

SMT1104 NEBÜLİZER SET

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün sağlık tesisinde merkezi sistem, oksijen tüpü veambu gibi cihazlarla hastaya medikal oksijen gazı verirken aynı zamanda inhaller ilaç verilebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün maskeli çeşitlerinin yetişkin, pediatrik, yeni doğan boyutları olmalıdır. 3. Ürünün atomizer ağızlıklı veya atomizer T parçalı çeşitleri olmalıdır. 4. Ürün maske, ara bağlantı hortumu ve nebulizatörden oluşmalıdır. 5. Ürün yumuşak tahriş etmeyen, non-toksik , PVC veya PP (Polipropilen) veya TPE (Termoplastik Elastomer) malzemeden yapılmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürün kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, bükülme ve kırılma durumunda müdahale edilince eski formunu almalıdır (king yapmayan), yumuşak en az 180cm bağlantı hortumu olmalıdır. 7. Ürün solüsyon formunda nebül ilaçların kullanımına uygun olmalıdır. 8. Ürünün maske kısmı, hastanın anatomik yapısına uygun ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında kendinden aerodinamik maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm ya da bu bölümü yoksa istenen özeliği sağlayacak metal klipsi olmalıdır. (Bu klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.) Maske pediatrik ve yetişkin boylarda, şeffaf olmalı ve koku yapmamalı ve yüze tam oturmalı ve antialerjik olmalıdır. 9. Ürünün maske kısmının, yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır. 10. Ürünün maske kısmı ağız ve burnu içine tam olarak almalıdır. 11. Ürünün ilaç hazne kısmı, şeffaf, dereceli ve sert olmalıdır. 12. Ürünün buhar çıkış aparatı, huni şeklinde olmalı ve hazneye konulan ilacı uygun şekilde püskürtmelidir. 13. Ürünün hazne kısmında, ilaç verilme sonrası partikül ve ilaç kalmamalıdır. 14. Ürünün, başın arka kısmına geçirilmesi için boyu ayarlanabilir ve kolayca yerinden çıkmayan lastiği bulunmalıdır. Bu lastik esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.

SMT1104 NEBÜLİZER SET

Teknik Özellikleri:	15. Ürün tüm bağlantı hatları ile tam uyumlu olmalı ve kaçak yapmayacak esneklikte olmalıdır. 16. Ürünün maske kısmının her iki yanında fazla O₂ ve CO₂'i çıkaracak delikler bulunmalıdır. 17. Ürünün hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O₂ flowmetrelerine uyumlu olmalı ve flowmetreden kolayca ayrılmamalıdır. 18. Ürünün hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalıdır. 19. Ürün üzerinde plastik artığı bulunmamalıdır. 20. <u>Ürünün atomizer maskesi veya atomizer T parçalı çeşitlerinin özellikleri:</u> a) <u>Standart atomizer Set</u> 1 adet 190 cm (± 10cm) oksijen bağlantı hortumu, 1 adet ağız anatomisine uyumlu ağızlık parçası, 1 adet ilaç haznesinden oluşmalıdır. b) <u>T parçalı Set</u> 1 adet 190 cm (± 10cm) oksijen bağlantı hortumu, 1 adet ventilatör devrelerine uyumlu T parçası, 1 adet ilaç haznesinden oluşmalıdır. c) Oksijen bağlantı hortumu kırılmayı ve king yapmayı önleyici kanallı yapıya sahip olmalıdır. d) İlaç haznesi 6cc kapasiteye sahip olmalı ve devam eden tedavilerde hazneyi devreden çıkartmadan kapak üzerinde bulunan kapakçık açılarak ilaç ilave edilebilmelidir. e) Set haznesine koyulan ilacı 2-4 mikron boyutlarında aerosol edebilmelidir. f) Aerosol süresi 10 dk geçmemelidir.
Genel Hükümler:	21. Ürünler tek kullanımlık olmalıdır. 22. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır

KIRIKHAN DEĞİTİM HANGİ
Abdülrezzak
Diy. Tesc. No: 54563
Ezacı

SMT3888 VAJİNAL SPEKULUM

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün vajinal muayene ve biyopsi işleminde kullanılmak üzere açma kuvveti sağlamalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün en az 3 adet farklı boy seçenekleri olmalı(küçük-orta-büyük) ve bu boyların renk kodları bulunmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürün şeffaf ve sert plastikten olmalıdır. 4. Üründe bulunan kilit sistemi tek elle ve hızlı bir şekilde çalışmasını sağlamalıdır. 5. Ürünün kilit sisteminde kullanılan dili spekulumun tetik kısmındaki bir yuvada yarı sabit olmalı, kabza kısmında ise operatörün spekulumu istediği açıda sabitleyebilmelidir. 6. Ürün yüzeyi üzerinde çapak olmamalıdır. 7. Ürün steril veya temiz oda standartlarında üretilmiş olmalıdır. (ISO CLASS 7 ve CLASS 8 oda yüzey ve hava biyokontaminasyon ölçümleri ve mikrobiyolojik yeterlilik raporları olmalı, bu raporlar Sağlık Bakanlığınca onaylanmış akredite kuruluşlarınca düzenlenmiş olmalıdır.)
Genel Hükümler:	8. Ürün tekli ambalajda teslim edilmelidir.

KIRIKHAN DEVLET HASTAHANESİ
Abdülrezzak TEKİN
Dip.İş.S.No:34563
Ezacı

SMT3914 KUSMUK POŞETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde tedavi gören hastaların istifra durumlarında kötü kokuyu, sıvıyı içine hapsetmek ve hastanın aldığı-çıkardığı takibini yapmak amacıyla medikal malzemeden tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün valfli veya jel petli çeşitlerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürünün poşet hacmi minimum 400 ml olmalıdır. 4. Ürün mide ifrazını sızdırmamalı ve kötü kokuyu absorbe etmelidir. 5. Ürünün Emici pedli tipleri; a) Ürünün içerisinde ped olmalı ve ped sıvıları tamamen jele dönüştürebilmelidir. b) Ped sıvıyı emdikten sonra tek parça halinde kalmamalı ve dağılarak poşet içerisinde jel homojen olmalıdır. c) Ürün üzerinde birleşik halde bağcıkları olmalı ve bağcıklar çekildiğinde poşet büzülerek kapanmalıdır. 6. Ürünün Valfli tipleri; a) Ürünün kusmuğu geri akıtmaması için valf sistemi özelliğine sahip olmalıdır. b) Ürünün karton kısmı hastanın ağzını çevreleyecek şekilde olmalı ve mide ifrazının boşaltılmasına kolaylık sağlamalıdır. c) Ürünün poşet kısmı karton kısmına sağlam yapıştırılmış olmalı, poşet kısmı karton kısmından ayrılmamalı ve poşet yırtılmaya dayanıklı olmalıdır. d) Ürünün içi doluyken karton kolay kapanmalı ve karton sıvı geçirmez olmalıdır. e) Ürünün poşet kısmı, kusmuk içeriğinin hacmini ve içerikte herhangi bir kanama olup olmadığını gösterecek şekilde şeffaf yapıda olmalıdır. f) Ürünün poşeti üzerinde ml cinsinden seviye göstergesi yer almalıdır.
Genel Hükümler:	7. Ürünün ambalajı üzerinde, okunaklı olacak şekilde ürün tipi, üretici firma adı ve diğer üretim bilgilerinin bulunduğu etiket baskı şeklinde olmalıdır.

KIRIKHAN DEVLET HASTANESİ
Abdülrezzak TEKİN
Dip.Tes.No:34563
Ezacı

STERİL DİSTİLE SU SETİ 1000 ML PVC ŞİŞE ŞARTNAMESİ

1. Su tamamen kapalı sistem steril olmalıdır.
2. Nonprojenik olmalıdır.
3. Çözeltisiz olmalıdır.
4. Çift plastik kaplı ambalaj içerisinde olmalıdır.
5. 1000 ml steril su olmalıdır.
6. Steril su şişesi mavi etiketli olmalıdır.
7. Etiket içerisinde kullanma talimatı bulunmalıdır

KIRIKHAN DEVLET HASTAHANESİ
Abdülrezzak TEKİN
Diy.T.C.No.54563
Ezacı

SMT3689- ELASTİK BANDAĞ

SMG Temel İşlevi:	1. Kan dolaşımını engellememeli, eklem yerine uygulandığında eklem hareketini engellememeli, bandaj uygulandıktan sonra uygulandığı yerden kaymamalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Pamuk, poliamit iplik ve/veya lateks lastikten yapılmış olmalı; kenarları (eni) kendinden dokumalı olmalı, temiz, kokusuz, eksiz olmalı, yumuşak yapıda olmalı, hiçbir aktif madde içermemelidir. 3. Elastik bandajın gerilmemiş halinin en genişliği; 5 cm, 10 cm, 15 cm, ve 20 cm boy uzunluğu ise; 1 m, 1.5 m, 2 m, 2.5 m ve 3 m ebatlarında olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Elastik özelliği yüksek olmalı, gerilme özelliği sayesinde %100'e yakın uzayabilmelidir. 5. Hava geçirgenliğine sahip olmalı, terletmemeli, uygulandığı bölgede alerjiye ve kaşıntıya neden olmamalıdır. 6. Enine esnememeli, kopmamalı, esnekliğini uzun süre korumalı, esnediğinde yapısını kaybetmemeli, çabuk deforme olmamalı, ipliklenmemeli, esnekliği yıkandığında bozulmamalıdır. 7. Başlangıç ve bitiş uçları kaçmaması için dikişli olmalıdır. 8. En az 2 adet (15-20 cm için 4 adet) kilitleme kancası olmalı, kopçalar esnek olmalı, kanca elastik bandaja tutturulduğunda tutturulduğu yerde açıklık veya bozulma yapmamalı, dokuma yerleri birbirinden ayrılmamalıdır.
Genel Hükümler:	9. İlgili ürünler TS 5098 standardında belirtilen 'Uzama Özelliği' testine uygun olmalıdır. 10. Suya dayanıklı tekli ambalaj içinde olmalıdır. Elastik bandajlar ayrıca en az 50 en fazla 250 adetlik dayanıklı karton ambalaj içinde teslim edilmelidir.

KIRIKHAN DEVLET HASTANESİ
Abdülrezzak TÖRKİN
Dip. Tes. No: 54563
Ezacı

SMT3684- NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde nazal yoldan hastalara oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile medikal malzemeden tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yetişkin ve/veya pediatrik tiplerinden herhangi biri olmalıdır. 3. Kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, yumuşak en az 200 (±20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(±5) cm uzunluğunda olmalıdır
Teknik Özellikleri:	4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik ve tahriş etmeyen PVC'den üretilmiş olmalıdır. 5. Malzeme adında belirtilen hastaların kullanımı için uygun olmalıdır. 6. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır. 7. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektöre sahip olmalıdır. 8. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir. 9. Her iki burun deliğine takılacak girişler yumuşak ve ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
Genel Hükümler:	10. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.

KIRIKHAN DEVLET HASTAHANESİ
Abdülrezzak TEKİN
Diyadin: 06:54563
Ezacı