



SAYI : 98177073 / 934.01
KONU : 12 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

1.034

SAYIN.....

09/05/2024

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ d (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır.
Firmamız tarafından temini mümkün ise 14/05/2024 saat 09:00'a kadar hastanemiz satılma birimine teklif verilmesi hususunda;
Gereğini yapılımasını rica ederim.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir. Türk Lirası dışındaki para birimleri ile gönderilen teklifler değerlendirilmeyecektir.
- 2- Teklif esas malzemelerin kalite ve markası ile teslim müddeti açıkça belirtilecektir.
- 3- Taahhüt edilen süre içerisinde malzeme/hizmet/yapım işinin teslim edilmemesi halinde ilgili firmadan bir defaya mahsus olmak üzere 3 ay süre ile teklif alınmayacak, bu haline tekerrür etmesi halinde 4734 sayılı K.I.K.hükümleri uygulanacaktır.
- 4- İhaleye hile, desise, vaat, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fiyat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.I.K.'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- 5- Teslimatta, teklife davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadil vb. ifadelerle teslim etmeye yeltenenlerin teslimleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklife davet mektubu gönderilmeyecektir.
- 6- Bu mektupla birden fazla için teklife davet mektubu gönderilmiş ise her kalem için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek.
- 7- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- 8- Malzeme/hizmet/yapım işi bedeli, muayene ve kabul işlemlerinden sonra 150 gün içerisinde Antalya İl Sağlık Müdürlüğü Muhasebe Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit sıkışıklığı söz konusu olursa 1 yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- 9- Doğrudan temin usulu alım yapılacak olan alımlarımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu ya da olumsuz mukabele 14/05/2024 tarihinde saat 09:00'a kadar m-satinalma@hotmail.com'a mail atılacak veya elden Manavgat Devlet Hastanesi SATIN ALMA birimine cevap verilecektir.
- 11- Teklif veren firma teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uyduğunu kabul etmiş sayılacaktır.

ALIMINA ÇIKILAN MALZEMELER HAKKINDA DETAYLI BİLGİ ALMAK İÇİN	TELEFON : 0 242 746 11 17
	TIBBİ SARF DEPO
	DAHİLİ : 1421

Cavide ESUR
İdari ve Mali Hizmetler Müdürü V.

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA
TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT (TL)	TOPLAM FİYAT (TL)
1	SERUM SETİ	35.000	ADET				
2	STERİL DRAPE 55 X 45	60	ADET				
3	BURUN TAMPONU 8CM AIRWEYSİZ	200	ADET	OR4950			
4	ELDİVEN (NAYLON POSET) NONSTERİL	150.000	ADET				
5	FOLEY SONDA SİLİKON NO:20	60	ADET	OR1160			
6	FOLEY SONDA SİLİKON NO:18	30	ADET	OR1160			
7	KATA (CATHA) JEL	1.500	ADET				
8	VİCRİL SERBEST NO :2/0	180	ADET				
9	KARACİĞER SÜTURU 40MM 1/2 NO:0	12	ADET				
10	LAPARASKOPİK ASPİRASYON İRRİGASYON SETİ 5MM	20	ADET	OR2990			
11	KANÜL KAPAĞI DIŞI LUER ANTİSEPTİKLİ	500	ADET				
12	VİCRİL NO:6/0 SPATUL ÇİFT İĞNE	48	ADET				
GENEL TOPLAM							TL

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri İşin Kabulünden itibaren en az 1 yıl Garanti verilecektir.

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ GÜNDÜR

NOT: SAYFA TEKNİK ŞARTNAME

BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME AŞAĞIDAKİ LİNKTE YER ALAN WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<https://ihaleportal.antalayasm.gov.tr/IFrames/Manavgat/DH>

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FİRMA TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.	Teklif verdiğim kalem/kalemler teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uygundur.
	KAŞE - İMZA
	BU ALANA KAŞE-İMZA YAPINIZ.

SERUM SETİ

Temel İşlevi:	1. Non toksik tıbbi PVC'den üretilmiş olmalı ve açma kapama klembi ile istenen miktarda mayii verebilmek için tasarlanmış olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Serum seti küçük hazneli olmalıdır. 3. Serum setinin iğneli çeşidi olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Serumun haznesi küçük haznelilerde 7(\pm 2)cc olmalıdır. 5. Hava girişli delme ucu bulunmalı ve delme ucu ISO standartlarına uygun olmalıdır. 6. Açma kapama klembi olmalıdır. 7. Açma kapama klembi parmakla kolayca kavranabilen veya makaranın istenen yöne hareketini kolaylaştırabilecek büyüklükte olmalıdır. 8. Serum haznesi yumuşak ve kolay dolabilir olmalıdır. 9. Enjeksiyon portu olmalıdır. 10. Hortum uzunluğu en az 150 (\pm 5)cm olmalı ve king yapmamalıdır. 11. Ucu luer veya ajutaj konnektörlü olmalıdır. 12. Hazne tabanında sabit 15 mikronluk mayi filtresi olmalıdır. 13. Setlerin iğneli olan çeşitlerinde iğne ucunda koruyucu kapak bulunmalıdır. 14. Delme ucu kısmında hava girişi bulunmalıdır.
Genel Hükümler:	15. Ürünler steril olmalıdır ve sterilizeyi bozmadan açılabilir şekilde tek tek paketlenmiş olmalıdır ve paketler 25 adetlik ambalajlarda ve bir kolide 500 adedi geçmeyecek şekilde sağlık tesislerine teslim edilmelidir. 16. Daha önce denenmemiş ürünlerde numune talep edilecektir.

Dno İbelerinden alınmıştır
MANAVGAT DEVLET HASTAHANASI
Ece ZOBLU
Eczacı
Dio Tar. No: 40468

STERİL DREP

Temel İşlevi:	<ol style="list-style-type: none">1. Cerrahi müdahale esnasında cilt altı dahil operasyon bölgesinde üreyen tüm bakterileri yok edilebilecek amacı ile üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ol style="list-style-type: none">2. Ondalık kesirleri istenilen basamağa göre yuvarlarken önce yuvarlanacak basamağın sağındaki ilk rakama bakılır. Bu rakam 5'e eşit veya 5'ten büyük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam 1 artırılır ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır. 5'ten küçük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam değişmez ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.
Teknik Özellikleri:	<p style="text-align: center;">STERİL DREP İYOTLU (İOBANLI) TİP:</p> <ol style="list-style-type: none">3. Kendiliğinden yapışkanlı cerrahi drapenin bir yüzü cilde yapışabilmesini sağlayan madde ile kaplı olmalı ve sarıldığı yüzeyden kayma ve oynama yapmamalıdır.4. İki kenarında yapıştırırken tutabilmek için yapışkansız bant olmalıdır.5. Yapıştırırken gerildiğinde yırtılmamalı ve ıslanma ile yapıştığı yerden kalkmamalıdır.6. Yapışmaya uygun esneklikte olmalı ve cerrahi işlem sırasındaki ekstremitenin şekil verilme hareketlerinde gevşeyip kendini bırakmamalıdır.7. Şeffaf olmalıdır.8. Yapışkan kısmı iyot veya antimikrobiyal madde ile emdirilmiş olmalıdır.9. Ürünün sırt yapısı oksijen alışverişine izin vermeli, ancak sıvı ve bakteri bariyer özelliğine sahip olmalıdır.10. Tüm ekstremiteler, gövde ve eklem yerlerine tatbik edilebilmelidir.11. Alerjiye neden olmamalıdır.12. Drape'in sahip olduğu antiseptik/antimikrobiyal özellik, class 3 kriterlerine uygun olmalıdır.13. Antimikrobiyal filmin, 90 dakika sonunda Staphylococcus aureusa (MRSA) karşı 6.90 – 7.65 log üzerinden minimum 5 log oranında azaltma etkisi göstermeli ve laboratuvar çalışmasıyla kanıtlanmış olmalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

NAZAL TAMPON 8 CM HAVAYOLSUZ

Temel İşlevi:	1. Ürün nazal uygulamalarda tamponad ve hemostaza yardımcı olmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün havayolsuz olmalıdır. 3. Ürünler tıbbi PVA (Polivinil Alkol) imal edilmiş olmalıdır. 4. Ürün uzunluğu 8 cm olmalıdır. 5. Ürünün hidrate halinde kalınlığı 1,5cm, eni 2,5 (± 0.5) cm; kuru halinde kalınlığı en fazla 2mm, eni 15mm olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürün %100 sentetik materyalden imal edilmiş olmalıdır. 7. Ürün ipli olmalıdır. 8. Ürün bakteri tutumunu azaltacak özellikte olmalıdır 9. Ürünün yapısında lif bulunmamalıdır 10. Ürün sıvı absorbe ettikten sonra nazal pasajı doldurarak, yeterli fiziksel baskı ve hemostazı sağlayacak nitelikte olmalıdır. 11. Ürünün kullanımı sırasında sıvı ilaç verilmesi gereken durumlarda yayılım özelliği gösterebilmelidir. 12. Ürün biouyumlu ve atravmatik olmalıdır.
Genel Hükümler:	13. Ürün gün ışığından etkilenmeyecek özel jelatin içerisinde tek olup, çift katlı steril paketlerde olmalıdır. 14. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

POŞET ELDİVEN

1. 100' lük paketlerde teslim edilmelidir.
2. Şeffaf olmalıdır.
3. Materyal alerjik olmamalıdır

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

FOLEY SONDA, İKİ YOLLU, SİLİKON

Temel İşlevi:	1. Mesane kateterizasyonu sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama	2. Ürün %100 silikondan yapılmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<p>3. Sonda, uzun süreli kullanımlarda sertleşmemeli, tahriş etmemeli ve dokuda travma oluşturmamalıdır.</p> <p>4. Sonda, yuvarlatılmış kapalı distal ucu ve travma oluşturmayacak yumuşaklıkla olmalıdır.</p> <p>5. Silikon sondalarda ürünün radyopak dolgu ucu ve gövdesinde radyopak çizgi bulunmalıdır.</p> <p>6. Sondanın balonun üst sınırı ile sonda alt deliği arasındaki mesafe kısa olmalı, büyük numaralı sondalarda 1cm(\pm2) mm aralık olmalı, balon şişirildiğinde mesane boynuna tam oturmalıdır.</p> <p>7. Sondanın balonu kolay şişirilmeli, patlamamalı, sonda çıkarılırken balondaki su, kolay ve tamamen boşaltılabilmelidir.</p> <p>8. Sondanın balonu şişirildiğinde sonda balonun tam ortasında kalmalı, tek tarafa doğru şişmemelidir.</p> <p>9. Sondanın balonu şişirme işlemi sırasında enjektörle sıvı ileri doğru verilirken kolayca şişmeli, fazladan bir güç gerektirmemelidir.</p> <p>10. Sondanın balonu şişirildikten sonra valf sonda da sabit kalmalı, sondadan ayrılmamalı ya da valfi enjektöre takılıp geri çıkmamalı, valf balonu şişirme işlemi zorlaştırmamalıdır.</p> <p>11. Sonda 2 yollu ve ucu 2 delikli olmalıdır.</p> <p>12. Balon kapasitesi sonda büyüklüğüne göre 1-50 cc olmalı, balon tek taraflı değil, lümen çevresinde simetrik şişmelidir.</p> <p>13. İdrar sondasının torbayla bağlantı kısmı ürometreye rahat takılabilmelidir.</p> <p>14. Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalıdır.</p> <p>15. Sondanın çapı ve balonun hacim kapasite aralığı sondanın "Y" ucunda belirtilmiş olmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>16. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>17. Ambalaj üzerinde S.K.T, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.</p>

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dio. Tesc. No: 40469

KAYGANLAŖTIRICI JEL

Temel İşlevi:	1. Sağlık tesislerinde gerekli durumlarda istenilen kayganlığı sağlamak ve kateterin hastada tahriş yapmasını engellemek amacı ile üretilmiş medikal malzeme olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Kateter kayganlaştırıcı sıkma işlemini kolaylaştıran en az 3 ml lik enjektör-körük-v.b. ambalaj içinde olmalıdır. 3. Ürün 12 ml ölçüsünde olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Kateter kayganlaştırıcı bileşiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain içermelidir. 5. Kateter kayganlaştırıcı steril edilmiş orijinal tekli ambalajda olmalıdır.
Genel Hükümler:	6. Ürün UTS kaydı olmalıdır.

GENEL SAğLIK BAKANLIęI
Ece ZORLU
Eczacı
Tic. Sic. No: 40469

CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLAKTİN, SENTETİK, MULTİFLAMENT, ORTA DÖNEM EMİLEBİLEN

Temel İşlevi:	1. Sentetik multiflament absorbe olan poliglaktin-laktomer (%90 poliglikolik asid %10 laktit asit veya %90 glikolit asit %10 laktit asit) den cerrahi suture olarak dizayn edilmiş ve suture ile aynı özellikte bir hammadde ile kaplanmış (polyglycolide-co-Llactide) & (calcium stearate) veya (aprolactone/glycolide)-(copolymer- Calcium stearoyl lactylate) olarak imal edilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre iğneli ve iğnesiz (bağlama) türleri olmalı, bu türlerinde farklı ebat, boy ve çapta seçenekleri sunulmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir. 4. Kalınlıkları düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır. 5. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik alaşımdan olmalı, iğne yüzeyinde kararma olmamalı, iğne iç yüzeyi düz olmalıdır. 6. İğneler, dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı ve yüksek alaşım çelikten imal edilmiş olmalıdır. 7. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla veya krom oranı (alaşımındaki) %10'dan fazla olmalı, bu özellik iğne üreticisi firma tarafından noter onaylı tercüme evrak orijinali ile beraber ihale dosyasında ibraz edilmelidir. 8. İğne, kalsifiye dokularda rahatlıkla kullanılabilmesi, yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilliğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. 9. Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir. 10. Cerrahi suturen iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 11. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. 12. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTAHANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tez. No: 40469

DMO
İzmir
Fakültesinden
Alanıdır

CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLAKTİN, SENTETİK, MULTİFLAMENT, ORTA DÖNEM

EMİLEBİLEN

Teknik Özellikleri:

13. Sütür boyası iç karton makaraya renk vermemelidir.
14. İğneler silikon kaplı olmalıdır.
15. Sütür yüzeyi pürüzsüz olmalı, kolay düğüm kaydırılmalı, sütür düğüm güvenliği sağlamalı ve üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.
16. İğne sütür birleşme noktasında sütür muhteviyatını etkileyecek oranda mumlama olmamalıdır.
17. İğne dokudan geçtikten sonra sütür dokuya takılıp büzüşmemeli ve tiftiklenmemelidir.
18. Ürünlerin uzunlukları, kalınlıkları ve mukavemetleri USP ve EP değerlerine uygun olmalı ve yüksek gerilme gücüne sahip olmalıdır.
19. Sütürün tensil kuvveti 2. hafta %75-80, 3. hafta %30-50 olmalıdır. Minimum 21 gün doku desteği sağlamalıdır. Vücuttan tamamen atılımı en az 56-70 gün içerisinde olmalıdır.
20. Ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmesi, sütür paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir. Ambalaj sütürün kıvrılmasını engelleyecek şekilde yapılmış olmalıdır.
21. Ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmesi, sütür paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir.

MANAVGAT DEĞİREK HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLAKTİN, SENTETİK, MULTİFLAMENT, ORTA DÖNEM
EMİLEBİLEN

**Genel
Hükümler:**

22. Kutularda en az 12 paket ile ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.
23. Birim ambalajı veya kutu üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, üretim yeri, filament cinsi, son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, suture kalınlığı, suture uzunluğu ve diğer özellikleri görülebilir, okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir. Her poşet üzerinde metrik sisteme göre ölçü ve USP karşılığı, ürün katalog numarası, ürün tanıtımı, rengi, yapısı ve sterilizasyon şekli baskılı olmalıdır. Bu bilgiler yapıştırma etiket olmamalıdır, baskılı olmalıdır. Kutu ambalajın üzerinde yazması gereken bilgiler Türkçe olmalıdır.
24. İplik ambalajının kullanım esnasına kadar sterilizasyonu bozulmayacak şekilde su, nemden, ısıdan, ışıktan korunması için dış ambalajı; soyulabilir nitelikte alüminyum folyo veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen kâğıt, iç ambalajı; soyulabilir alüminyum folyo veya blister/plastik/karton olmalıdır.
25. Sterilizasyonu etilen oksit veya gama ile yapılmış olmalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

- ASPIRASYON-İRRİGASYON SETİ, LAPAROSKOPİK

Temel İşlevi:	<p>1. Laparoskopik, cerrahi işlem sırasında abdominal boşlukta istenmeyen kan, sıvı, küçük doku parçaları ve benzeri yapıların operasyon alanından aspirasyon-irrigasyon yöntemi ile uzaklaştırmak amacı ile tasarlanmış olmalıdır.</p>
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<p>2. Ürünün L-hook koterli, spatul koterli veya kotersiz şeklinde farklı türleri olmalıdır.</p> <p>3. Ürünün shaftı talebe göre 3 mm, 5 mm veya 10 mm çapında olmalıdır.</p> <p>4. Ürünün shaft uzunluğu en az 31 cm olmalıdır.</p>
Teknik Özellikleri:	<p>5. Ürünün tutacı üzerinde irrigasyon ve aspirasyon işlemlerini tek elle kumanda etmek için yapacağı işlemi sembolleyen veya farklı renklerde butonlar olmalıdır.</p> <p>6. Ürünün tutacında hortum bağlantı soketleri olmalıdır.</p> <p>7. Ürün robotik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>8. Ürün tutaç ve shafttan oluşmalı, aynı steril paket içinde bağlantıları yapılmış halde hazır bulunmalıdır.</p> <p>9. Ürünün:</p> <p>a. Kotersiz türünde;</p> <ul style="list-style-type: none">• Shaftın ucunda irrigasyon ve aspirasyon işlemini hızlandıran en az 6 adet delik olmalıdır.• Atravmatik, yumuşak uçlu veya künt metal uçlu olmalıdır. Doku aspirasyonunu önlemek için distal lateral delikler olmalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTAHANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

- ASPİRASYON-İRRİGASYON SETİ, LAPAROSKOPİK

Teknik Özellikleri:	<p>b. L-Hook Uç Koterli türünde;</p> <ul style="list-style-type: none">• L-Hook koter probu şaftın içinde bulunmalı ve kullanım anında şaft dışına çıkartılarak hazır olmalıdır.• L-Hook koter probu şaft dışına tutaç üzerindeki bulunacak tetik mekanizması ile çıkış sağlamalı kullanımı sonrası şaft içerisine tetik mekanizması ile geri alınabilir olmalıdır.• Koter bağlantı ucu universal olmalı koter cihazlarına uygun bağlantı/giriş özelliklerini taşımaktadır.• Cihazın şaft kısmını tutaç mekanizması üzerinden kontrolle 360 derece hareket kabiliyetini yönetebilir olmalıdır. <p>c. Spatul uç koter türünde;</p> <ul style="list-style-type: none">• Spatul uçlu koter probu; spatul şeklinde şaftın içinde bulunmalı ve kullanım anında şaft dışına çıkartılarak hazır olmalıdır.• Spatul uçlu koter probu şaft dışına tutaç üzerindeki bulunacak tetik mekanizması ile çıkış sağlamalı kullanımı sonrası şaft içerisine tetik mekanizması ile geri alınabilir olmalıdır.• Koter bağlantı ucu universal olmalı koter cihazlarına uygun bağlantı/giriş özelliklerini taşımaktadır.• Cihazın şaft kısmını tutaç mekanizması üzerinden kontrolle 360 derece hareket kabiliyetini yönetebilir olmalıdır. <p>10. Ürün vaka esnasında irrigasyon işlemini yaparken vücut sıvılarını batin içerisine kontrol dışı bırakmamalıdır.</p> <p>11. Ürün, tutaç üzerindeki butonlar tutukluluk yapmamalı ve işlevini gerçekleştirebilecek şekilde kolayca çalışmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>12. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>13. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.</p>

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip. Tes. No: 40469

İ.V KANÜL KAPAĞI

Temel İşlevi:	1. Sağlık tesislerinde intra venöz (i.v.) uygulamalarda kullanılan her türlü i.v. kanüller için stoper (durdurucu) olarak kullanılmak amacı ile tasarlanarak medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına istinaden farklı tiplerde çeşitleri olmalıdır. (Heparinli, heparinsiz intra venöz katater kapağı – ven valfi katater kapağı dezenfektan özellikli-intra venöz katater kapağı dezenfektan özellikli) vb.
Teknik Özellikleri:	<u>DİŞİ LÜER PORTLAR İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK</u> 1. Açık kateter uçları ve üç yollu musluk gibi açık dişi portlar için tasarlanmış olmalı ve dış kısmı sert plastikten yapılmış olmalı, iç kısmı ise %70 isopropil alkol ile dezenfektan sağlamalıdır. 2. Kapak tasarımı basınç uygulayarak kapalı sistem özelliğini korumaya uygun olmalıdır. 3. Kullanıcının isteğine göre; hasta başı kullanım kolaylığı sağlaması amacıyla, yatak başı serum alanına takılabilecek şekilde bir strip üzerinde dizilmiş (stripten kolaylıkla ayrılmalıdır) veya tek tek olmalıdır. 4. Kapak, takıldıktan 1 dakika sonra dezenfeksiyon sağlamalı, Kapaklar ilk kullanımın ardından çıkarılmadıkça, mekanik bariyer özelliğini 7 gün koruyor olmalı ve kontaminasyona izin vermemelidir.

KEZİBAZ DEDELİ
Yoğun Bakım Servisi
Sorumlu Hemşiresi

LEYNEP AKAVCI
Yoğun Bakım Servisi
Sorumlu Yrd.