

HASTA KUSMUK POŞETİ

TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Poşetin içinde kusmuğu jel e dönüştürerek absorbe edebilen, powder of copolymers based on sodium acrylate içerikli 13-24 cm (± 3 cm) pet bulunacaktır.
- 2.Poşetler 20 lik ambalaj içinde olacaktır.
- 3.Kılıfın her iki tarafında bağlama bağcıkları olacaktır.
- 4.Bağcıklar çekildiğinde poşet büzülerek kapanacaktır.
- 5.Poşet 24 x 25 cm (± 3 cm) boyutlarında olacaktır.
6. *Ambalaj veya Ürün üzerinde marka, imalatçı firma ve kullanımı gösteren resimli bilgiler bulunacaktır.*

Ahmet İLKBAHAR
M.Ş.İ.İ. Sağlık Kurumları Kurumu

Hasta Yıkama arşafı Teknik Şartnamesi

1. Ürün tek kullanımlık sms mavi triplex kumaş olmalıdır. En az 60gr/m2 olmalıdır.
2. **Kumaş sıvı geçirmemelidir.**
3. Bütün hasta yataklarında kullanılablmesine olanak sağlayan kenar bantları olmalıdır.
4. **Ürün 160 x 260 cm ebatında olmalıdır.**
5. Yıkama suyunun tahliyesi için su gideri olmalıdır. Hasta yatağına uyumlu olmalıdır.
6. **Ürün 'hasta çarşafı değıştirme' tekniğine uygun tekli paketlenmiş olmalıdır.**
7. Ürünün marka ve barkod numarası paketinde belirtilmelidir.
8. **Ürünün üzerinde patent numarası belirtilmelidir.**
9. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır.
10. **Örnek numuneler ambalajında gelmelidir ve değeriendirme aşamasında muhakkak gönderilmelidir. Hastanemiz kliniklerinde kullanıcılar tarafından denenerek karar verilecektir.**
11. Malzeme teslim edildiğinde 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.


Ahmet K. BAHAR
Yığın Bakım Sor. Hemşiresi

SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün 14G-26G aralığında boyları olmalıdır. 3. Ürünün, portlu veya korumalı portlu veya üç yollu musluklu veya kapalı sistem uzatma hattı korumalı olmak üzere dört çeşidi olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır. 5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi; a. Kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik veya metal bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir. b. Koruyucu mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir. c. Plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır. d. Koruyucu mekanizma iğne ile bir bütün halinde, ayrılmadan çıkmalıdır. 8. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 9. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır 10. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyoopak özelliği taşımaktadır. 11. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

Teknik Özellikleri:	13. Ürünün, iğne koruyucu kapağının ucu kapalı olmalıdır. 14. Ürünün, tespitini kolaylaştırmak için yanlarında yumuşak ve rahat açılabilen kanatlar olmalıdır. 15. Ürün de kan gelişini görmeyi engelleyici ek aparat olmamalıdır. 16. Ürünün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır. 17. Ürünün arkasında, hidrofobik kan tutucu veya kan tutucu aparat olmalıdır.
Genel Hükümler:	18. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır. 19. Ürün sterilliği bozmadan açılacak şekilde paketlenmiş olmalıdır. 20. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır. 21. Ürün tekli steril ambalajda, 50 veya 100 adetlik paketlerde olmalıdır. 22. Ürün TSE EN ISO 10555-1, 5 standartlarında belirtilen özelliklerde olmalıdır.

Kırıkhan Devlet Hastanesi
Abdülrezzak TEKİN
Dip. Tesc. No: 54563
Eczacı

SMT2788 CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT, EMİLEMEYEN

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün monofilament yapıda ve polipropilenden imal edilmiş, emilemeyen suture olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre farklı boy, ebat ve çap seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. İğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemeli ve kırılmaması için güçlü olmalıdır. 4. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. 5. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla paslanmaz çelik iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla veya iğne alaşımı tungsten rhenium (75/25) olmalıdır. 6. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilğini operasyon boyunca devam ettirmeli, kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir. 7. Cerrahi suture iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalmalı, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 8. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalıdır. İstenildiğinde bu durum belgelendirilmelidir. 9. İğne ile suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. 10. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam olmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır. 11. İğne ile iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir. 12. Suture pürüzsüz olmalı, tiftiklenmemeli, kolay düğüm kaydırılmalıdır. 13. Suture düğüm güvenliği sağlamalı, üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır. 14. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.
Genel Hükümler	15. Ürün steril paketlerde tekli ambalajlanmış olmalıdır. 16. Ürün etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır. 17. Ürünün kalınlığı, mukavemeti, düğüm atma kabiliyeti ve iğne iplik kombinasyonu USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.

SMT2788 CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT, EMİLEMEYEN

18. Sütur ambalajının kullanım esnasına kadar sterilizasyonu su, nemden, ısıdan, ışıktan korunması için her bir dış ambalajı; bir yüzü şeffaf diğer yüzü tyvek kâğıt veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen medikal Kraft kâğıt olmalı; iç ambalajı blister veya karton veya plastik olmalıdır. İç ve dış ambalaj üzerinde ürün ile ilgili tüm bilgiler bulunmalıdır.
19. Ürün ambalajı, kullanılan materyalin cinsine göre (tyvek, kraft vb.) TS EN 868 kalite standardının ilgili bölümlerini karşılamalıdır (istenildiği takdirde belgelendirilmelidir.).
20. Problem durumunda ürünün takip edilebilmesi için steril olarak masaya açılan iç paketlerin üzerinde ürün lot numarası bilgisi bulunmalıdır. Ayrıca malzeme ile ilgili tüm bilgiler, okunaklı ve bozulmayacak şekilde olmalı ve iç ambalaj üzerindeki bilgiler aynı olmalıdır.
21. 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.
22. Çift iğneli süturlarda paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.
23. Ürünün CE belgesi olmalıdır.

Almet İLKBAHAR
Yoğun Bakım Sır. Hemşiresi