

15 cm 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: 15 cm 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 Bakanlığından üretim ve ithal izin belgesi olmalıdır.

Ali Bayır

Dr. Ali Bayır

Dr. Ali Bayır
Dip. Tes. No: 23600
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı

Alçı 10cm x270 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 makarlara 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 suresi 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.

GP

AKSARAY DEVLET HASTANESİ
Dip.Tes. No: 12345
Ortopedi ve Travmatoloji

Alçı 20 cm x270 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 alçılama 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 suresi 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: 20 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
İmza

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Op.Dr. Ceylan
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
İmza

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Ceylan
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
İmza

SARGI BEZİ RULO (10 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.

Ali Bayar
Gör

Akşehir Devlet Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji
Op.Dr. Ali Bayar

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Ali Bayar
Dip.İls. No: 24360
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı

HEMOSTATİK KLİP (SMALL) TEKNİK ŞARTNAM ESİ

- Klipler % 100 titanyum olmalıdır.
- Dokunun kaymasını önlemek için kliplerin iç yapısı Diamond (elmas) şeklinde olmalıdır.
- Klipler damar kapatma güvenliği açısından damar üzerinde kaymayan bağlayıcı atravmatik dişli olmalıdır.
- Klipler kapanırken, damarın dışarı kaymasını engellemek için uç kısmı önce kapanıp damarı çevrelemeli, arka kısmı sonra kapanmalıdır.
- Cerrahi müdahale sırasında klipler kartuştan kolaylıkla alınabilmesi için kartuşların altı yapışkanlı olmalıdır.
- Small ebatındaki kliplerin boyu kapanmadan 3,0 mm., kapandıktan sonra 3,6 mm. olmalıdır. - Her kutuda 30 adet kartuş olmalıdır. Her kartuşta 6 adet klip olmalıdır.
- Kartuşlar kolay ayırt edilebilmesi için renk kodlu olmalıdır.
- Manyetik olmamalıdır, MR ve benzeri görüntüleme sistemlerinde görüntü imajını saptırmamalıdır.
- Steril pakette ve sterilizasyon bitiş tarihi yazılı olmalıdır.
- UBB'nda kayıtlı, Sağlık Bakanlığı'ndan onaylı olmalıdır.

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

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op. Dr. Çağlar GÜR
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 214680

TEK KULLANIMLIK ANJİOGRAFİ ÖRTÜ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bu örtü seti tüm koroner Anjiyo ve PTCA işlemlerinde kullanılabilecek özelliğe sahip olmalı ve tüm örtüler tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır.
2. Set içindeki hasta üst örtülerinin materyali en az 55 gr/m² olmalı ve üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen nonwoven; alt katı ise bu sıvıların alta geçmesini önleyen polietilenden mamul iki katlı (biflex) veya üç katlı kumaştan olmalıdır.
3. Anjiyo örtüsünün femoral arter delikleri 9 cm çapında olmalı ve bu iki delik arasındaki mesafe en az 14 cm olmalıdır. Femoral arter deliklerinin kumaşa olan mesafesi 70 cm olmalı ve insizyon fil kaplı olmalıdır.
4. Alet masa örtüsü medikal amaçlı ve en az 55 gr/m² olmalı ve üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen nonwoven; alt katı ise bu sıvıların alta geçmesini önleyen polietilenden mamul iki katlı (biflex) veya üç katlı kumaştan olmalıdır.
5. Önlüklerde kullanılan materyal, emici olmayan ve sıvı geçirmeyen 45 gr/m² (±3 cm) medikal nonwoven'dan imal edilmiş olmalı ve set içeriğindeki önlük standart modelde olmalıdır.
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine imkan verecek şekilde katlanmalı ve üzerlerinde açılış yönünü gösteren yön etiketleri bulunmalıdır.
7. Set içerisinde verilen havlular yoğun emici, hav bırakmayan 50 gr/m² medikal materyalden imal edilmiş olmalı ve en az 40*40 cm ebatlarında olmalıdır.
8. Önlüklerin kol manşetleri örülmüş olarak kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastik olup cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyırılmasını engelleyecek biçimde bileği kavramalı ve 10 cm uzunluğunda olmalıdır. Önlüğün boyun kısmı ise teri emen, sürtünme ile cildi tahriş etmeyen, yumuşak biye ile çevrili olmalıdır. Önlük iç ve dış bağcıklarının bağlama esnasında kopmaya imkan vermeyecek şekilde sabitlenmiş olmalıdır. Önlük ön kısmı ter için extra korumalı olmalıdır.
9. Setler ETO yöntemi ile steril edilmeli ve 3 yıl raf ömrü olmalı ve gerektiğinde bu işlem belgelendirilmelidir.
10. Teklif verecek firmaların marka belirterek 2 adet steril numune vermeleri (bir tanesi şahit numune olarak saklanacak, diğeri uygunluk için denenecektir.) gerekmektedir. Ayrıca verdikleri numuneyi tanıtan ürün katalog/broşür gibi görsel dokümanı da dosya ekinde sunmaları gerekmektedir.
11. Ürün tekli orijinal ambalajlarda steril olmalıdır. Ambalajlar üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, Sterilizasyon tarihi, markası, ürün içeriği, lot numarası, üretici firma adres bilgileri, T.C Sosyal güvenlik Kurumu Kontrolünden geçmiş, T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası kodu belirtilmelidir.
12. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2(iki) yıl olmalıdır.
13. İhaleye katılan firmalar teklif ettikleri malzemeye ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma/bayi tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.
14. Anjiyo Örtü seti içeriği aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır:
 - a. 1 Adet Anjiyo Örtüsü 150*300 cm,
 - b. 1 Adet Anjiyo tüp başlığı
 - c. 10 Adet gazlı bez 7,5*7,5 cm Sekiz Katlı,
 - d. 2 Adet solüsyon kabı en az 500cc'lik olmalı ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır,
 - e. 1 Adet boyama sünger,
 - f. 1 Adet XLve 1 adet Large standart önlük,
 - g. 2 Adet el kurulama havlusu,
 - h. 1 Adet alet masa örtüsü 100*150 cm
 - i. 1 Adet sterilizasyon kağıdı 75*75 cm.

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Uz. Dr. Ali Rıza BİTKİTAŞ
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 779145

Akşehir İhsan Devlet Hastanesi
Uz. Dr. İhsan BAYRAMAÇ
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 7795423

HEMOSTATİK KLİP (MEDIUM) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Klipler % 100 titanyum olmalı, orjinal katalogda saf titanyum olduğu belirtilmeli gerekirse ihtiyaç duyulması halinde noter onaylı evrak talep edilecektir.
2. Dokunun kaymasını önlemek için kliplerin iç yapısı Diamond (elmas) şeklinde olmalıdır.
3. Klipler damar kapatma güvenliği açısından damar üzerinde kaymayan bağlayıcı atravmatik dişli olmalıdır.
4. Klipler kapanırken, damarın dışarı kaymasını engellemek için uç kısmı önce kapanıp damarı çevrelemeli, arka kısmı sonra kapanmalıdır.
5. Cerrahi müdahale sırasında klipler kartuştan kolaylıkla alınabilmesi için kartuşların altı yapışkanlı olmalıdır.
6. Medium ebatındaki kliplerin boyu kapanmadan 4,8 mm(+/- 0,5mm)., kapandıktan sonra 5,6 mm. (+/- 0,5mm) olmalıdır.
7. Kartuşlar kolay ayırt edilebilmesi için renk kodlu olmalıdır.
8. Teklif edilen kliplere uyumlu aplikatörün kolay ayırt edilebilmesi için kliplerle aynı renk kodu olmalıdır.
9. Teklif verecek firmayı üretiminde micro, small (küçük), small/medium (küçük/orta), medium (orta), medium/large (orta/büyük), large (büyük) ölçüleri olmalıdır. Hastane ihtiyacına göre diğer ölçülerle değişim yapılabilmelidir.
10. Teklif edilen kliplere uyumlu aplikatörler otoklava dayanaklı olmalıdır.
11. Klipsler manyetik olmamalıdır, MR ve benzeri görüntüleme sistemlerinde görüntü imajını saptırmamalıdır.
12. Steril pakette ve sterilizasyon bitiş tarihi yazılı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Teklif edilen ürün UBB'nda kayıtlı, Sağlık Bakanlığı'ndan onaylı olmalıdır.
15. Ürünler ameliyathanede denendikten sonra karar verilecektir.

Akşehir İlçe Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa ÇIKILI
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No : 139575

AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Çağlar GÜR
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 214680