

T.C.
ANTALYA VALİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Manavgat Devlet Hastanesi

SAYI: : 98177073 / 934.01 - 964
KONU: 21 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

21/08/2019

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ d (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır. Firmanız tarafından temini mümkün ise **23/08/2019** saat **16:00** 'a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda; Gereğinin yapılmasını rica ederim.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir.
- 2- Teklife 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 tekrür etmesi halinde 4734 sayılı K.İ.K.hükümleri uygulanacaktır.
- 4- İhaleye hile, desise, vait, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.İ.K 'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- 5- Teslimatta, teklife davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili 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 Kamu Hastaneleri Birliği Muhase Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit sıkışıklığı söz konusu olursa yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- 9- Doğrudan temin usulu alım yapılacak olan alımımız **Birim Bedel** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka **23/08/2019** tarihinde saat **16:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks , m-satinalma@hotmail.com ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.

- 2, 4, 8, 10, 19, 20, 21. KALEMLER NUMUNE ÜZERİNDEN DEĞERLENDİRİLECEK OLUP, NUMUNE GÖNDERMEYEN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYİ ALINMAYACAKTIR.**

Yalçın AYMAK
İdari Mali Hiz. Müd.V.

S.NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ YETİŞKİN	1.500	ADET				
2	MUKUS TOPLAMA KABI	100	ADET				
3	KALEM DERİ İŞARETLEME STERİL	10	ADET	GZ1008			
4	ÜRETER KATETERİ GÜDE WİRE	50	ADET	UR1053			
5	OKSİJENLİ SU	4	ADET				
6	BENZALKOLİYUM KLORÜR %10	2	ADET				
7	PERNİÖZ DREN İNCE 1/4	20	ADET				
8	NON STICK BİPOLAR FORCEPS	20	ADET				
9	TEK PARÇA BOŞALTMALI TORBA	30	ADET	OR2030			
10	VİCRİL YUVARLAK NO: 0 36 MM 70 CM (PGLA)	996	ADET				
11	İPEK YUVARLAK NO: 2/0	12	ADET				
12	SOLUNUM EGZERSİZ CİHAZI (SPIROMETRE)	10	ADET	OR2710			
13	BASINÇ İZLEME SETİ TEKLİ	20	ADET	OR2460			
14	ASPIRASYON SONDASI NO: 14 YEŞİL	6.000	ADET	OR1370			
15	ENJEKTÖR 50 CC NORMAL UÇLU	300	ADET				
16	PIPELLA KANÜL	100	ADET				
17	UMBLİKAL KATATER 5	5	ADET	OR2440			
18	UMBLİKAL KATATER 3,5	5	ADET	OR2440			
19	ENDOSKOPİ AĞIZLIK	30	ADET				
20	KOLONOSKOPİ ŞORTU	300	ADET				
21	KOLONOSKOPİ POLİPEKTOMİ	10	ADET	GS1130			
GENEL TOPLAM							

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

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ..... GÜNDÜR

NOT: .. SAYFA TEKNİK ŞARTNAME

BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<http://manavgatdh.saglik.gov.tr/tr/bid/all/0/0/>

KAŞE İMZA

1.KALEM NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- 1- Kanül hortumu nontoksik tıbbi pvc' den yapılmış ve yumuşak olmalı, fakat king yapmamalıdır,
- 2- Burun girişleri yumuşak ve ergonomik olmalıdır.
- 3- Mukoza kurummasını ve tahrişi engelleyici nitelikte olmalıdır,
- 4- Bağlantı konektörü, oksijen flowmetresi ile uyumlu ve flowmetreye rahatça ulaşabilecek uzunlukta olmalıdır.
- 5- Hastanın başına göre yukardan ayarlanabilmeli, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir,
- 6- Tekli temiz paket içinde olmalıdır.
- 7- Boyu en az 2 metre olmalıdır.
- 8- Tehlikeli Maddelerin ve Müstahzarların Sınıflandırılması, Ambalajlanması ve Etiketlenmesi Hakkında Yönetmeliğe göre kanserojen, mutajen veya üreme üzerine toksik etki gösteren kategori 1 ve 2 grubu ftalatlar içermesi durumunda, tıbbi cihaz üzerinde ve/veya her bir parçanın paketi üzerinde veya gerektiğinde satış paketi üzerinde tıbbi cihazın ftalat içerdiğini gösterir etiketleme yapılmalıdır.

zartre ile listesi
olunur
Manavgat Devlet Hastanesi
Naciye ATILAY
T.K.Y

Aspire Kültür Toplama Kabı Teknik zellikleri

- 1- Steril olmalıdır.
- 2- Hasta hakkında bilgi yazılabilmesi için paketin içerisinden hasta etiketi çıkmalıdır.
- 3- Toplama kabı 20ml olmalıdır.
- 4- Toplama kabı 2ml aralıklarla derecelendirilmiş olmalıdır aspirasyon kateteri 14fr olmalıdır aspirasyon kateterinin ucu slide-tex olmalıdır.
- 5- rn toplama kabı üzerinde kapak ve kapakta bir tarafı hastaya bir tarāfi aspirasyona uzunan iki adet kateterden oluřmalıdır.
- 6- Kültür toplanması bittikten sonra analize götürebilmek için ekstra kapağı bulunmalıdır.
- 7- Ürünün uygunluęuna örnek malzemenin kullanımı denendikten sonra karar verilecektir.
- 8- Teslim tarihi itibariyle en az 3 yıl miadlı olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Nihat BALI
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip Tes. No. 86658

KALEM DERİ İŞARETLEME STERİL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kalem her türlü cilt üzerinde işaretleme yapabilmelidir
2. Uç kalınlığı 1 mm'den fazla olmamalıdır
3. Boya dağılmamalıdır
4. Kolay kurumalı ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir.
5. Cilt işaretleme kalemi cetveli ile birlikte tekli, steril ve kolay açılır paketlerde olmalıdır.
6. Paket üzerinde ürün ve sterilizasyon bilgileri bulunmalıdır.
7. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren 2 yıl miyadlı olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Dr. Hakan AK
Tıp. T. S. No: 108354
Uroloji Uzmanı

ÜRETER KATETER GUIDE WİRE TEKNİK ŞARTNAME

- 1-Guide wire kırılmayan ve büküldüğünde tekrar şeklini bulan , form hafızalı metal olan nitinol den üretilmiş olmalıdır.
- 2-Guide wire 0,0032 inch çapta olmalıdır
- 3-Guide wire 150 cm uzunlukta olmalıdır
- 4-Guide wire düz uçlu olmalıdır
- 5-Guide wire uç kısmı flexible ve 5cm den kısa olmamalıdır
- 6-Paketin üzerinde sterilizasyon tarih ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır
- 7-Ürün ce kalite belgeli olmalıdır
- 8- Numune değerlendirmesi yapılacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Hakan AK
Dip. Tıp. No: 103304
Uroloji Uzmanı

Oksijenli Su (% 3 a/h Hidrojen Peroksit)

1-1000 ml'lik kırılmaz şişelerde olmalıdır,

2-Şişenin üstünde üretim ve son kullanma tarihleri bulunmalıdır.

Benzalkonyum klorür 10 %

1-1lt' lik ambalajlarda olmalıdır.

Dr. Seret Yılmaz



Pernoz Dren İnce (No:1/4)

- 1-Malzeme doğal lateksten imal edilmiş olmalıdır.
- 2-Malzeme insizyon alanındaki sıvı atıkların drenajı için kullanıma uygun olmalıdır.
- 3-Malzeme sterilizasyon tekniğine uygun kolay açılabilir tekli paketlerde olmalı, paket üzerinde malzeme ve sterilizasyon ile ilgili bilgiler bulunmalıdır.
- 4-Malzeme CE belgesine sahip olmalı, depo tesliminde 2yıl miadlı olmalıdır.

Dr. Osman Memiş

NON STICK BİPOLAR FORSEPSVE TİP ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilecek bipolar forseps ergonomik dizayna sahip olmalı ve kontrolü dengeli ve konforlu olmalıdır.
2. Teklif edilecek bipolar forseps boy,model ve tip ölçüleri açısından zengin seçeneklere sahip olmalıdır.
3. Teklif edilecek bipolar forseps uçları kullanım alanlarına göre düz, bayonet,bayonet guide stop ve kyhole bayonet guide stop modellerini ürün yelpazesinde bulundurmaktadır.
4. Teklif edilecek bipolar forseps modelleri içinde değişik boy ve ebatlarda uç özelliği taşımali ve bu özellik katalog vs.ispatlanmalıdır.
5. Teklif edilecek bipolar forseps uçları kesinlikle yapışmaz özellikte olmalıdır.
6. Teklif edilecek bipolar forseps bir çok bipolar cihaz ile birlikte(petaş koter ve üzümçü marka) çalışabilir olmalıdır.
7. Teklif edilecek bipolar forseps tipleri kaplama olmamalı orijinal gümüş alaşımlı olmalıdır.
8. Teklif edilecek bipolar forseps gövdesi paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
9. Teklif edilecek bipolar forseps ve tipleri reusable olmalı ve steril edilebilir olmalıdır.
10. Kaplolar ve bipolar pensetler hastanede bulunan petaş koter ve üzümçü marka kotere uyumlu olmalıdır
12. Forcepsler üzerindeki kaplama çıkmamalı ,hekimde ve hastalarda yanık yara gibi sonuçlar doğurmamalı ,bu özellikler FDA tarafından onaylanmış olmalıdır.
13. Forcepsler 2 yıl garantili olmalıdır
14. Teklif edilecek bipolar pensetin numuneleri denendikten sonra nihai karar verilecektir.

Dr. Selim Yılmaz



Tek Parça Bořaltmalı Torba řartnamesi

1. Torbaların cilde temas eden, yapışan kısmı peristomal cildi koruyucu özellikte hidrokolloid içeren stomahesive materyalden yapılmış olmalıdır.
2. Torbaların vcoda yapışan hidrokolloid kısmı (Stomahesive) jelatin (%20) pektin (%20) sodyum karboksimetilselüloz (%20) , Polyisobutylene ve mineral yağılardan imal edilmiş olmalı böylece vücutta yara, kaşıntı, alerji oluřumuna meydan vermemeli, oluřan tahriřleri iyileřtirici özellięe sahip olmalıdır.
3. Torbalar vücudun hareket kabiliyetini engellemeyecek řekilde cilt ile uyum içerisinde esnek olmalıdır.
4. Torbaların vcoda yapışan kısmı tamamen adhesiv olmalı etrafında mikropor řerit, destekleyici yapışkan olmamalıdır.
5. Torbaların vcoda yapışan hidrokolloid kısmı su geçirmez özellikte olup, hastanın rahatlıkla duř alabilmesini saęlamalıdır.
6. Her torbaya 1 klips verilmelidir.
7. Torbalar koku geçirmeyen 5 katlı film tabakasından üretilmiş olmalıdır.
8. Torbanın vcoda temas eden kısmında terlemeyi önleyici astar olmalıdır.
9. Torbalar alttan bořaltılabilir olmalı ve hem opak hem de řeffaf formu bulunmalıdır.
10. Torba boyutları 19mm den 64mm ye kadar stoma dilerine göre kesilebilir řablon yüzeyli olmalıdır.

Dr. Osman Memiş

VİCRİL O YUVARLAK

1-Sentetik örgülü emilebilir suture olmalıdır.

2-%90 Poliglikolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.

3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 91) ve kalsiyum stearat olmalıdır.

4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.

5-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.

6-Emilim süresi 54–70 gün olmalıdır.

7-Doku desteği 1. gün %80- 100, 2.hafta % 70–85 olmalıdır.

8-Ürün rengi undyed (renksiz), violet(menekşe) olmalıdır.

9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.

10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.

11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapıştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.

12-Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miiatlı olmalıdır.

13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:

a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi

b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)

c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.

d-İğnesiz ise suture adedi

e-Suturen kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)

f-Suturen rengi

g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu

h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası

14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.

15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve

Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.

16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.

17-CE belgeli olmalıdır.

18.NUMUNE DEGERLENDİRMESİ YAPILACAKTIR.

Mustafa

2/OCERRAHİ İPEK YUVARLAK İĞNELİ

1-Örgülü, silikonize ipekten mal edilmiş olacaktır. Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonu U.P.S.ve E.P'ye uygun olacaktır.

2-İpek iplikler, cerrahi iğneye takılı durumda ve kolay eğilip bükülmeyecektir.

3-Birim ambalaj ipek kullanım anına kadar sterilitésinin korunmasını sağlayacak şekilde, iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelecek

4-Ürüne ait bilgiler ürünün üstüne etiket şeklinde sonradan yapıştırma değil, ürünün üstüne ürün ambalajının orijinali şeklinde olacaktır. İç ambalajın aynı zamanda üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde şu bilgiler yazılı olacak.

Ticari firmanın ticari adı ve/veya kısa adı

Süturun kalınlığı (metrik ve U.S.P.olarak)

Süturun uzunluğu

Süturun rengi

Steril ibaresi, sterilizasyon metodu

Üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numarası yazılacaktır

5-Kutu ambalaj içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.Sıcaktan ve ışıktan korunmasına dair yazı olacaktır.Seri ve kontrol numarası olacaktır.Kutu ambalajın üzerinde,birim ambalajın üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olacaktır.

6-İhale salonuna ürün orijinal ambalajlı açılmamış kutusu ile gelecektir.

7-İç ambalaj kolay açılabilir olmalıdır.

8-İç ambalajı açmak için makas, bistüri gibi aletlere ihtiyaç olmamalıdır.

9-Sütur açıldığında, sütur kıvrılıp,dolaşıp, düğüm olmasını engelleyecek sistemi olmalıdır.

10.NUMUNE DEĞERLENDİRMESİ YAPILACAKTIR

Dr. Seren Yılmaz

12 KALEM TIBBİ SARF MALZEME GENEL HÜKÜMLERİ

- Alımı yapılması istenilen ürünler acil ihtiyaç olup, firmalar siparişi takiben en geç 10 gün içerisinde ürünleri faturasıyla birlikte Tıbbi Sarf Depo-Eczane'ye teslim etmelidirler.
- Fatura üzerinde ilgili malzemenin adı, barkodu, son kullanım tarihi, Sut kodu, firma tanımlayıcı numarası olmalıdır.
- Ürünler ÜTS'de kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- Ürünler numune değerlendirmesi yapılarak uygun olduğuna karar verildikten sonra alınacağından, numune gönderilmelidir.

3.KALEM SOLUNUM EGZERSİZ CİHAZI (SİROMETRE)

- 1,3 adet sütun içerisine yerleşmiş toptan oluşmalı.
2. Hem üfleyerek ,hem de nefes alma ile toptan hareket ettirilebilmeli
- 3.Hasta ağzına uyumlu hortumu olmalı

4.Kalem Transducer Set (Basınç İzleme Tekli) Teknik Şartnamesi

1. Hastanemizdeki invaziv basınç kanalı olan münitörlerde kullanılmak üzere basınç monitarizasyonu için komple monitarizasyon sistemidir.
2. Set, kendinden yıkama sistemli bir disposable transducer , 1 adet bağımsız yıkama ünitesi ve üçlü musluklar ve 1 basınç hattından oluşur.
3. Tüm muslukların üzerinde sıvı akış yönlerini gösteren işaretler olmalı ayrıca musluğun kapalı yönü bir yazı ile belirtilmelidir.
4. Transducer serum hattından beslenecektir. Serum bağlantısı için bir makrodrip hazne olmalı, makrodrip hazne ile transducer'in bağlantı konektörü arası en az 120 cm olmalıdır.
5. Damlama haznesinden sonra akışı kontrol etmeye veya kapamaya yarayan bir roller klemp ve transducerlere giden hat üzerinde akış kapamaya yarayan bir slide klemp olmalıdır.
6. Transducerden basınç kablosuna uzanan hat 30 cm den kısa olmamalıdır.
7. Transducer üzerindeki flush sistemi, yan port ve 3 yollu musluk; sızıntı ve bağlantı gevşemelerini önlemek amaçlı tek parça olmalıdır.
8. Yıkama sistemi, hem çekmeli lastik (intraflo), hemde sıkmalı (squeeze) olmalıdır.
9. Sıkmalı sistem, kullanıcıya akışı yavaştan tam açığa kadar kontrol etme imkanı verecek dizaynda olmalıdır.
10. Transducerlerin basınç kablosuna bağlanan konektörleri üzerinde dışardan gelebilecek olası konektör ıslanmalarından korumak için muhafazası olmalı ve basınç kablosu dışardan boşluk bırakmayacak şekilde kavramalıdır.
11. Bağlantı hattı: Transducer 1 adet kırmızı çizgili basınç izleme hattı (120 cm den kısa olmamalıdır) ayrıca 2 adet 3 yollu musluk içermelidir. Musluk ve kapaklar kırmızı renkli olmalıdır ve line şeffaf olup , hat tipi line üzerinde yazı ile belirtilmiş olmalıdır.
12. Bağlantı hattında en az 30 cm'lik bir uzatma line bulunmalıdır.
13. Basınç hatları kink-rezistan, luer-lock uygulamalı, çok iyi frekans cevabı veren PVC olmalıdır.



14. Set hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/saat hızda istenildiğinde bolus yıkama yapabilmelidir.
15. Serum seti içerisinde filtre bulunmalıdır.
16. Çalışma basıncı aralığı -30 ile +300 mmHg ve yüksek basınç limitleri -400 ile 5000mmHg arasında olmalıdır.
17. Hastanemizde kullanılan mevcut olan monitörlere uygun, monitör sayısı kadar kablo, kullanım süresince verilmelidir.
18. Transducer setlerine uygun tutucu (holder) 10 adet ve Sehpa (DPT Organazier Çiftli) 10 adet setlerin kullanım süresince verilmelidir.
19. Transducer setlerinde kullanılmak üzere ücretsiz hastanemize vermek üzere 7 adet 1000ml'lik basınç gösterge saatli Reusable manşon verilmelidir.

5.KALEM ASPİRASYON SONDASI TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Latex Free olmalıdır.
2. Aspirasyon kateteri giriş kolaylığı açısından özel bir yüzeye sahip olmalıdır.
3. Aspirasyon kateteri bükülmeyi önleyecek özellikte uygun bir sertliğe sahip olmalıdır.
4. Aspirasyon kateteri travma oluşturmaya yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
5. Aspirasyon kateterinde doku emilmesini önleyen çapraz iki yan delik bulunmalıdır.
6. Aspirasyon kateteri renk kodlu funnel konnektöre sahip olmalıdır.
7. Konnektör kısmının renk kodu olmalıdır.
8. Teker teker steril paketlerde olacaktır.En fazla 100 adetlik kutularda olmalıdır.
9. Paketler üzerinde son kullanma tarihi ve sterilizasyon tarihleri yazılı olacaktır.
10. Şeffaf olacaktır.
11. Harici her türlü konnektöre uygun uç yapısı bulunmalıdır.
12. Boyları en az 50 en fazla 55 cm olmalı ± 2 cm.olabilir.
13. Uçları açık olacaktır ve ayrıca yan delikleri olacaktır ve yuvarlatılmış olmalıdır.
14. Sondalar oral nazal kullanıma uygun olmalıdır.
15. Tahriş yapmamalıdır.

6.KALEM ENJEKTÖR 50 CC İNCE UÇLU TEKNİK ÖZELLEKLERİ

1. Enjektör 50cc Yeşil 21G * 3 parça olmalıdır.
2. Enjektörlerin yapımında kullanılan madde her türlü solüsyon kullanımına uygun olmalıdır.
3. Enjektörlerin gövdesi şeffaf, nontoksit, nonpirojenik tıbbi malzeme olmalıdır.
4. Enjektörlerin gövdesi üzerindeki skala, okunması kolay ve silinmelere dirençli olmalıdır.
5. İğne uçları enjektörün yanında ve aynı ambalajda paketlenmiş olmalıdır.
6. Enjektörlerin birim ambalajı, şeffaf film ve bakteri geçirmeyen medikal kağıt olmalıdır.
7. Enjektörler contalı (3 P) olmalı ve contalar Latex Free olmalıdır.
8. 50 cc enjektörün Luer kısmı merkezden kaçık olmalıdır.
9. Birim ambalaj üzerinde ve kutu üzerinde; yapılan sterilizasyonun tanımı, yapıldığı tarih, son kullanma tarihi, lot numarası, paket içeriğinin tanımı yapılmış ve kolay açılabilir durumda olmalıdır.
10. Enjektörlerin plastik gövdesinde markası yazılı olmalıdır.
11. Enjektör iğneleri paslanmaz çelikten üretilmelidir
12. Hastanelerin isteği doğrultusunda enjektörlerin uçları istenen renkte teslim edilecektir.
13. Enjektörün ucu % 6 eğimli olmalıdır firma bunu belgelemelidir.
14. Enjektör iğnesinin ucu en az iki kesitli olmalıdır.

*Sonraneler itale
istenenler dırır*

Mus. H. B. B. B.

Manavgat Devlet Hastanesi
Naciye ATILAY
T.K.Y.

PİPELLA TEKNİK ŞARTNAMESİ

1)DIŞ ÇAPI 3MM OLMALI.

2)UZUNLUK (piston ile beraber)26+-1CM OLMALI.

3)ENDOMETRİAL BİYOPSİ VE MENSTRUAL EKSTRAKSİYONDA KULLANIMA UYGUN OLMALI.

4)PÜRÜZSÜZ KATATER YÜZEYİ OLMALI.

5)ESNEK VE YUMUŞAK PİSTON.

6)UÇ KISMINDA DÖRT(4)ADET DELİĞİ OLMALI.

7)BASİT VE TRAVMASIZ BİR UYGULAMA SAĞLAMALI.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Baziye TORUN
Kadın Hastalıkları ve Doğum Uzmanı
Dip. No: 161297 Uzm. Tes. No: 124716

3.5 FR.TEK LÜMENLİ UMBLİKAL KATATER ŞARTNAMESİ

- 1.Katater, yenidoğan bebeklerde göbek damarlarından (arter veya ven) damar girişi sağlamak için uygun olmalıdır.
- 2.Katater, enfeksiyon riskini minimuma indiren poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalı ve gövdesinde röntgende görülebilen radyopak çizgi bulunmalıdır.
- 3.Katater DEHP free özellikte olmalıdır.
- 4.Katater tek lümenli olmalı ve uzunluğu 30 cm olmalıdır.
- 5.Katater 3.5 Fr olmalı ve 0,80 mm iç çapa sahip olmalıdır.
- 6.Katater 5 cm'den 25 cm'e kadar numaralandırılmalıdır ve her 1 cm için işaretlemeleri bulunmalıdır.
- 7.Katater , damar hasarı riskini azaltan atravmatik özellikte dizayn edilmiş olmalıdır.
- 8.Katater son derece esnek olup ,bebeklerde kolayca tolere edilebilmeli ve vücut ısısına göre yumuşamalıdır.
- 9.Katater CE Belgesine sahip olmalıdır.
- 10.Katater ,steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
- 11.Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az iki yıl miadlı olmalıdır.
- 12.Teslim tarihindeki miadı en az 2 yıl olmalıdır.Miadının dolmasına 3 ay kala firmaya haber verildiğinde miad uzatımı yapılmalıdır.
- 13.Ürün Sağlık Bakanlığı Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri kapsamında ise Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TİTUBB barkod no'su teklif ekinde sunulmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Fatma ÖZKAN
Çocuk Sağlığı ve Hast. Uzmanı
Dip Tes. No.. 136476 / 103970

5 FR.TEK LÜMENLİ UMBİLİKAL KATATER ŞARTNAMESİ

- 1.Katater, yenidoğan bebeklerde göbek damarlarından (arter veya ven) damar girişi sağlamak için uygun olmalıdır.
- 2.Katater, enfeksiyon riskini minimuma indiren poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalı ve gövdesinde röntgende görülebilen radyopak çizgi bulunmalıdır.
- 3.Katater DEHP free özellikte olmalıdır.
- 4.Katater tek lümenli olmalı ve uzunluğu 40 cm olmalıdır.
- 5.Katater 5 Fr olmalı ve 1.7 mm iç çapa sahip olmalıdır.
- 6.Katater 4 cm'den 25 cm'e kadar numaralandırılmalıdır ve her 1 cm için işaretlemeleri bulunmalıdır.
- 7.Katater , damar hasarı riskini azaltan atravmatik özellikte dizayn edilmiş olmalıdır.
- 8.Katater son derece esnek olup ,bebeklerde kolayca tolere edilebilmeli ve vücut ısısına göre yumuşamalıdır.
- 9.Katater CE Belgesine sahip olmalıdır.
- 10.Katater ,steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
- 11.Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az iki yıl miadlı olmalıdır.
- 12.Teslim tarihindeki miadı en az 2 yıl olmalıdır.Miadının dolmasına 3 ay kala firmaya haber verildiğinde miad uzatımı yapılmalıdır.
- 13.Ürün Sağlık Bakanlığı Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri kapsamında ise Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TITUBB barkod no'su teklif ekinde sunulmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Fatma ÖZKAN
Çocuk Sağlığı ve Hast. Uzmanı
Dip Tes. No.. 136476 / 103970

LASTİKLİ ENDOSKOPIK AĞIZLIK TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Endoskopik ağızlık tek kullanımlık (DİSPOSABLE) olmalıdır.
- 2-Endoskopik ağızlık bantlı ve sabitlenebilir özellikte olmalıdır.
- 3-Ağızlık, popipropilen malzemeden üretilmiş olmalıdır
- 4-Ağızlık lastikli yatışkin olmalıdır.
- 5-Malzeme orjinal ambalajlarında bulunmalı ve ambalaj üzerinde son kullanım tarihi olmalıdır.
- 6-Numuneler görülüp değerlendirilecektir.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Osman MEMİŞ
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. No. 41805

KOLONOSKOPİK POLİPEKTOMİ SNARE TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.SNARE POLİP ÇIKARTMA İŞLEMİ SIRASINDA KULLANILMAK ÜZERE DİZAYN EDİLMİŞ OLMALIDIR.
- 2.SNARE DİSPOSABLE(TEK KULLANIMLIK) OLMALIDIR.
- 3.SNARE'İN DIŞ ÇAPI 2.5 MM OLMALIDIR.
4. SNARE'İN ÇAPI 35 MM -50 MM OLMALIDIR.
5. SNARE'İN UZUNLUĞU 230 CM OLMALIDIR.
- 6.SNARE TİPİ SYMMETRİCAL , ASYMETRİCAL VEYA HEXAGONAL LOOP OLARAK TECİH EDİLMELİDİR.
- 7.SNARE HANDFLE'İ ÜZERİNDE OLMALIDIR.
- 8.SNARE SİTERİL VE ORJİNAL AMBALAJINDA TESLİM EDİLMELİDİR.
- 9.SNARE KULLANICIYA DAHA RAHAT VE GÜVENLİ BİR ÇALIŞMA İMKANI SAĞLAMASI AÇISINDAN ROTATABLE OLMALIDIR.
- 10.AMBALAJLAR ÜZERİNDE SİTERİLİZASYON TARİHİ VE SON KULLANMA TARİHİ BELİRTİLMİŞ OLMALIDIR. TESLİM EDİLEN HER MALZEME TESLİMAT TARİHİ İTİBARI İLE EN AZ İKİ YIL OLMALIDIR.
- 11.MALZEME ULUSAL, ULUSLAR ARASI KALİTE VEYA STANDART BELGELERİNDEN BİRİNE HAİZ OLMALIDIR.
- 12.NUMUNE GÖRÜLECEK DEĞERLENDİRİLECEK

Sanayci Devlet Hastanesi
Op. Dr. Osman MEMİŞ
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tesis No: 1805

KOLONOSKOPİ DELİKLİ ŞORT ŞARTNAMESİ

- 1.ŞORT DİZE KADAR UZUN VE ARKASINDA 20 CM (+/-1) ÇAPINDA DELİK MEVCUT OLMALIDIR.
- 2.DELİK ÜZERİNDE AYNI KUMAŞTAN DELİĞİ KAPATACAK KAPAK OLMALIDIR.
- 3.ŞORT BELİ LASTİKLİ OLUP BEDEN NUMARALARI MEVCUT OLMALIDIR.
- 4.TEK KULLANIMLIK OLMALIDIR.

NUMUNE GÖRÜLECEK DEĞERLENDİRİLECEK

Mamavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Osmay MEMİŞ
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip Tes. No. 41805