır.

Yetki belgesi olmayan teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.

9-LBB kodu teklife birlikte sunulmalıdır.

Akşehir İnce Devlet Hastanesi
Uz.Dr. İbrahim ÖZYAMAÇ
Kardiyoloji Uzmanı
Diyadin 155423

Henüz
nelele yazmış
m