

Sıra	Eşyanın Nevi - Özelligi	Miktar	Türü	TEKNİK ŞARTNAME
1	%3 LÜK SODYUM HYALURONAT 30 MG/ML 0,85 ML	150	ADET	<p>1.Viskoelastik madde Sodyum Hyaluronat içerikli dispersiv özellikte olmalıdır</p> <p>2.Viskoelastik madde inflamatuvar reaksiyona, alerjiye sebebiyet vermemeli, fiziksel ve kimyasal değişikliğe uğramamalıdır. Transparan özellikte olmalıdır.</p> <p>3.Dispersiv Özellikli Viskoelastik madde aşağıdaki özelliklerden en az birine sahip olmalıdır.</p> <p>a) Viscoelastik madde, en az %3.70 kondratin sülfat ve %2.90 Sodyum Hyaluronat içerikli olmalıdır.</p> <p>-Ürün en az 0.5ml hacminde steril şırıngada olmalı 27 G kanül ile enjekte edilebilmelidir.</p> <p>-Osmolalitesi 325±40 mOsm/kg olmalıdır.</p> <p>-pH değeri 7.0 - 7.5 arasında olmalıdır.</p> <p>b) Viscoelastik madde, %3 (30mg/ml) Sodyum Hyaluronat içerikli olmalıdır.</p> <p>-Ürün 0.85 ml hacminde steril şırıngada 25 G kanül ile enjekte edilebilmelidir. Osmolalitesi 300-360 mOsmol/kg. olmalıdır.</p> <p>-pH değeri 7.6 değerine kadar çıkabilmelidir. / - Pseudoplastisite indeksi 12-13 arasında olmalıdır. / -Moleküler ağırlığı 800.000 Dalton olmalıdır. Viskositesi en fazla 50.000 mPa.s olmalıdır.</p> <p>4.Ürün Lateks içermemelidir. Üretici firma bunu belgelemelidir veya ürün ambalajında orijinal olarak belirtmiş olmalıdır.</p> <p>5.Ürün orijinal; blister ambalajında olmalı steril edilmiş poşet içerisinde bulunmamalıdır. Ambalaj üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, Lot numarası, barkod ve firma bilgileri orijinal basılmış olmalıdır, stiker vb. yapıştırma olmamalıdır. Şırınga üzerinde ürünün adı, miktarı, Lot numarası, son kullanma tarihi bilgileri mutlaka olmalıdır.</p> <p>6.Numune verilecektir. Numuneler teknik değerlendirmeye alınarak Viskozite, elastisite; psödoplastisite, ve koheziv ve dispersiv özellikleri ve şartnameye uygunlukları değerlendirildikten sonra alımı karar verilecektir. En az iki yıl miadı olacaktır.</p>
2	DİL BAŞACAĞI(ABESLANG) TAHTA YETİŞKİN NON STERİL	40000	ADET	<p>1. Tahtadan imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>2. Tahtanın tüm yüzeyleri pürüzsüz, köşeleri yuvarlatılmış olmalıdır.</p> <p>3. Kesici, delici ve yaralayıcı bir yüzey içermemelidir.</p> <p>4. 15 cm uzunluğunda, 1,8 cm genişliğinde olmalıdır.</p> <p>5. Yüzlük ambalajlarda ve kutu içerisinde bulunmalıdır.</p> <p>6. Esnek olmamalıdır.Kolayca kırılmamalıdır.</p> <p>7. Ürünün raf ömrü, teslim tarihinden itibaren en az iki (2) yıl olmalıdır.</p> <p>8. Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalıve ürünün UBB kod numarası olmalıdır.UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.</p>
3	AKTİF ISI VE NEM VEREN INHALASYON SETİ	500	ADET	<p>1. Sistem, prensip olarak entübe edilmiş anestezi ve yoğun bakım hastalarında havayollarında fizyolojik koşullara eşdeğer veya yakın yeterli ısı ve nem temin etme fonksiyonuna sahip olmalıdır.</p>

Hüseyin / Soner

Zahide ÇINAR
gsh

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜBRA BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Nesilhan No: Ecz8144
ECZACI

2. Sistem belli başlı aşağıdaki parçalardan oluşmalıdır.
- Isı ve nem tutucu filtre
- a. Filtre bakterial ve viral süzme kapasitesi %99.99 ve üzeri olmalıdır.
- b. Nem kapasitesi 33mg H₂O/litre zerinde olmalıdır.
- c. Universal konnektörlere sahip olmalıdır. 22M/15F ve 22F/15M
- d. Filtre süzme prensibi elektrostatik ve mekanik olmalıdır.
- e. Filtre içerisindeki materyal pasif nemlenmenin yüksek olması için kalsiyum klorid emdirilmiş olmalı ve bu husus belgelendirilmelidir.
- Catheter mouth
- a. Spiral yapıda ve şeffaf olmalıdır.
- b. Hortum iç yüzey pürüzsüz olmalıdır.
- c. Konnektörleri 15(Onbeş)F ve 15(Onbeş)M olmalıdır.
- d. 15cm uzunluğunda olmalıdır.
- Nemlendirme aparatı
- a. 0.2(Sıfırondaiki)mikron çapında gore-tex materyalinden oluşan delikli membranı ile bakteri ve virüs girişini, hidrofobik membranı ile de su geçişini engellemelidir.
- b. Haznenin su kullanım kapasitesi 3(Üç)ml/sa. olmalı, yerçekimi kuvveti ile çalışmalı ve su kullanım ayarlaması (damla ayarlama seti, klemp vs.)yapılmamalıdır.
- Valfli inhalasyon tedavi çemberi
- a. Sisteme uyumlu olmalıdır.
- b. Ürünün hazne giriş kısmında kapağı olmalı, kullanılmadığı durumlarda kapatılabilmeli açık olduğunda ise catheter mouth üzerinde bağlı kalmalıdır.
- c. Üzerinde valf olmalı, kullanılmadığı durumlarda valf kendiliğinden kapanmalı,kullanım sırasında ise açılmalıdır.
- d. Valf kapandığında hava almamalıdır.
- Konnektör
- a. Polikarbonat malzemeden imal edilmiş şeffaf olmalıdır.
- b. Double swivel olmalıdır.
- c. İşlem sırasında solunumu kesintiye uğratmaksızın aspirasyona imkan veren özel silikon kapağı olmalıdır.
- Isıtıcı adaptör
- a. 220 volt şehir elektrik şebekesi ile çalışabilmelidir.
- b. Tüm güvenlik testlerinden geçmiş olmalı, istenildiğinde bu testler belgelenebilmelidir.
- c. Isıtıcı yüzeyi seramik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
- d. Isıtıcı yüzeyin arkasında sıvı geçişini engelleyici conta bulunmalı, her adaptör için en az 5(Beş) adet yedek conta verilmelidir
- e. Adaptörün üzerinde 1 adet swich bulunmalı, swich aktif duruma geçtiğinde uyarı lambası yanmalıdır.
- f. Adaptör 93/42EEC direktiflerine göre Tıbbi Cihaz sınıfında olmalı ve istendiğinde belgelendirilmelidir.
- g. Isıtıcı adaptör nemlendirme aparatı ile uyumlu ve orijinal aynı markalı olmalıdır.
- h. Kliniğin ihtiyacı kadar ısıtıcı adaptör kullanım karşılığında firma tarafından ücretsiz olarak bırakılmalıdır.
3. Sistemin nem kapasitesi 250(İkiyüzelli)ml tidal volümde en az 30(Otuz)mg H₂O/lt olmalıdır.
4. Sistem tek kullanımlık olmalıdır.
5. Sistem hakkında yayınlanmış kullanımı, uygulamaları ve sonuçlarının anlatıldığı literatüre sahip

Hilal Sinyal

Zahide Çiğdem

SÖKE FENİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kıbrıs BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FENİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kıbrıs BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				olmalıdır.
				6. Steril tekli orijinal ambalajında olmalıdır.
				7. UBB (Ulusal Bilgi Bankası) kaydı bulunmalıdır.
4	ALÇI SARGI 20 CM	4000	ADET	<p>1. Alçılı sargılarda kullanılan sargı bezi pamuktan yapılmalı ve hidrofil olmalıdır.</p> <p>2. Alçılı sargıda kullanılan bez eksiz, tek parça halinde olmalı, kir, yağ lekesi, iplik kaçığı vb. kusurlar bulunmamalıdır.</p> <p>3. Bez kenarlı olmalı veya liflenmeyi önlemek için kenarlar kırık çizgi şeklinde (sülfle) kesilmelidir.</p> <p>4. Alçılı sargılarda kullanılan sargı bezi atkı ve çözgü telli sayısı santimetrekafe başına en az on sekiz olmalıdır (18 tel/cm²).</p> <p>5. Alçılı sargılarda kullanılan bezin kütlesi metrekafe başına yirmi altı (26 g/m²) gramdan az olmamalıdır.</p> <p>6. Alçı; kalsiyum sülfat hemihidrat (CaSO₄.½ H₂O) yapısında olmalıdır. Sargı en az %85 (yüzde seksen beş); kalsiyum sülfat hemihidrat içermelidir.</p> <p>7. Alçılı sargının birim alan kütlesi metrekafe başına üç yüz kırk (340g/m²) gramdan az olmamalıdır.</p> <p>8. Sertleşme süresi 4-8 (dört- sekiz) dakika arasına ayarlanmış olmalıdır.</p> <p>9. Alçılı sargıda ıslanmayan noktalar bulunmamalıdır.</p> <p>10. Alçılı sargı boyu 5(artı eksi beş)santimetre toleransları içerisinde olmalıdır.</p> <p>11. Alçılı sargı eni 0,2 (artı eksi iki) santimetre toleransları içerisinde olmalıdır.</p> <p>12. Her bir alçılı sargı genişliğine silindirik bir çekirdek üzerine sarılmalı ve bu rulo nem geçirmeyecek şekilde bir malzeme ile ambalajlanmalıdır.</p> <p>13. Her bir alçı ambalajının üstünde firmanın tescili, unvanı, adı, tescil markası, alçılı sargının boyutları ve TSE standardına işaret ve numarası yazılmalıdır.</p> <p>14. 10-15-20 cm eninlerinde, 200 cm uzunluğunda olmalıdır.</p> <p>15. Gerekğinde ihale sürecinde kompedan üyeler tarafından ürünler denenerek karar verilecektir.</p> <p>16. Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalı ve ürünün UBB kod numarası olmalıdır.UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.</p>
5	ALKOL (ETİL ALKOL) % 96 LİK	800	LİTRE	<p>1. Etil alkol derecesi 96 olacaktır.</p> <p>2. TS 1810' a uygun olduğunu gösterir yeni tarihli hıfzısıhha raporu bulunmalıdır.</p> <p>3. Satıcı firmanın TAPD kurumundan yetki belgesi olmalıdır.</p> <p>4. Ürün, 5 litrelik, musluklu, ağzı hava almayacak şekilde kapalı bidonlarda teslim edilecektir.</p> <p>5- Etiketler üzerinde ürünle ilgili uyarıcı bilgi olmalıdır.</p> <p>6- Ürün komisyon tarafından analiz edilecektir. (Alkol ölçümü yapılacak)</p> <p>7- Tıbbi amaçlı etil alkol ibaresi olmalıdır.</p> <p>8- Bıteks v.b.madde içermeyecek.</p> <p>9 Etiket üzerinde üretilen tarihi hammadde bilgisi (şekerpancarı ,şeker kamışı, melas gibi)yer almalıdır.</p>
6	ANTİSEPTİK SIVI SABUN 1LT %4 KLOREHEKSİDİN GLUKONAT	300	ADET	<p>1- Ürün Türkiye Halk Sağlığı Kurumu Çevre sağlığı daire başkanlığı BİYOSİDAL ruhsatına sahip olmalıdır.</p> <p>2- Ürün etiketinde Sağlık Bakanlığı ruhsatı numarası, üretim yeri, ürün seri no, imal tarihi ve son kullanım tarihi</p>

Hilal Sını

Şahin CİNNAR

DEVLET HASTANESİ
Kübra FEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

DEVLET HASTANESİ
Kübra FEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>belirtilmelidir.</p> <p>3- Geniş etki spektrumu ile cerrahi ve hijyenik el yıkamaya uygun sıvı sabun formunda olmalıdır.</p> <p>4- Cilt pH'sı ile uyumlu olmalıdır. (pH 5.5)</p> <p>5- Hassas ciltlerde kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>6- Cilt florasını stabilize etmeli, kötü kokuları gidermelidir.</p> <p>7- Ürün 1 lt'lık ışık geçirmeyen sağlam plastik şişelerde, Kilitli kapaklı orjinal ambalajında kullanıma hazır olmalıdır.</p> <p>8- Ürün % 4 oranında Klorheksidin glukonat, isopropil alkol ve yumuşatıcı ajanlar içermelidir. Fenol, triklosan, aldehit ve SLS içermemelidir.</p> <p>9- Ürünün raf ömrü en az 2 sene olmalıdır.</p> <p>10- Numune sunulmalıdır.</p>
7	EL ANTİSEPTİK SOLÜSYONU (EL DEZENFEKTANI) ALKOL İÇEREN 500ML	1000	ADET	<ul style="list-style-type: none"> • El antiseptiği olarak n-propanol, izopropanol ve etanol den biri veya bunların kombinasyonunu içeren %60-95 oranında alkol olmalıdır. • Eli yumuşatan kimyasal maddelerin vermiş olduğu zararı en aza indiren gliserol maddesi vb. içermelidir. • Ürün kullanıma hazır formda olmalıdır. • Kullanıcıya toksik olmamalıdır. Firma, cilde zarar vermediğini belgeleyen dermatolojik raporları sunmalıdır. • Kullanım öncesi herhangi bir katkı maddesi eklenmesine, kullanımdan sonra su ile durulamaya ve kurulamaya gerek olmamalıdır. • Hastanedeki yüzeyler üzerine döküldüğünde leke bırakmamalıdır ve zarar vermemelidir. • Ürünler 0,5 litrelik ve ya 1 litrelik tek kullanımlık ambalajlarda olmalıdır. Manuel kullanıma uygun her kullanımda 3-5 ml antiseptik veren, üstten basmalı valfli dozaj pompalı olmalıdır. • Firma tarafından talep eden birimler için her <u>10 adet</u> ambalaj için 1 adet duvar montaj aparatı verilmeli ve kırılan aparatlar yenisiyle değiştirilmelidir. • Ürün kokusu rahatsız edici özellikte olmamalıdır. • Ürün, orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır. Üzerinde solüsyonun içeriği, ürün kullanımı, üretim tarihi, son kullanma tarihi, kullanım, açıldıktan sonra ne kadar süre kullanılacağı ile ilgili açıklamalar, yanıcı ve toksik etkilerine ilişkin uyarılar bulunmalıdır. Etiket Türkçe olmalıdır. • Etiketlerinde risk ve güvenlik ibaresi ve açıklaması olmalıdır. • Ürün depoya teslim edildikten sonra raf ömrü 2 yıl olmalıdır. • Her 10 litre ürün için kontaminasyonu engelleyen ambalajda, dermatolojik testlerden geçmiş 500 ml koruyucu krem verilmelidir. • Teslim edilen seriye ait üretici firmanın orijinal sertifikası teslim sırasında ürün ile birlikte verilmelidir. • Gerek duyulması durumunda teklif eden firma kullanım öncesi gerekli eğitimi vermelidir. • Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir
8	EL ANTİSEPTİK SOLÜSYONU (EL DEZENFEKTANI) ALKOL İÇEREN 1000ML	1000	ADET	

Hilal Sener

Zahide Cinar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9209
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Nesilhan ERYARSLAN
Sicil No: Ecz 9214
ECZACI

				<p>laboratuarda mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Üründe uygunsuzluk tespit edildiği durumunda, farklı seri numaralı ürünler aynı miktarda ücretsiz değiştirilecektir.</p> <ul style="list-style-type: none"> Firmadan istenecek belgeler : <ul style="list-style-type: none"> Ürün Sağlık Bakanlığı biyosidal ürün listesinde bulunmalı ve bunu dosyasında belgelemelidir. Bakterisit, fungusit ve virüsit (HBV-HIV dahil) etki göstermeli ve firma bu özellikleri taşıdığına dair Uluslar arası akredite laboratuarlardan veya sağlık bakanlığı tarafından yetkilendirilmiş laboratuarlardan alınmış mikrobiyolojik çalışma raporlarını sunmalı ve EN 1500 testini geçtiğine dair raporları teslim etmelidir. Firma MSDS Belgesini (Ürün Güvenlik Bilgi Formu) dosyasında bulunmalıdır. Tüm belgeler orijinal ve Türkçe yazılı olmalıdır.
9	AYAK SABİTLEME BANDI	2500	ADET	<p>1. Sabitleyici bant yumuşak ve el bileklerini sarabilen bir yapıda olmalıdır.</p> <p>2. Bant, kullanımda güvenliği ve rahatlığı sağlayabilmek için lamine edilmiş 3 kat malzemeden oluşmalıdır.</p> <p>3. Bandın cilde temas eden alt bölümünde teri emebilen havlu tabaka, orta bölümünde yumuşaklığı sağlayan sünger tabaka, üst bölümünde ise dayanıklılığı arttıran pamuklu tabaka olmalıdır.</p> <p>4. Bandın boyu minimum 35 cm (± 2 cm), eni de minimum 8 cm (± 2 cm) olmalıdır.</p> <p>5. Bandın bir ucunda bandın bileğe sarıldıktan sonra açılmasını engelleyen minimum 8 cm (± 2 cm) uzunluğunda dişi velkro'dan yapılmış kilit parçası bulunmalıdır. Bandın dış yüzünde ise bu dişi velkronun karşılığına gelen minimum 20 cm (± 2 cm) uzunluğunda erkek velkro dikili bulunmalıdır.</p> <p>6. Ayrıca bandın içinde dikili bulunan minimum 15 cm (± 2 cm) dişi velkro ile her türlü asılma çekme gibi tepkiye karşı bandın hasta bileğinden sökölme riski önlenmiş olmalıdır.</p> <p>7. Hastanın bileğinin karyola, sedye vb ünitelere bağlanabilmesi için, bandın üzerine dikili en az 25 cm (± 2 cm) uzunluğunda, pamuklu malzemeden üretilmiş bağlantı kayışı olmalıdır.</p> <p>8. Bağlantı kayışının ucuna dikili sabitleme kayışı olmalı, sabitleme kayışının boyu her çaptaki karyola sedye ve gibi eşyanın metal aksamına dolanabilmesi için minimum 32 cm (± 2 cm) olmalıdır.</p> <p>9. Sabitleme kayışının da bir ucunda açılmasını engelleyen minimum 9 cm (± 2 cm) uzunluğunda dişi velkro'dan yapılmış kilit parçası dış yüzünde ise bu dişi velkronun karşılığına gelen minimum 20 cm (± 2 cm) uzunluğunda erkek velkro dikili bulunmalıdır.</p> <p>10. Ayrıca bağlantı kayışının da içinde dikili minimum 15 cm (± 2 cm) dişi velkro ile her türlü tepkiye karşı kayışın bağlandığı yerden sökölme riski önlenmiş olmalıdır.</p> <p>11. Non-toksik, hypoallerjenik olmalıdır.</p> <p>12. Ürün miadı teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.</p> <p>13. Bir poşette 1 adet sabitleme bantı bulunmalıdır.</p>
10	EL SABİTLEME BANDI	2500	ADET	

11.01.2019

Zahide Çiğdem

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜBRA BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Nesilhan SEYİTAKOĞLU
Sicil No: Ecz 8144
ECZACI

				14-Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için İsteklilerin T.C. İlaç ve Tıbbi cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TITUBB 'DA Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.
11	BATTICON POLIVIDON İYOT İÇEREN %10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON 1000 ML ŞİŞE	1000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ürün, bakterisid, virüs, fungusid ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır. 2. Ürün % 10 oranında polividon iyot içermelidir. 2. Ürün, cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, alerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır. 3. Ürün, 1.000 cc'lik, ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, sızdırma yapmayan cam/plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır. 4. Ürün, alkol içermemelidir. 5. Ürün, uygun yoğunlukta olmalı, inceltirilmiş kıvamda olmamalı, cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabakası oluşturmamalıdır. 6. Ürün üzerinde, etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır. 7. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır. 9. Tedarikçi, tüketilmemiş ürünü fiyat artışı gözetmeksizin son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala şartnameye uygun yeni miatlılar ile en geç 15 gün içinde değiştirmelidir. 10. Teslim edilen ürünlerin son kullanma tarihi karışık olmamalıdır. 11. Muayene Komisyonu gerek duyması halinde, her seri için analiz talep edebilecek, analiz ücreti tedarikçiye ait olacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok, firma tarafından tamamlanacaktır. 12. Firma ürün başına bir adet şişe ağzı ile tam uyumlu sızdırma yapmayan damlatma başlığı vermelidir.
12	BEZ FLASTER 10CM*5M	500	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Flaster, ten rengi dokuma kumaştan yapılmış olup, tıbbi bez flaster olmalıdır. 2. Çinko oksit bazlı yapışkanı uzun süreli yapışma sağlamalı, nem, ter ve suya dayanıklı olmalıdır. 3. Cildin hava almasını sağlamalıdır. 4. Çıkarıldığında ciltte yapışkan artığı bırakmamalı; hassas olmayan normal cilt yapısına sahip hastalarda alerjik reaksiyon vermemelidir. 5. Enine ve boyuna kolaylıkla kopabilmelidir. 6. Röntgen ışınlarını geçirgen olup, çıkarılmadan röntgen çekilebilmelidir. 7. Flaster 10 cm eninde ve 5 m uzunluğunda olmalıdır.
13	BİSTURİ UCU NO:11 (100 ADET = 1KT)	5000	ADET	Bisturi karbon çelikten üretilmiş olmalıdır.
14	BİSTURİ UCU NO:22 (100 ADET = 1KT)	5000	ADET	<ul style="list-style-type: none"> • Bisturi numarası ile uyumlu bisturi sapına uygun olmalı, kolay takılabilir, kolay çıkartılabilir, kullanırken yuvasına iyi oturmalı, oynamamalıdır. • Bisturi doku keserken kırılmamalıdır. • Bisturi dokuyu iyi kesmeli, ameliyat süresince keskinliğini kaybetmemelidir. • Bisturi ameliyatın sonuna kadar korozyona uğramamalı, parlaklığını korumalı, karamamalıdır. • Paket iki kat olmalı, birinci kat, bisturin paketini kesmesini engelleyecek kalınlıkta alüminyum folyo olmalı, ikinci kat, alüminyum paketin içinde bisturin çevresinde delinme ve kesilmeyi engelleyen yapıda kağıt olmalıdır.

Hilal Sıney

Zahide Çınar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜBRA BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYİTOKU
Sicil No: Ecz 8144
ECZACI

				<ul style="list-style-type: none"> Bisturi paketi açılırken kolay açılmalı, yırtılmamalıdır. Paket kenarları sterilizasyonu korumak için iyi yapışmış olmalı, aynı zama Bisturi paketi açıldığında iç paket de açılmalıdır. İç paket bisturiye yapışık olmamalı, bisturi steril sahaya kolay düşmelidir. Paketleme üzerinde ürünün markası, lot numarası, üretim ve son kullanma tarihi bulunmalıdır. Ürünün raf ömrü, teslim tarihinden itibaren en az iki (2) yıl olmalıdır. Ürünün UBB kod numarası olmalıdır nda bir kenarı açma kolaylığı sağlayacak şekilde olmalıdır.
15	GÖZ İÇİN SÜNGER TAMPON 7 CM (COTTON SWAB)	500	ADET	<p>1-Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>2- Toplam 7,6 cm uzunluğunda çubuk olmalıdır.</p> <p>3- Çubuğun bir ucundaki cotton Rounded tipte diğer ucu ise Pointed tipte olmalıdır.</p> <p>4- Steril poşetler halinde ve her poşette 10 adet kullanıma hazır çubuk olmalıdır.</p> <p>5- Tek parça halinde steril ambalaj içerisinde ve ambalaj üzerinde malzeme muhteviyatı orijinal baskılı olmalıdır. Sonradan yapıştırma etiket olmamalıdır. Bu vazgeçilmez özellik ve tercih sebebidir.</p> <p>6-Malzeme üretim hatalarına karşı satıcı firma malzemeyi 24 saat içerisinde değiştirmeyi taahhüt etmelidir.</p> <p>7- Üretici firmanın adı üretim tarihi sterilizasyon süresi ve CE işaretli ürünün ambalajında orijinal baskılı olmalıdır.</p>
16	ENDOSKOPIK DIŞLI TUTUCU 5MM/30-33CM (CLINCH)	50	ADET	<ul style="list-style-type: none"> Disposable olmalıdır. 5 mm çapında olmalı. Şaft uzunluğu en az 30cm olmalı. Şaft yalıtkan madde ile kaplanmış olmalı ve parlama yapmaması için koyu renkte olmalı. Alet çenesinin dokuyu tutuş gücünü arttırması ve istenilen kademede tutuşun sabitlenebilmesi için raket mekanizması bulunmalıdır. Tutaç üzerinde bulunan buton sayesinde ister serbest, isterse de kademeli çalışabilmelidir. Şaft 360 derece dönebilmelidir. Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalı ve ürünün UBB kod numarası olmalıdır. UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.
17	KLORHEKSİDİN GLUKONATLI EL VE TIRNAK FIRÇASI	1000	ADET	<p>a) Fırçalar tekli steril orijinal ambalajında olmalıdır. Ambalaj içerisinde en az 20 ml %4 klorheksidinglukonat içermelidir</p> <p>b) Fırçaya emdirilmiş klorheksidin çözeltisi ve povidon iyot çözeltisi yumuşatıcı içermelidir.</p> <p>c) Ambalaj içerisindeki çözelti aynı zamanda en az 20 ml %7,5 sıvı sabun çözeltisi olabilmelidir.</p> <p>d) Fırçalar hipoallerjik yapıda olmalı ve bu belgelenmelidir.</p> <p>e) Sünger ve fırça kısmı birbirine yekpare bir bütün şekilde olmalı ve kolaylıkla ayrılmamalıdır. Ambalajların açılma kısmı kolay açılmalı ve bu ambalaj üzerinde açılma kısmı ok işareti ile belirtilmelidir.</p> <p>f) Ambalaj üzerinde ürüne ait lot numarası, seri. Numarası üretim tarihi, son kullanma tarihi ve markası yazılı</p>

Hilal Sme

Zahide Cinar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
KUBRA BEDELÇİ
Şifalı No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYYAĞÖZ
Şifalı No: Ecz 8144
ECZACI

				olmalıdır. g) Biyosidal ürün ruhsatı belgelendirilmelidir. Ürünün veri güvenlik formu ihale dosyasında bulunmalıdır. Bu konuda etkinlik raporu sunulmalıdır. h) Otoklava dayanıklı sert plastikten üretilmiş olmalıdır.
18	POLİVİDON İYOT İÇEREN EL VE TIRNAK FIRÇASI	200	ADET	-Tek kullanımlık ambalajlarda olmalıdır. 2-Ambalaj içerisinde 15 ml. %7,5 povidon iyot antiseptik çözeltisi emdirilmiş kullanıma hazır halde olmalıdır. 3-Ürünün ambalajı kolay açılabilir olmalıdır. 4-Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren 2 (iki) yıl olmalıdır. 5-Ambalaj üzerinde kullanım şekli, seri numarası, imal tarihi, uyarılar ve önlemleri içeren Türkçe açıklamalar yer almalıdır. 6-Satınalma komisyonunca numuneler denenerek karar verilecektir.
19	ENDOSKOPIK MONOPOLAR MAKAS 5MM	50	ADET	1. Disposable ve steril orijinal ambalajında olmalıdır. 2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır. 3. Endoskopik makas 5 mm çapında olmalıdır. 4. Endoskopik makasın çene uzunluğu 16 mm, çene açıklığı 8 mm olmalıdır. 5. Makasın shaft uzunluğu 31 cm olmalıdır. 6. Endoskopik makas kullanım rahatlığı ve dar alanlarda erişimi artırabilmek için shaft 10 derecelik bir açıya sahip olmalıdır. 7. Endoskopik makas 360 derece rotasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır. 8. Endoskopik makas bipolar ve gerektiğinde monopolar koterle kullanılabilme özelliğine sahip olmalıdır. 9. Kullanıcının manipülasyon kabiliyetini artırabilmek için bipolar veya monopolar kablo, tutacın arka kısmında olmalıdır. 10. Endoskopik makasın uç kısmı rahat kullanım açısından kıvrık ve küt olmalıdır. 11. Shaft kısmı, endoskopik uygulamalarda parlayarak görüntünün bozulmaması için koyu renkli yalıtkan metaryalle kaplanmış olmalıdır. 12. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır. 13. Son kullanım tarihine 3 ay kala depodaki tüm ürün tedarikçi tarafından yenilenmelidir.
20	ENJEKTÖR DENTAL TEK KULLANIMLIK, ÜÇ PARÇALI, GRİ, 27G, 2ML, 40MM	500	ADET	1. Enjeksiyon yapmak için tasarlanmış olmalıdır. 2. Pistonu lastik veya silikon contalı ve kolay hareket edebilir olmalıdır. 3. Kullanıcının talebine göre malzeme tanımında belirtilen boyda olmalıdır. 4. Kilit mekanizması ile gerek enjeksiyon gerekse irrigasyon esnasında enjektörün iğne kısmının ayrılmasını engellemelidir. 5. Enjektörler fazla sert ya da fazla esnek olmamalıdır. (Sıvı verirken veya çekerken aşırı güç gerektirmemeli ve pistonun ileri geri hareketiyle enjektör gövdesi çizilmemelidir.) 6. Nontoksik olmalıdır. 7. Negatif basınçta hava kaçağı yapmamalıdır. 8. Piston ilaç enjekte ederken kolay kontrol edilebilmeli ve kontrol dışı fazla ilaç enjeksiyonuna neden olmamalıdır. 9. İğne ucu küt ve çapaklı olmamalıdır. 10. Enjektör üzerinde cc ve dizyem çizgileri olmalıdır. 11. Ambalajı bir yüzü şeffaf film, diğer yüzü beyaz olmalıdır.

Hilal Smay

Zahide Cınar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kültür BULFELCI
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kültür BULFELCI
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				geçirgenliği olan medikal kâğıt şeklinde tekli ambalajlanmış, ambalaj kenarları iyi preslenmiş, steril ve steriliteyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır. 12. Tek kullanımlık olmalıdır. 13. Steril olmalıdır ve ambalajın üzerinde steril olduğunu gösteren işaret olmalıdır. 14. İlgili ürünler TS EN ISO 7886-1 standardına uygun olmalıdır.
21	EPIDURAL SET 18 G	100	ADET	<p>GENEL İSTEK VE ÖZELLİKLER</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Set; kateteri, filtreyi, direnç kaybı enjektörünü, luerlock twist konnektörü, tuohy iğnesini, içermelidir. 2. Epidural kanül Tuohybileyli, 18 G çapında max 90 mm uzunluğunda olmalıdır. 3. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri belirgin şekilde olmalıdır. 4. Kanül, şeffaf Lock bağlantılı olmalıdır. 5. Kanül renk kodlu mandrenli olmalıdır. 6. Epidural kateter, poliamidradypoopak olmalıdır. 7. Epidural kateterin, dura ve ven perforasyonu önleyecek özellikte fleksibl soft uçlu farklı renk ve materyalden imal edilmiş olması tercih sebebidir. 8. Epidural kateter, en az 90 cm uzunluğunda, uzunluk işaretli ve işaretleri belirgin şekilde olmalıdır. 9. Epidural kateter ucu çok delikli olmalıdır. 10. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır. 11. Kateter konnektörü olmalıdır. 12. Epidural filtre, 7 bar basınca dayanıklı olmalıdır. 13. Filtre ve/veya kateteri hastaya tespit etmek için yapışkanlı aparat olmalıdır. 14. Lateksiz 8-10 ml LOR enjektör olmalıdır. <p>AMBALAJLAMA VE ETİKETLEME</p> <p>Ayrı ayrı paketlenmiş ve steril paketlerde olmalıdır. Ambalaj üzerinde üretim bilgileri ve son kullanım tarihi belirtilmelidir.</p> <p>GARANTİ ŞARTLARI: Ürünler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl garantili olmalıdır</p>
22	FAKO KASETİ CİHAZ UYUMLU DİSPOSABLE (TEK KULLANIMLIK)	60	ADET	<p>FAKO KASET, ALCON İNFINİTİ MODEL CİHAZA UYUMLU</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Hastanemizde bulunan Alcon Infinity marka cihaza uyumlu olmalıdır. 2. Kaset mekanizması monoblok şeffaf set plastikten imal edilmiş olmalıdır. 3. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile serum seti ve damlacık odacığı kasete sabitlenmiş olmalıdır. Herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan tanımamalıdır. 4. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının uç konnektörleri, fako elciğine yanlış bağlantıya imkan tanımamalıdır. 5. Cihazın pompa sistemine, otomatik olarak yüklenmelidir. 6. Özel olarak imal edilmiş. mukavim, plastik bir kutu içerisinde, steril olarak bulunmalıdır. 7. Bu kutunun üzerinde hangi tiplerle kullanılabileceği renk indikatörleri ile belirtilmelidir. 8. Kutunun üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri mutlaka bulunmalıdır 9. Kutunun nereden güvenle açılacağını gösteren bir işaret bulunmalıdır. 10. Teslim tarihinden itibaren 18 ay miatlı olmalıdır.

Hikmet Söke

Zahide CİNBAZ

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
KURUMSAL
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
KURUMSAL
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				11. Orijinal kaset dışında ürün teklif eden firma cihazın arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti teklif veren firma tarafından ödenmesini ifade eden noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamir süresince aynı cihazdan hastanemize kullanılmak üzere bedelsiz cihaz bırakacaktır.
23	FLASTER İPEK 5 CM *5 M	250	ADET	1-5 cm eninde, 5 m. boyunda olmalıdır. 2-Beyaz renkli ipek flaster olmalıdır. 3-Hipoallerjenik yapışkanlı, hassas ciltlerde kullanıma uygun olmalıdır. 4-Enine ve boyuna kolayca yırtılabilir, olmalıdır. 5-İyi yapışır, kolaylıkla çıkarılabilir, olmalıdır. 6-Suya dayanıklı, olmalıdır.
24	FLASTER İPEK 10CMX5M	250	ADET	1-10 cm eninde, 5 m. boyunda olmalıdır. 2-Beyaz renkli ipek flaster olmalıdır. 3-Hipoallerjenik yapışkanlı, hassas ciltlerde kullanıma uygun olmalıdır. 4-Enine ve boyuna kolayca yırtılabilir, olmalıdır. 5-İyi yapışır, kolaylıkla çıkarılabilir, olmalıdır. 6-Suya dayanıklı, olmalıdır.
25	HİDROFOBİK AKRİLİK KATLANABİLİR TEK PARÇALI LENS GÖZ	300	ADET	Hidrofobik Akrilik Aspheric Katlanabilir Arka Kamara Lens Teknik Şartnamesi - Lensler tek parça (Mono blok) "Hidrofobik" (Akrilat – Metakrilat) yapıda olmalıdır. Lensin Su içeriği %1' den az olmalı ve sıvı flakonlar içerisinde olmamalıdır. Kaplama lensler kesinlikle kabul edilmeyecektir. - Lensler "Etilen Oksit" ile sterilize edilmiş olmalıdır. - "Optik Çapı" 6.00 mm, "Haptik Boyu" 12.50 -13.00 mm olmalıdır. - Haptikleri açısız olmalıdır. - Lens "Anterior Aspheric", 'asimetrik bikonveks' dizayna sahip olmalıdır. - UV ışını korumalı ve YAG Lazere dayanıklı olmalıdır. - Lensler enjektör ve kartuş sistemiyle implantasyona uygun olmalı ve her lens için 1 adet steril tek kullanımlık kartuş ve 1 adet steril tek kullanıma uygun enjektör ile birlikte verilmelidir. Lensler bu kartuş enjektör sistemi ile en fazla 2.4 mm den implante edilebilmelidir. - Türkiye stoklarında 6.00 ile 30.00 Dpt. aralığında, 0.5 Dpt. aralıklarla bulunmalıdır. - Teklif edilen malzemelerin "T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası" 'nda onaylanmış ürün numarası(barkod) olmalıdır. Alımı yapılacak tıbbi cihazların TITUBB' da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması şartı aranmalıdır. - Lensler ISO ve CE belgelerine sahip olmalıdır - Lens aşağıda yazılı 3 şıktan (a,b,c) en az birinde yazılmış olan tüm özelliklere sahip olmalıdır.

Hilal Snel

Zahide Cinar

SÖKE FEHME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİCİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Nesilhan SEYARÖĞÜ
Sicil No: Ecz 8144
ECZACI

				<p>a) Lensin refraktif indeksi 1.55 A sabiti 118.7 ve ön kamara derinliği 5.0 -5.50 mm aralığında olmalıdır. Ayrıca 470-475 nanometre arasında zararlı mavi ışığı filtre eden 0.004% sarı polimerize ilave (N-2-13-(2-metilfenilazo)-4-hidroksifeniletmetakrilamide al-8739 boya maddesi lens içeriğinde olmalıdır</p> <p>b) Lensin refraktif indeksi 1.47 A sabiti 118.8 ve ön kamara derinliği 5.4 mm olmalıdır. Kenar yapısı üç açılı frosted dizaynda olmalıdır. PCO gelişiminin engellenmesi için anterior yüzeyindeki kenar yuvarlatılmış olmalı posterior yüzeyindeki kenarda keskin olmalıdır.</p> <p>c) Lensin refraktif indeksi 1.51 A sabiti 118.4 ve ön kamara derinliği 5.2 mm olmalıdır. Lensler yüzey pürüzsüzlüğünün sağlanması için fotopolimerizasyon teknolojisi ile üretilmiş olmalıdır.</p> <p>- Lensin kutusunda, üreticisinin katalog ve web adresindeki bilgiler şartnamede istenen tüm özellikleri açıkça göstermelidir. Özelliklerini ispat edemeyen ve lensin üreticisinin katalog ve web adresinde özellikleri görünmeyen ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.</p> <p>- Teklif edilen tüm ürünler ameliyathanede denendikten sonra karar verilecektir.</p> <p>- Firma istenildiği takdirde hastanenin talep ettiği numaralı lensleri değişim yapacaktır.</p>
26	IDRAR TORBASI 100ML STERİL PEDIATRİK (ERKEK)	2000	ADET	<p>1. Ürün, idrar yoluyla ilgili işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>2. Torba PE, PVC vb. plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.</p> <p>3. Torbalar 100 cc hazminde olmalı ve skala aralıkları 10 cc olmalıdır.</p> <p>4. Genital bölgeye yapışacak bant anti allerjik olmalıdır.</p> <p>5. Yapışma kısmı erkek çocuklar için dairesel, kız çocuklar için oval şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>6. Kullanım süresinde yapışkan bölge kağıdı kolay kaldıracak ve ek yapışkanlara gerek kalmamalıdır.</p> <p>7. Torba ağzındaki yapıştırıcı cilde çok iyi yapışmalıdır.</p> <p>8. Torba sızdırmaz ve şeffaf olmalıdır.</p> <p>9. Kendiliğinden yapışkanlı olmalıdır.</p> <p>10. Ürün steril paketlenmiş ve tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>11. 50'şer veya 100'er adet paketler şeklinde olmalıdır.</p> <p>12. Ürün dış ambalaj üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, lot numarası, firma bilgileri bulunmalıdır.</p> <p>13. Torbalar tek tek ambaljanmış olmalı ve dış koruma poşeti kolay açılmalıdır.</p>
27	IDRAR TORBASI 100ML STERİL PEDIATRİK (KIZ)	2000	ADET	
28	İNFÜZYON POMPA SETİ	2000	ADET	<p>1.İnfüzyon kaplarına rahat girecek şekilde dizayn edilmiş keskin sivri,delici uç olmalıdır.</p> <p>2.İnfüzyon pompa damla sensörüne uygun damla haznesi olmalıdır.</p> <p>3.Setin damla haznesinde 15 µm'luk filtre olmalıdır.</p> <p>4.DEHP ve Lateks içermemelidir.</p> <p>5.Setin tamamı silikon yapıda olmalı ve büküldüğünde kısa süre içinde eski haline dönmelidir.</p> <p>6.Setin ucu, luer lock bağlantılı olmalıdır.</p>

Hilal Söğüt

Zahide Çiğdem

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEÇKİNOĞLU
Sicil No: Ecz 9299

7. Set üzerinde, kontrolsüz akışı (serbest akış) engelleyen klemp olmalı ve set cihazdan çıkarılır çıkarılmaz ,klemp otomatik olarak kapanmalıdır.
8. Kapaklı, bakteri girişini önleyen hava girişi olmalıdır.
9. Kullanıcı yaralanmalarını engellemek için işlem bitiminde setin sivri uç kısmının gireceği bölme olan makara klemp olmalıdır.
10. Setler, aşağıda özellikleri belirtilen infüzyon pompalarına uygun olmalıdır. Setin aynı özellikte ve aynı markalı ışığa duyarlı ve kan gönderimine uygun 200µm filtreli setleri de olmalıdır.
11. Set en az 230 cm uzunluğunda olmalı ve en az bir y enjeksiyon portu olmalıdır.
12. Kullanım klavuzu veya ambalaj üzerinde bilgiler Türkçe veya İngilizce dillerinden en az biri yazılı olmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
14. Firma set karşılığı 50 adet infüzyon pompa cihazı verecektir.

INFÜZYON POMPA CİHAZI ŞARTNAMESİ

1. Cihaz intra-venöz, intra-arteriyel veya enteral ilaç uygulamaları ve kan infüzyonuna uygun olmalıdır.
2. Cihazın ağırlığı hafif en fazla 1,4 kg olmalıdır.
3. Cihazın dili Türkçe ,kullanımı pratik ve kolay olmalıdır.
4. Cihazın taşınmasını sağlayacak bir taşıma kulpu olmalıdır.
5. Cihazın, yatay ve dikey infüzyon standlarına sabitlenmesini sağlayacak bir klemp olmalıdır.
6. Cihaz, özel kabin sistemi ile 2,4,6 adet cihaz üst üste monte edilerek taşınabilmeli ve az yer kaplamalıdır.
7. Cihaz 100...240 V AC 50/60 Hz akımla çalışabilmelidir.
8. Cihazda, kablo karışıklığının azaltılması için 2,4 ve 6 cihazın ortak kullanılabileceği standart elektrik kablo sistemi olmalıdır.
9. Cihaz akü (NIMH ,tekrar şarj edilebilen) ile 25 ml/saat hızla yaklaşık 8 saat çalışabilmelidir. Yaklaşık 6 saatte %100 ü tekrar şarj edilebilmelidir. Kullanım tüm cihaz ve aparatlara uygun akülü olmalıdır.
10. Cihazda, elektrik kesildiğinde batarya otomatik olarak devreye girmeli ve cihazın batarya kullanımında olduğu ön alarm sistemi ile belirtilmelidir.
11. Cihaz, 0,1-1200 ml/saat hızına kadar infüzyon yapabilmelidir.
- 0,1-99,99 ml/saat arasında 0,1ml/saat artışlarla,
- 100,0-999,9 ml/saat arasında 0,1 ml/saat artışlarla ayarlanabilmelidir.
12. Cihaz 0,1-9999 ml arası volüm ayarlanabilmelidir.
- 0,1-99,9 ml arasında 0,1 ml artışlarla
13. Cihazda 1 dakika ile 99 saat 59 dakika arası zaman ayarlanabilmelidir.
14. Hız, giden volüm veya zaman değerlerinden herhangi ikisi cihaza girildiğinde, üçüncü değer cihaz tarafından otomatik olarak hesaplanmalıdır.
15. Cihaz çalışma ekranında hız, giden volüm, kalan süre, kalan volüm, yapılan bolus, set basıncı sürekli takip edilebilmelidir.
16. Cihaz çeşitli seçeneklerde, 200-250 cm uzunluğunda, enjeksiyon portlu, ışığa hassas ilaçlar için opak , kan transfüzyonu için 200 µm'luk filtreli, enteral beslenme için torbalı ve torbasız setler ile kullanılabiliyor olmalıdır.
17. Cihazda standart olarak TPN modu ve Sıralı infüzyon

Hıdı Sayman

Zehra CİHAZ

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Küba BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Küba BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>modu olmalı ve tek bir pompa ile 3 farklı hızda infüzyon arasında otomatik geçiş sağlanabilmelidir.</p> <p>18.Cihazda, bolus hızı 1-1200 ml/saat arasında 1ml/h artışlarla ayarlanabilmeli, istenilen miktar otomatik veya manuel olarak tek tuş ile verilebilmelidir.</p> <p>19.Cihaz arızalandığında firmanın teknik servis bölümünce en fazla 3 gün içinde onarılmalı, onarılmayacak durumda olan pompalar 5 gün içerisinde yenisiyle değiştirilmelidir. Cihazların ayda bir kez periyodik bakımlarını Hastanemizde yapılmalıdır. Cihazlara kalibrasyon istendiğinde, hastane yada teknik servis merkezinde 5 gün içinde yapılmalıdır.</p>
29	İNSÜLİN KALEM UCU İĞNESİ	4000	ADET	<p>1.İğneler paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalı Tekli paketler halinde steril edilmiş olmalı iğne boyutu 31 G / 6MM-8 MM olmalı</p> <p>2.Ambalajın üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalı ve raf ömrü depo teslim tarihi itibarıyla en az 2 yıl olmalı</p> <p>3.İğnelerin koruyucu etiketi steril tekniğe uygun olarak kolayca açılabilir olmalı</p> <p>4.100' lük paketler halinde olmalı</p> <p>5.İç ve dış kapak sert plastikten yapılmış olmalı</p> <p>6. Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalı ve ürünün UBB kod numarası olmalıdır.UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.</p> <p>7. Ürünlerin yarısı 6 mm yarısı 8 mm olmalıdır</p>
30	KAN VERME SETİ	2000	ADET	<p>1. Set yerçekimi etkisiyle kan torbalarından hastaya kan transferinde kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>2. Set'te ISO standartlarına uygun hava girişsiz delme ucu olmalıdır.</p> <p>3. Set'te 200 mikron filtre olmalıdır.</p> <p>4. Set'te 20 damla 1 milimetreye eşit olmalıdır.</p> <p>5. Set hızlı ve kolay sıvı doldurmak için yumuşak damla haznesine sahip olmalıdır.</p> <p>6. Sette tubing üzerinde roller damla ayarlayıcı olmalıdır.</p> <p>7. Set'in hastaya ulaşan kısmında latex enjeksiyon portu olmalıdır.</p> <p>8. Set'in hastaya uzanan kısmın ucunda isteğe bağlı konnektör olmalıdır.</p> <p>9. Set Tubing Medikal PVC olmalıdır, tubing iç çapı 2,4 mm dış çapı 6,02 mm olmalıdır. Ayrıca diğer setle çalışabilir boyutlarda olmalıdır.</p> <p>10. Set'te 1 adet lipotermik iğne olmalıdır.</p> <p>11. Tekli steril paketlerde olmalıdır.</p> <p>12. Paketler üzerinde lot numarası, üretim ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.</p> <p>13. Paket üzerinde kullanım talimatı olmalıdır.</p> <p>14. Her bir set'in ambalajı üzerinde veya koli ambalajı içinde setlerin etkin bir şekilde steril edildiğini gösteren indikatör bulunmalıdır</p>
31	KOTER KALEMİ (DISP)	1000	ADET	<p>1. Koter ucu, standart üç girişli koter kalemine uyumlu olmalıdır.</p> <p>2. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmı hariç diğer kısımları yalıtılmış olmalıdır.</p> <p>3. Koter ucu, paslanmaz çelikten olmalı ve kolay bükülmemelidir.</p> <p>4. Malzeme steril tekli pakette ve paket üzerinde sterilizasyonla ilgili bilgiler bulunmalıdır.</p> <p>5. Kablosu en az 2 metre olmalıdır.</p>

Habib Sener

Zehra Cınas

SÖKE FEHİME PAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

DEVLET HASTANESİ
FEHİME PAİK KOCAGÖZ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

32	KOTER PLAĞI (YETİŞKİN)	1000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Çift kutuplu remli olmalı. 2. Plak hasta üzerine tam olarak yapışmalı. 3. Plagın iletkenliği maksimum seviyede olmalı. 4. Plaklar steril tek ambalajlarda olmalıdır. 5. Hastanedeki cihazlara uyumlu olmalıdır.
33	KATI PARAFİN	10	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Fizik tedavi uygulamalarında kullanıma uygun olmalıdır. 2. Katı formda olmalıdır. 3. Erime sıcaklığı 52-55 derece olmalıdır. 4. Beyaz renk olmalıdır. 5. Ambalajlar 5 kg lık olmalıdır.
34	MEZOTERAPİ İĞNESİ 30G 13 MM	1000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Mezoterapi iğnesi bir kutu içerisinde olmalıdır. 2. İğne formu 30Gx13 mm 1/2 şeklinde olmalıdır. 3. Mezoterapi iğnesi Non-PS'yojenic ve Non-Toxic olmalıdır. 4. Mezoterapi iğnesi dispable olmalıdır. 5. Steril paket içerisinde olmalıdır. 6. İntradermal uygulamalarda kullanma özelliğine sahip olmalıdır. 7. CE sertifikasına sahip olmalıdır. 8. Kutu üzerinde imalat ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir. 9. Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
35	NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ	2000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Kanül hortumu nontoksik tıbbi PVC'den yapılmış olmalı, yumuşak olmalı, fakat burulmamalı, kıvrılmamalı ve king yapmamalıdır. 2. Burun girişleri yumuşak, ergonomik ve takıldığı pozisyonu uzun süre koruyacak yapıda olmalıdır. 3. Mukoza tahrişini engelleyici nitelikte olmalı. 4. Bağlantı konektörü oksijen kaynağı ile uyumlu olmalı. 5. Bağlantı konektörü oksijen kaynağına rahatça ulaşılacak uzunlukta olmalı (205 cm den uzun) . 6. Hastanın başına göre ayarlanabilmeli, kendiliğinden açılmamalı, gevşememeli ve çıkmamalıdır. 7. Tekli temiz paket içinde olmalı. 8. Kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve UBB'na kayıtlı olmalıdır.
36	OKSİJEN MASKESİ REZERVUARLI YETİŞKİN	1000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Hastanın %100 Oksijen soluyabilmesi için rezervuar bulunmalı. 2. Standart bağlantı konektörü bulunmalı. 3. Maske non-toksik tıbbi PVC'den üretilmiş olmalı. 4. Kokusuz olmalı. 5. Nazal bölgede uygun şekilde yerleştirmeyi sağlamak için klipsi bulunmalı . 6. Yıldız boşluklu tüp hortum sayesinde hortumun kaza ile kırılmasında bile oksijeni iletebilmeli. Tüp hortumunun uzunluğu 2 m.den kısa olmamalı. Teklif verecek firmalar numune getirmeli ve uygunluk almalıdır. 7. Ürünler en az 3-4 yıl miadlı olmalıdır. 8. Ürünlerin UBB kaydı olmalıdır ve ÜTS sisteminde kayıtlı olmalıdır.
37	OKSİJEN MASKESİ YETİŞKİN	1000	ADET	<ol style="list-style-type: none"> 1. Saydam, yumuşak, kokusuz ve vinilden olmalıdır. 2. Kenarları ve oksijen girişi yüz tahrişini en aza indirmek için pürüzsüz olmalıdır. 3. Burun üzerine tam oturabilmesi için metal kışkaç olmalıdır.

1 tane Sayın

Şahin ÇAKIR

SÖKE FEHİME FAİK KOCA GÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kubra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCA GÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kubra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>4. Maske dirençsiz solunum vermeye ve oksijenle çevre havasını aynı zamanda solunum alınmasına izin vermeyi sağlayacak delikleri ihtiva etmelidir.</p> <p>5. Maske burun ve yüz yapısına uyumlu tarzda uzun ve çıkıntılı olmalıdır.</p> <p>6. Maskenin her iki yanında fazla havanın çıkacağı delikler olmalıdır.</p> <p>7. Maskenin hortum kısmı ambuya takılabilir nitelikte olmalıdır.</p> <p>8. Yüksek konsantrasyonla maskeler bir oksijen rezervuar bağlanabilmelidir.</p> <p>9. Başın arka kısmından geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastik bulunmalıdır.</p> <p>10. Hortum uzunluğu en az 210 cm olmalıdır.</p> <p>11. Malzemelerden 3'er adet numune verilecektir.</p>
38	OKSİJENLİ SU 1 LT	150	ADET	<p>1.İçeriği %3'lük Hidrojen Peroksit olmalıdır.</p> <p>2.Sağlık Bakanlığı ruhsatlı olmalıdır.</p> <p>3.1000 ml'lik plastik şişelerde olmalıdır.Ambalajı sağlam sızdırma yapmayan özellikte olmalıdır.</p> <p>4.Bombe yapmış, şekli bozulmuş şişeler kabul edilmeyecektir.</p> <p>5.Ürün adeti kadar damlatma ağızlığı verilmelidir.</p>
39	BASINCA DAYANIKLI UZATMA HATTI 120CM M/F 800 PSI	3000	ADET	<p>1. Hortum sert Polivinilklorür (PVC)'den imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>2. Pressure line'lar 800 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.</p> <p>3. Pressure line'nın iç çapı en az 1.5 +/- 0.1 mm, dış çapı en az 3.0 +/- 0.1 mm olmalıdır.</p> <p>4. Pressure line'lar tek kullanımlık steril, tekli paketlerde olmalıdır.</p> <p>5. Pressure line'lar nontoksik ve ajirojen yapıda olmalıdır.</p> <p>6. Pressure line'lar 120 cm uzunluğunda ve bir ucu male (M) diğer ucu female (F) luerlock konnektörlere sahip olmalıdır.</p> <p>7. Basıncı değiştirmeden iletecek sertlikte olmalıdır.</p> <p>8. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır</p> <p>9.Teklif veren firmalar en az 2(iki) adet numune verecektir</p>
40	PERKÜTAN TRAKEOSTOMİ SETİ NO:7,5	10	ADET	<p>1.Set trakeostomi komplikasyonlarını en aza indirilmek için perkütan trakeostomiye özel bir forseps aracılığıyla yapılabilecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>2.Forsepsin ayakları içinden kılavuz bir tel geçmesine izin verecek şekilde olmalıdır.</p> <p>3.Aynı forseps ile farklı boylardaki (7.0, 8.0, 8.5) trakeostomi kanülü kullanılabilir.</p> <p>4.Forsepsli ve forsepsiz set seçenekleri mevcut olmalıdır.</p> <p>5.Set içinde bisturi, enjektör, 14 G intravenöz kanül, klavuz tel, tek mavi dilatör, trakeostomi kanülü ile bağı ve 1 dilatör daha bulunmalıdır. 6.Set içindeki özel klavuz tel teflon kaplı olmalıdır.</p> <p>7.Mavi dilatörün ucu forsepsin ucuyla aynı kalınlıkta olmalıdır.</p> <p>8.Setin içinde, özel olarak bu set için tasarlanmış obturatorun delik olan Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya daha az zarar veren saten (softseal) yapıda ve en az şekilde temas edecek özel profil kesimli, düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip kaplı trakeostomi kanülü bulunmalıdır.</p> <p>9.Forsepsli ve forsepsiz setler için 7.0, 8.0, 8.5 boyuna</p>
41	PERKÜTAN TRAKEOSTOMİ SETİ NO:8	10	ADET	

İtiler Sgma

Zahide CHIRAP

BÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜltür BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

BÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜltür BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>trakeostomi kanülü seçenек olmalıdır.</p> <p>10. Tüm set steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır. Kutu üzerinde son kullanma tarihleri yazılı olmalıdır.</p> <p>11. Ürünleri talep eden her hastaneye 1'er adet forceps verilecektir.</p>
42	SIVI (LİKİT) VAZELİN 1 LT	50	ADET	<p>1. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı'nca yayınlanıp yürürlükte bulunan Tıbbi Cihaz Yönetmeliği hükümlerine uygun olmalıdır ve teklif edilen malzemenin UBB sistemine kayıtlı olması halinde ilgili kayıt belgeleri sunulmalıdır. Kayıt dışı olan malzemeler için "CE" belgesi ve işareti olmalıdır.</p> <p>2. Vazelin şişesi etiketli olmalı ve etikette yağın içeriği tam olarak yazılmalıdır.</p> <p>3. Renkli şişelerde, kokusuz, renksiz, saydam ve nötr pH'da olmalıdır.</p> <p>4. Kayganlaştırıcılık özelliği iyi kalitede olmalıdır ve hiçbir katkı maddesi içermemelidir.</p> <p>5. Cilt ve dokuya toksik ve alerjik olmamalı, kanserojenik özellik taşımamalıdır.</p> <p>6. Sıvı vazelin kırılmayan, dökülmeyen, 1000 ml'lik şişelerde kapaklı ambalajlı olarak teslim edilmelidir.</p> <p>7. Yüklenici firma yukarıda belirtilen tüm özellikleri belgelemelidir.</p> <p>8. İmal ve son kullanma tarihi ambalaj üzerinde yazılı olmalı ve raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.</p> <p>9. Uygunluk verilmeden önce istekte bulunan birime numune teslim edilmelidir. Ürün kullanıldıktan sonra uygunluk belgesi verilecektir.</p>
43	SPANÇ 7,5(±2) CM X 7,5(±2) CM NON STERİL	200000	ADET	<p>1. Hidrofil gaz bezinin veya medikal amaçlı spunles kumaşın dikdörtgen ve kare şeklinde, kenarlarından serbest lifler vermeyecek şekilde kullanıcı tercihine göre istenilen katlarda arası dikişsiz olarak katlanarak imal edilmiş olmalı ve emiciliği yüksek tıbbi amaçlı bezlerden dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>2. Ürünlerin gaz hidrofilden imal edilmiş ya da yüksek emiş kapasitesi bulunan dokumasız, viskon içerikli spunles kumaştan imal edilmiş çeşitleri olmalı ve çeşitlerin radyopaklı ve radyopacksız tipleri sunulmalıdır.</p> <p>3. Kullanıcı tercihine göre 7.5x7.5 cm arasında ebat seçenekleri sunulmalıdır.</p> <p>4. Ürünün kullanıcının tercihine göre her tipinin 8 kattan oluşan çeşitleri olmalıdır.</p> <p>5. Ürün steril ambalajda ve non steril ambalajda sunulan seçenekleri olmalıdır.</p> <p>6. Ürünün gaz hidrofilden yapılmış olan radyopaklı tipinde kenarları tamamen içe kıvrılmış cerrahi katlama olmalı ve Radyopak şerit gazlı bez boyunca dikilmiş olmalı, bu şerit kopmamalı ve tiftiklenmelidir.</p> <p>7. Spunles kumaş tipli radyopaklı spançlarda ise Radyopak şerit bez boyunca dikilmiş ya da çıkmayacak şekilde ısı ile yapıştırılmış olmalı, bu şerit kopmamalı ve tiftiklenmelidir.</p> <p>8. İmal edildiği Gaz Hidrofil tek kat üzerinden sayıldığında 1 cm'2 de toplam net 20 tel (±1cm) olup, %100 pamuk ipliğinden dokunmuş olacaktır.</p> <p>9. Spunles kumaştan olan tipler ise 35gr/m2 olmalıdır.</p> <p>10. Ürünlerin ipliği ince olmayıp, beyaz, temiz, kokusuz ve tam hidrofil olacaktır.</p> <p>11. Yırtık ve kaçık olmayacak, kenarlarından hiçbir şekilde iplik sarkmayacaktır.</p> <p>12. Sterilizasyon sonrası sertleşmemelidir.</p>
44	RADYOPAKLI SPANÇ 7,5(±2) CM X 7,5(±2) CM NON STERİL	50000	ADET	

1-Hel Sney

Zahide Onur

SÖKE FENİME FAİK KOCAOĞUZ
DEĞİŞTİRİLMİŞ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
EGZAGI

SÖKE FENİME FAİK KOCAOĞUZ
DEĞİŞTİRİLMİŞ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299
EGZAGI

				<p>özellikliğini kaybetmemelidir.</p> <p>13. Üreticinin Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (MSDS) olmalıdır.</p> <p>14. Ürünlerin üretimi Tıbbi Cihaz direktifine uygun class 100.000 temiz oda koşullarında olmalı ve bu koşulları sağlayan belgeler ibraz edilmelidir.</p> <p>15. Ürüne ait biyo uyumluluk testleri mevcut olmalıdır. (Hemolitik etki, sensitizasyon, cilt iritasyon ve sitotoksikite testleri)</p> <p>16. Malzemenin üreticisinin ISO 13485 kalite yönetim sertifikası ve CE belgesi olmalıdır.</p> <p>17. Dış ambalajlarda üzerinde Gaz Kompres tipi, miktarı, üretici firma ismi açık olarak belirtilmelidir.</p> <p>18. İmalatında kullanılan Gaz Hidrofilin Sağlık Bakanlığı Ruhsat Belgesi ibraz edilecektir.</p> <p>19. Ürün üts sistemine kayıtlı olmalıdır.</p>
45	ALKOL BAZLI CİLT ANTİSEPTİĞİ EN AZ %0.5 KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN	100	ADET	<p>1. Ürünün içeriğinde en az % 0,5 chlorhexidine digluconatla birlikte en az % 70 alkol bulunmalıdır. Cilt tahrişlerini önlemesi için cilt koruyucu ve nemlendirici ajanlar içermelidir.</p> <p>2. Ürün Bakterisid, Fungusid, Virusid, özelliklere sahip olmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair EN ISO 17025:2005 akreditasyonuna sahip ulusal veya uluslar arası akredite laboratuvarlardan yapılmış mikrobiyolojik çalışma raporlarının orijinalleri ve ilgili laboratuvarın akreditasyon belgesi olmalı, İdarece istendiği zaman bu belgeleri sunmalıdır.</p> <p>4. Ürün seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, cilt tarafından absorbe edilmemelidir, organik material varlığında etkisini kaybetmemelidir. Ellerde alerji risklerini azaltmak için renklendirici, parfüm, aldehit, kuarterner amonyum bileşikler, fenol triklosan, klor ve türevleri içermemelidir. Ellerde alerjik reaksiyona neden olmamalı, dermatolojik test raporları istenildiğinde İdareye sunulmalıdır.</p> <p>5. Ürün Sağlık Bakanlığı'ndan izinli ve biyosidal ruhsatlı olup biyosidal ürünler listesinde bulunmalıdır.</p> <p>6. Cerrahi cilt dezenfeksiyonunu maksimum 3 dakika, hijyenik cilt dezenfeksiyonunu maksimum 30 sn da yapmalıdır.</p> <p>7. Ürün 1lt'lik orijinal ambalajında bulunmalıdır.</p> <p>8. Ürünün ambalajı üzerinde mutlaka Türkçe etiket ve kullanma talimatı bulunmalıdır.</p> <p>9. Teslim Tarihinden Sonra 2 Yıl Miadlı Olmalıdır. Firma Tüketilmemiş Ürünü Son Kullanma Sürelerinin Dolmasına 3 Ay Kala Yüklenici Firmaya Bildirmek Kaydı İle Bu Solüsyonun Şartnameye Uygun Yeni Miadlıları İle En Geç 15 Gün İçinde Değiştirmelidir.</p> <p>10. Ürün kullanıma başlandıktan sonra havadan kaynaklı kontaminasyona karşı en az 180 gün dirençli olmalı ve firma ilgili bilimsel çalışmaları istendiğinde İdareye sunmalıdır.</p>
46	TRAKEOSTOMİ BAKTERİ FİLTRESİ	200	ADET	<p>1. Filtre ölü boşluğu 15 ml den fazla olmamalıdır.</p> <p>2. Filtre küçük olmalı ağırlığı 8,5 gr ın altında olmalıdır.</p> <p>3. Nemlendirme kapasitesi 27 mgh2o/et den az olmamalı.</p> <p>4. Higroskopik ve microwell kağıt yapıda olmalı</p> <p>5. 15 F O2 portu olmalı</p> <p>6. 5,5 mm aspirasyon portu olmalı</p>
47	TRANSPORT VENTİLATÖR DEVRESİ YETİŞKİN (50	ADET	<p>Transport Ventilator Yetişkin Solunum Devresi Teknik Şartnamesi</p> <p>1. Solunum devresi, yetişkin hasta kullanımına uygun</p>

1 tikel Sema
Zinde GURAS
Zinde

SÖKE FEMME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜTÜP HASTANESİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEMME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜTÜP HASTANESİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

	NEWPORT UYUMLU)			<p>olmalı, cihazın açılış devre kontrolü testinden sorunsuz geçebilmelidir.</p> <p>2. Solunum Devresi, Newport marka HT70+ Transport Ventilatörü ile kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>3. Solunum devresi hastadan dönen akışı ölçmek için Newport HT70+ marka ventilatör cihazında kullanılan proksimal akış sensörü ile tam uyumlu olmalıdır.</p> <p>4. Tek Hasta kullanımlık olmalıdır.</p> <p>5. Solunum devresi tek hatlı ve çift line'lı "L" veya "J" devre şeklinde olmalıdır.</p> <p>6. Ekspirasyon hattı üzerinde ekspirasyon valfi bulunmalıdır.</p> <p>7. Ekspirasyon valfinde hastadan dönen basıncı ölçmek için basınç hattı bulunmalıdır.</p> <p>8. Teklif veren firmalar numune getirmek zorundadır. Klinikte denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların ürünleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.</p>
48	VERES İĞNESİ 120MM	100	ADET	<p>1. Disposable olmalıdır.</p> <p>2. İğne laparoskopik prosedürlerde pneumoperitoneum oluşturmak amacıyla kullanılmalıdır.</p> <p>3. İğnenin uzunluğu 120±2mm olmalıdır.</p> <p>4. İğnenin çapı 14± 2 gauge olmalıdır.</p> <p>5. İğnenin uç kısmı keskin olmalıdır.</p> <p>6. İğnede bulunan kırmızı indikatör, iğnenin fasyayı geçişi anında sesli ve görsel ikaz etme özelliğine sahip olmalıdır.</p> <p>7. İğne şeffaf vana ve tutaç kısmına sahip olmalıdır.</p> <p>8. İğnenin ucunda koruyucu kılıf mekanizması olmalıdır.</p> <p>9. İğnenin ucu dokulara zarar vermemek için silikon kaplı olmalıdır.</p>
49	VÜCUT BAKIM SETİ(MENDİL-BONE-KESE)	750	ADET	<p>1. Poşet kontaminasyon önleyici antibakterial vücut yıkama pedi, 10 veya 12 adet bir paket içinde olmalıdır.</p> <p>2. 1 poşet perine bölgesi kontaminasyon önleyici temizleme pedi 50 adet olmalı, 50'lik pakette 1 paket olarak veya 25'li pakette 2 paket olarak verilebilir.</p> <p>3. 1 poşet hasta başı ve saç temizleme bonesi, 1 adet 1 paket içinde olmalıdır.</p> <p>Bu ürünlerin teknik özellikleri:</p> <p>a. Kontaminasyon önleyici antibakterial vücut yıkama pedi olmalıdır.</p> <p>b. Bezler dokuma olmayan malzemeden yapılmış ve antibakteriyel olmalıdır.</p> <p>c. Oda sıcaklığında, soğutarak ve mikrodalga fırında ısıtılarak hasta temizliğinde kullanılabilir.</p> <p>d. Durulama gerektirmez özellikte olmalı ve ciltte alerji yapmamalıdır.</p> <p>e. Nemlendirici ve yumuşatıcı özelliğinde ve tahriş etmemesi için sık kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>f. Latex, alkol ve lanolin içermemeli ayrıca her cildin asiditesine göre 5.5 ph ayarlanmış olmalı ayrıca haricen herhangi bir sıvı emdirme ihtiyacı duyulmamalıdır.</p> <p>g. Bezler 650 veya 750watt mikrodalga fırında ısıtılması için ısıya dayanıklı paket içinde olmalıdır.</p>
50	Y TUR SETİ PUARLI	100	ADET	<p>1. TUR seti üzerinde 2 adet hava girişsiz delme ucu bulunmalıdır.</p> <p>2. TUR seti üzerinde açma/kapama klipsleri ve Y-konnektör bulunmalıdır.</p> <p>3. TUR seti üzerinde hava boşaltma kapağına sahip bir konnektör bulunmalıdır.</p> <p>4. TUR ve URS cihazına uygun olmalıdır.</p>

1-16/1/2020

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra REDECI
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra REDECI
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>5. Endoskop bağlantı ucu hareketli luer-lock' lu sızdırmaz, hava kaçırmaz özellikte</p> <p>6. En az 20 cm'lik silikon tüp şeklinde kolay hareket edebilecek rezektoskop Hareket kabiliyetini artıracak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>7. Steril paketlerde son kullanım ve üretim tarihi belli uluslararası standartlara uygun olmalıdır.</p> <p>8. Teklif veren firmalar yeteri kadar numune vermelidir.</p> <p>9. Setin distal kısmında manuel kullanıma uygun pompası (puarlı) olmalıdır.</p> <p>10. Toplam uzunluğu 200 cm(+/- 20 cm) uzunlukta olmalıdır.</p>
	BARİYER YARA KREMI 100 GR	100		<p>1. Ürün ihtiyaç duyan hastalarda uygulama sonrası kalıcı bir bariyer oluşturabilecek yapıda imal edilmiş olmalı, Kuru ciltlerde, ürün inkotinans riski olan bölgelerde ve perinal bölgede iritasyona karşı kullanıma uygun olmalıdır.</p> <p>2. Ürünün Yoğun krem yapısında olmalı, krem formunda olan ürünlerin kullanıcı tercihine göre 90gr./ml (± 10), şekilde ambalaj çeşitleri olmalıdır.</p> <p>3. Ürün tekli ambalajda ambalaj üzerinde ise son kullanım tarihi yazılı şekilde olmalıdır.</p> <p>Bariyer krem:</p> <p>1. Dimethicone Water Dicapryladipate, Coconut Oil, PPG (15) Staryl Ether, Dipropylene Glycol, Isopropyl Palmitate Mineral Oil Ethylene/Acrylic Acid Copolymer, Diazolidinyl Urea, içermeli veya Dimethicone Water Dicapryladipate, Coconut Oil, PPG ,Staryl Ether, Dipropylene Glycol, Isopropyl Palmitate Mineral Oil Ethylene/Acrylic Acid Copolymer, Acrylate Terpolymer, Parafin, Diazolidinyl Urea, veya isopropil palmitate, coconut butter , glycerin, sweet almond oil , beeswax, dimethicone, alanin, serine, valine, histidine, isoleucine, creatin, tocopheryl acetate , olive oil extract, d panthanol, glycerl laurate, decyl oleate, cyclopentasiloxane içermelidir.</p> <p>(Ya da istenilen etkiyi yapabilecek farklı bir formüle sahip olmalıdır)</p> <p>2. Vücut sıvılarına karşı kalıcı olmalı ve etkinliği en az 24 saat sürmesi için akrilate terpolymer içermeli ya da kalıcılığı klinik çalışmalar ile kanıtlanmış başka bir etken madde içermelidir.</p> <p>3. Hipoalerjenik olmalıdır, paraben, parfüm içermemelidir ve petrol bazlı olmamalı, cildi tahriş etmemelidir ve sitotoksik olmamalıdır.</p> <p>4. Cildi nemlendirmeli; sıvıya maruz kalındığında etkisini yitirmemelidir.</p> <p>5. Flaster veya yara örtüsünün yapışmasını engellememeli, yapışma gücünü azaltmamalı, gerektiği hallerde üzerine flaster yapışabilmelidir.</p> <p>6. Hasta altı bezleriyle kullanıldığında hasta altı bezinin emiciliğini azaltmamalıdır.</p> <p>7. Yetişkin hastalarda, çocuklar ve miadında doğan bebeklerde kullanılabilir. (Güvenli kullanım için bu özellik belgelendirilmelidir.)</p> <p>8. Cildin nefes almasına izin vermeli, cilt kıvrımları arasında kalıntı bırakmamalı ve ürünü ciltten uzaklaştırmak gerekmemelidir.</p>
51	YARA VE MUKOZA ANTİSEPTİĞİ	150	ADET	<p>1. Ürün içeriğinde benzalkonyumklorid, oktenidindihidroklörür, klorheksidindiglukonat, fenol ve alkol türevi etken maddeler bulunmamalıdır ve ürün deniz suyu içermez.</p>

17.01.2023

Dr. Mehmet C. N. D. S.

SÖKE FENİME FAİK KOCAOĞUT
DEVLET HASTANESİ
KURUM BAŞHEKİMİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FENİME FAİK KOCAOĞUT
DEVLET HASTANESİ
KURUM BAŞHEKİMİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>olmalıdır.</p> <p>2. Ürün bakterisit- fungusit ve antiviral etkili olmalıdır. Etki süresi 12 saniyede başlamalıdır.</p> <p>3.Ürün biyofilmi ortadan kaldırıp, altındaki biyofilm üreten Candida albicans, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus gibi mikroorganizmalarına karşı da etkili olduğu literatürler ile kanıtlanmış olmalıdır. İlgili literatür talep edildiğinde teslim edilebilmelidir.</p> <p>4.Ürün keratinosit ve fibroblast hücrelere zarar vermemelidir.</p> <p>5. Ürün tekli kutu da olup, 400 ml'lik orijinal ambalajlarda sunulmalıdır. Her bir ürün için kullanım kolaylığını sağlamak amacıyla sprej başlık verilmeli, etiketi Türkçe olmalıdır. Kutu üzerinde lot no, üretim ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı, miadının dolmasına 1 Ay kalmış stoktaki ürünler yeni miatlı ürünler ile değiştirilebilmeli, ürün kapağı üzerinde daha önce açılmadığını gösteren koruma bandı olmalıdır.</p> <p>6. Ürün formülasyonun da hidrojen peroksit (0,00024 %) + sodyum hipoklorit (% 0,24) veya %0,020 aktif klor içermelidir. Ürünün PH 'ı $7 \pm 0,5$ olmalı, Ürünün ORP si $900 \text{ mV} \pm 50 \text{ mV}$ ve saf halinin mineralizasyonu $< 0,35 \text{ gr / lt}$ olmalıdır.</p> <p>7 . Dermatolojik olarak test edilmiş olmalı, irritasyon yapmamalı, hassas ciltlerde kullanıma uygun olmalı ürün uygulandığı yüzeyde artık bırakmamalıdır.</p> <p>8. Ürün geniş bir kullanım alanına sahip olup; Diyabetik Ayak Ülserlerinde, Yatak bağımlı hastaların basınç ülserlerinin tedavisinde, Yoğun bakım gerektiren hastaların (solunum makinasına bağlı olsalar dahi) burun ve ağız içi temizliği, gargarası ve dekontaminasyonunda, Yeni doğan bebeklerin göbek bakımında, yoğun bakım katater uygulamalarında ve bakımında, periton ve renal diyaliz uygulamalarında, kolostomi ve üretereskopi uygulamaları dahil tüm açık yaralarda, kronik yaralarda, 1. ve 2. derece yanıklarda, venöz ülserlerde, sinüs enfeksiyonlarında sinüs ve nazal irrigasyonda, ağız içi aft, ülser ve ağız cerrahisi sonrası oluşan yaralarda, göz kapağı temizliğinde (Blefarit), vajinal akıntılarda, ayrıca tüm cerrahi pansuman uygulamalarında kullanılabilir. Kullanım alanları ile ilgili yapılmış klinik çalışmaları ve literatürler olmalı, bu çalışmalar istendiğinde teklif ekinde komisyona sunulmalıdır.</p> <p>9.Ürün doğal içeriği ve formülasyonu sayesinde doku bütünlüğünün bozulduğu enfektif veya non enfektif tüm doku hasarlarında kullanılabilir.</p> <p>10.Ürünü teklif eden firma, ürünle ilgili teslimat aşamasından sonra eğitim çalışması vermeli ve belirli periyotlarda eğitim çalışmasını sürdürmeli, kullanım alanları ile ilgili tüm branşlara ve ilgili bölümlere eğitim ve teknik desteği sağlayacaktır.</p> <p>11 .T.C. Sağlık Bakanlığı Türkiye Halk Sağlığı Kurumu'nca verilmiş Biyosidal Ürün Ruhsatı'na sahip olmalıdır.</p> <p>12.Alım aşamasında klinik uygunluk için, talep edilmesi halinde yukarıda belirtilen tüm klinik çalışmalar, literatürler ile beraber daha önce 1 adet piyasaya arz edilmiş orijinal ürün numune olarak verilmelidir</p>
53	ANESTEZİ BALONU	100	ADET	<p>1. Antistatik non-latex imal edilmiş özellikte olmalıdır.</p> <p>2. Balon gri renkte ve tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>3. Balonun üzerinde markası ve balonun litresi belirtilmelidir.</p> <p>4. Balonun alt kısmında takma askısı olmalıdır.</p> <p>5. Anestezi balonu neoprene olmalıdır.</p> <p>6. Balonun bağlantı kısmı erişkin devreye uygun olmalıdır.</p>

Hand Soyman

Zahide Cinar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kültür BEDELÇİ
Sicil No: Ec2 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kültür BEDELÇİ
Sicil No: Ec2 9299
ECZACI

				<p>7. Balon tek ambalaj içerisinde olmalıdır.</p> <p>8. Anestezi balonunun 0,5-1-1,5-2,- 3 lt lik farklı boyları olmalıdır.</p> <p>9. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.</p>
54	STERİL GÖZ PEDI	1000	ADET	<p>1.İçi pamuk dış yüzeyleri gazlı bezden yapılmalı</p> <p>2.Birinci kalite pamuktan üretilmiş olmalı</p> <p>3.Tek kullanımlık olmalı</p> <p>4.Tek tek ambalajlanmış paketlerde steril olmalıdır.</p> <p>5.Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalı ve ürünün UBB kod numarası olmalıdır. UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.</p> <p>6.Ürünler hakkında nihai karar denendikten sonra verilecektir.</p> <p>7.Teklif veren firma şartnameye uygunluğunu belgelendirmek zorundadır.</p> <p>8.Teklif ile birlikte ürünün kullanıldığı en az üç yer referans olarak gösterilmelidir.</p> <p>9.Ürünün teknik şartnamesi ve özellikleri web sitesinden bulunabilmelidir.</p>
55	SERVİKAL OLGUNLAŞTIRICI BALON (SERVİKAL RIPENİNG BALON)	1	ADET	<p>CERVICAL RIPPING BALLOON TEKNİK ŞARTNAMESİ</p> <p>1- Serviksin indüksiyon için sakıncalı olduğu zamanlarda doğum sancısından önce servikal kanalın mekanik genişlemesinde kullanılmalıdır.</p> <p>2- Serviks indüksiyonlarında ve doğal ve aşamalı olarak genişlemesini kolaylaştırmak için tasarlanmıştır.</p> <p>3- 100% silikon dan imal edilmiş olup french size 18.0 , uzunluğu 40 cm ve çift 80 ml lik balondan oluşmalıdır.</p> <p>4- Balonun daha rahat yerleştirilebilmesi için içine stilet yerleştirilecek bir kanalı olmalıdır. ürün paketinin içerisinde ürün ile birlikte uzunluğu istenen şekilde ayarlanabilen bir stile de çıkmalıdır.</p> <p>5- İlk balon internal os' u geçtikten sonra stile çıkarılmalıdır.</p> <p>6- Uterin içinde kalacak balonu genişletmek için U harfli Check -Flonun kırmızı işaretli kısmından 20 ml'lik şırınga kullanarak normal salinin 40 ml si balon ile şişirilmelidir.</p> <p>7- Uterin içerisindeki balon şişirildikten sonra cihaz çekilerek balonun iç servikal duvara oturtulması sağlanmalıdır.</p> <p>8- Vajinal balon bu işlemten sonra dış servikal duvardan görülebilmelidir.</p> <p>9- Uterin dışında kalacak balonu genişletmek için V harfli Check Flonun yeşil işaretli kısmından 20 ml lik şırınga kullanarak normal salinin 20 ml si kullanılmalıdır.</p> <p>10- Her iki balon 80 ml lik maksimum sıvıya ulaşana kadar her seferinde bir balona 20 ml lik artırımlarla doldurulmalıdır.</p> <p>11- Kullanım süresi 12 saatten fazla olmamalıdır. İşlem için kolay yerleştirilebilir ve çıkarılabilir olmalıdır.</p> <p>12- Peel- open paketleme ile steril edilmiş olmalıdır.</p> <p>13- Tek kullanım için tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>14- Orijinal paketlerde üretici firma ismi ve sterilizasyon miadı yazılı olmalıdır.</p> <p>15- Ürün uluslar arası kabul görmüş standartlardan CE belgesine sahip olmalıdır.</p> <p>16- Teklif edilen ürün TITUBB kayıtlı olmalı ve TC Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.</p> <p>17- Ürüne ait marka adı barkod numarası, üretici firma</p>

İhtel Seymes

Şahide Çınar

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİ
Sicil No: Ecz 9289
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİ
Sicil No: Ecz 9289
ECZACI

				adı ve varsa model firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
				18- Ürüne yönelik uygunluk değerlendirmesi yapılacağından ürün numuneleri ihale saatinden önce teslim edilmelidir.
56	POST PARTUM KANAMA DURDURMA BALON KATETERİ (TEK BALONLU)	1	ADET	<p>1- Postpartum uterus kanamasının kontrolünü ve azaltılmasını sağlamak üzere tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>2- Uterus ve vajende aynı anda tamponad sağlamak üzere bir adet şişirebilir balonu olmalıdır.</p> <p>3- Latex içermemelidir.</p> <p>4- Şişirme normal serum fizyolojik veya ringer laktat gibi izotonik intravenöz sıvı ile direkt poşetinden şişirmeye uygun bağlantısı olmalıdır.</p> <p>5- Uterus irigasyonu için ve uterus drenajı için ayrı ayrı lümenleri olmalıdır.</p> <p>6- Uterus ve vajinal balonunun hacmini ayarlamak ve boşaltmak için ayrı ayrı musluğu olmalıdır.</p> <p>7- Uterus içindeki balon 750 ml ye kadar vajen içindeki balon ise 300 ml ye kadar şişirebilmelidir.</p> <p>8- 24 saat yerinde kalabilmelidir.</p> <p>9- Steril poşetlerde tek kullanımlık olarak sağlanmalıdır.</p> <p>10- Orijinal paketlerde üretici firma ismi ve sterilizasyon miadı yazılı olmalıdır.</p> <p>11- Raf ömrü en az 3 yıl olmalıdır.</p> <p>12- Teklif edilecek ürünün TITUBB kayıtlı olması şarttır.</p> <p>13- Ürün ambalajında son kullanma tarihi sterilizasyon şekli CE işareti ve lot numarası bulunmalıdır.</p>
57	POST PARTUM KANAMA DURDURMA BALON KATETERİ (ÇİFT BALONLU)	2	ADET	<p>1- Postpartum uterus kanamasının kontrolünü ve azaltılmasını sağlamak üzere tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>2- Uterus ve vajende aynı anda tamponad sağlamak üzere iki adet şişirebilir balonu olmalıdır.</p> <p>3- Latex içermemelidir.</p> <p>4- Şişirme normal serum fizyolojik veya ringer laktat gibi izotonik intravenöz sıvı ile direkt poşetinden şişirmeye uygun bağlantısı olmalıdır.</p> <p>5- Uterus irigasyonu için ve uterus drenajı için ayrı ayrı lümenleri olmalıdır.</p> <p>6- Uterus ve vajinal balonunun hacmini ayarlamak ve boşaltmak için ayrı ayrı musluğu olmalıdır.</p> <p>7- Uterus içindeki balon 750 ml ye kadar vajen içindeki balon ise 300 ml ye kadar şişirebilmelidir.</p> <p>8- 24 saat yerinde kalabilmelidir.</p> <p>9- Steril poşetlerde tek kullanımlık olarak sağlanmalıdır.</p> <p>10- Orijinal paketlerde üretici firma ismi ve sterilizasyon miadı yazılı olmalıdır.</p> <p>11- Raf ömrü en az 3 yıl olmalıdır.</p> <p>12- Teklif edilecek ürünün TITUBB kayıtlı olması şarttır.</p> <p>13- Ürün ambalajında son kullanma tarihi sterilizasyon şekli CE işareti ve lot numarası bulunmalıdır.</p>
58	ATR.VICRYL NO:8/0 Y.I ÇİFT İĞNELİ (GÖZ MALZEMESİ)	72	ADET	<p>1- Malzeme polyglactin 910 dan mamül olacaktır ve ayrıca kaplaması kendi etken maddesi olan polglactin 370 den mamül olacaktır.</p> <p>2- Malzeme multifilaman olacaktır.</p> <p>3- Erime süresi 60 günün üzerinde olmalıdır.</p> <p>4- Sütür şaşılık cerrahisine uygun olmalıdır.</p> <p>5- En az 45 cm uzunluğunda çift iğneli spatül uçlu ve iğne gövdesi ¼ eğimli olmalıdır.</p> <p>6- Malzeme beher alüminyum folyo içerisinde olacaktır.</p> <p>7- Son kullanma tarihleri kutu ve poşetleri üzerinde yazılı olmalıdır.</p>
59	ATR.VICRYL NO:6/0 8 MM 1/4 SPATÜL ÇİFT İĞNELİ (GÖZ MLZ.)	48	ADET	

SÖKE FENİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

12/01/2024
SÖKE FENİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

				<p>8- Beher alüminyum folyo üzerinde malzeme ile ilgili bilgilerin yanı sıra iğnenin profil resmi basılı olacaktır.</p> <p>9- Beher poşet üzerinde metrik sisteme göre ölçü ve usp karşılığı, katalog numarası olması gerekir.</p> <p>10- CE, TSE belgesi olmalıdır.</p> <p>11- Beher poşet içinde malzeme steril şekilde poşetli olacaktır.</p> <p>12- Sağlık bakanlığı tarafından verilen imalata yeterlilik belgesi olacaktır, belgeler noterden tasdikli olacaktır.</p> <p>13- Teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl kullanım süresi olmalıdır.</p> <p>14- Beher kutu üzerinde sağlık bakanlığının vermiş olduğu ruhsat tarihi, nosu, tse logo ve tse numarasının yer aldığı etiket olmalıdır.</p> <p>15- Ethilen oksit gazıyla steril edilmelidir</p> <p>16- Teklif sırasında ürünün numunesi bırakılmalıdır.</p> <p>17- Ürünün numunesi denendikten sonra klinik tarafından seçim yapılacaktır.</p>
60	BPAP MASKESİ SETİ (MASKE+ MASKE DEVRESİ+ KAFA BANDI) TAM YÜZ LARGE	10	ADET	<p>BPAP MASKESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ</p> <p>1- Maskeler, Yoğun Bakım ünitelerinde bulunan ventilatörler de (NIV Modeli), CPAP modunda (eksprium çıkış-inhalasyon valfi) ve noninvaziv, yoğun bakım ve servislere bulunan BİBAP/CPAP cihazlarında (ekshalasyon valfi) kullanılmak üzere 3 farklı tipte olmalıdır.</p> <p>2- Her 3 farklı tipte uygulanacak tedavi modlarında kullanılacak maskeler şeffaf, renksiz, maskenin içi görülebilir özellikte olmalı, maskenin devre bağlantı konnektörleri ise 3 ayrı renkle işaretlenmiş olmalıdır.</p> <p>3- Maske yüze takıldığında hava kaçığı yapmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Yüze temas eden kısmı V şeklinde, hem maskenin içine doğru, hem de maskenin dışına doğru çift katmanlı olmalı, böylece yüzü vakumlayarak hava kaçığının oluşmasını engellemelidir. Bu özelliği olmayan maskeler kabul edilmeyecektir.</p> <p>4- Maske üzerinde, kullanım kolaylığı açısından ve maskelerin daha uzun süreli kullanılmalarını sağlamak amacıyla silikon alın destekliği veya çenelik bulunmalı, bu parça sünger vb. materyal olmamalıdır. Bu sayede hasta yüzünde oluşabilecek yaralan engellemelidir.</p> <p>5- Maske, hastanın burnu üzerinde fazla baskı oluşturmaması, oluşabilecek burun nekrozlarının önlenmesi için, alın desteğinin ileri geri ve aşağı yukarı hareket ederek ayarlanabilir olması veya yeterli uzunlukta çenelik bulunmalı, bu sayede maskenin yüze tam oturması sağlanmalıdır.</p> <p>6- Maske, oksijen girişi ve basınç ölçümü gibi amaçlarla kullanılabilecek en az 1 giriş portuna sahip olmalıdır.</p> <p>7- Maske üzerinde metal aksam bulunmamalı, yüze temas eden kısmı maskeden ayrılmamalıdır. Maske şişme yastıklı olmalıdır.</p> <p>8- Maske üzerinde başlığın kolay takılıp çıkarılması için klipsleri olmalıdır. Başlık en az 4 farklı noktadan bağlantı ve en az 5 farklı noktadan yüze tam oturmasını sağlayacak şekilde ayarlanabilir olmalıdır.</p> <p>9- NIV model maskelerde ventilatörlerde uygulanan mod gereği maske üzerinde herhangi bir hava kaçığına sebebiyet verecek herhangi bir çıkış bulunmamalıdır.</p> <p>10- CPAP modunda kullanılacak maskelerde ekshalasyon valfinin üzerinde ikinci bir çıkış kanalı bulunmalıdır. Eksprium esnasında fazla hava bu kanaldan</p>
61	BPAP MASKESİ SETİ (MASKE+ MASKE DEVRESİ+ KAFA BANDI) TAM YÜZ MEDIUM	10	ADET	

Hilal Sgme

İhtisap

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Küba BEDELİ
Sicil No: Ec 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAĞÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYİTAROGU
Sicil No: EC29144
ECZACI

çıkabilmelidir.

11- BİBAP cihazlarında kullanılacak maske modellerinde ekshalasyon valfi olmalı, bu valf sayesinde hasta devresinde basınç olmadığı zaman, hasta oda havasından solunum yapabilmelidir.

12- Maskeye takılacak hortumun saat yönünde veya tersi yönde dönmesi sırasında maskeye kuvvet uygulanmaması için, her 3 modelde de maske üzerinde rotasyonu sağlayacak parçası olmalıdır.

13- Maske üzerinde hortumun takıldığı konnektör üzerinde tırnak bulunmalı, bu tırnaklar sayesinde hortum, maskeden rahat ayrılabilirdir.

14- Maskeler 4 farklı boyda (XL, L, M, S) olmalı, ihaleyi alan firma, hastanenin istediği sayıda boy ve modelde vereceğini yazılı olarak beyan etmelidir.

15- Maskelerle beraber toplam miktarın yarısı kadar yüz şekli uygun olmayan, maskesi takıldığında yüzüne tam oturmeyen hastalarda kullanılmak üzere üzerinde oksijen ve ngs tüpleri için kanalında bulunduğu silikon yastıktan da verebilmelidir.

16- Maske üzerinde marka, boy ve kalite işaretleri olmalıdır.

17- İhaleyi alan firma uygun yüz maskesinin ölçülmesi amacıyla her bir maske için, birebir yüz ölçüm cetvellerinden de vermelidir.

18- Maske orijinal kutu veya poşet içerisinde teslim edilmeli, böylece oluşabilecek ezilme ve kırılmalarda önlenebilmelidir. Her kutu veya poşetinde ürünün özelliklerini anlatan broşür bulunmalıdır.

19- İhaleyi alan firma en az 180 cm uzunluğunda C02 atılımı için ekshalasyon portlu veya 7respiratör ile uyumlu ventilatör devresini de verecektir.

20- BİBAP devresi ile BİBAP maskesi birlikte, paketlenmiş halde, tek kullanıma hazır olacak şekilde teslim etmelidir.

21- Teklif edilen tüm model ve boyalar için Sağlık Bakanlığından onaylı UBB Barkod numaraları olmalı ve bu liste ihale dosyasına konulmalıdır.

22- Maskeye takılacak hortumun saat yönünde veya tersi yönde dönmesi sırasında maskeye kuvvet uygulanmaması için, BİBAP ve CPAP modellerinde maske üzerinde rotasyonu sağlayacak parçası olmalıdır. Maske üzerinde hortumun takıldığı konnektör üzerinde tırnak bulunmalı, bu tırnaklar sayesinde hortum, maskeden rahat ayrılabilirdir.

23- İnhalasyon hava geçişi için 1 adet hava hortumu olmalı, hava hortumunda C02 atılımını sağlayacak özel ekshalasyon portu bulunmalıdır.

24- Hava hortumuna tutturulmuş basınç sensör hattı bulunmalıdır.

25- Hava hortumu ve ekshalasyon portunun girişleri standart olup, her türlü maske ve ventilatör cihazına uygun olmalıdır.

26- Hava hortumu dezenfektan solüsyonlar ile sterilize edilmelidir.

27- Hava hortumu bükülmelere karşı dayanıklı olmalıdır.

28- Hava hortumunda 02 girişi olmalıdır.

29- 2011/63 sayılı genelgeye uygun belgeleri olmalıdır.

30- Firma ürün miyadının son 3 ayında daha uzun miyadlı ile kullanılmamış ürünleri yenisi ile ücretsiz değiştireceğini yazılı olarak beyan etmelidir.

Hilel Semer
Zahide Çiğdem
reşit

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
KÜltür BEDELİCİ
Sicil No: Ecz 9209
ECZACI

FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYYAROĞLU
Sicil No: Ecz 8144
ECZACI

62	HEMODİYALİZ İÇİN ARTER FİSTÜL İĞNESİ 16G	2000	ADET	<p>1. Fistül iğnesi steril olmalı, sterilizasyon süresi teslim tarihinden itibaren en az iki (2) yıl olmalıdır.</p> <p>2. Fistül iğnesi 16 gauge 1,25 veya 1 inç olmalıdır. Fistül iğnelerinin % 10'u 17 veya 18 gauge olacaktır.(vücut kitlesi düşük ve yeni fistül açılmış hastalarda kullanmak üzere)</p> <p>3. Arter, ven iğne bitimi sabitleme ve pozisyon keleşbeği olmalıdır.</p> <p>4. Her iki sette tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır. İğneler döner başlıklı olmalıdır.</p> <p>5. İğne boyu 2-3 cm. toplam set boyu en az 15-30 cm olmalıdır.</p> <p>6. Tüp üzerinde mutlaka klemp olmalıdır.</p> <p>7. Arter için kullanılan iğne kenar delikli olmalıdır.</p> <p>8. Plastik tüpler uygun materyalden yapılmış ve yeteri kadar esnek olmalıdır.</p> <p>9. Fistül iğneleri arter kırmızı ve ven mavi olarak ayrı renkte ve ayrı ayrı paketlenmiş olmalıdır.</p> <p>10. Tüm üniversal arter ve ven setleri ile uyumlu olmalıdır.</p> <p>11. Üretim tarihi ve teknik özellikleri ambalaj üzerinde görülmelidir.</p> <p>12. Satıcı firma iğnelerin teknik özelliklerini gösteren broşürle birlikte denemek amacıyla en az beş (5) adet örnek getirmelidir</p>
63	HEMODİYALİZ İÇİN VEN FİSTÜL İĞNESİ 16G	2000	ADET	
64	EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI ENZİMATİK SIVI 5 LT	40	ADET	<p>EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI ENZİMATİK SIVI 5 LT</p> <p>1- Solusyon tıbbi laboratuvar alanında kullanılan tüm cerrahi aletlerin ve endoskopların ultrasonic yıkama cihazları ile temizliği için kullanıma uygun olmalıdır. manuel olarak da kullanılabilmelidir. Bu uygunluk belgelenmelidir.</p> <p>2- Solusyon kurumuş olan kanları ve vücut salgılarını çok hızlı bir şekilde çözmelidir.</p> <p>3- Isıya karşı hassasiyet gösteren alet ve ekipmanın da kimyasal temizliğinde kullanılabilmelidir.</p> <p>4- Ürün konsantre ve sıvı formda olmalıdır. ürünün etkinliği yeterli ölçüde olmalıdır. ürün köpürmesi yeterli olmalıdır.</p> <p>5- Konsantre çözeltinin ph değeri nötr olmalıdır.</p> <p>6- Ürün tüm cerrahi malzemeler ile çok iyi uyumluluk sağlamalı ve 35 60 derecede 5 15 dakika içinde etkili olmalıdır. %0,25-0,4 konsantrasyon aralığında olmalıdır.</p> <p>7- Ürün 5 ltlik plastik ambalajlarda ve ağız kilitli olmalıdır. her 4 plastik ambalaja 1 adet dozaj pompası verilmelidir.</p> <p>8- Ürün fosfat aldehit içermemelidir.</p> <p>9- Toksik olmamalı insan vücudunda irritasyona sebep olmamalı ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.</p> <p>10- Ürün orijinal ambalajında 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.</p> <p>11- Teklifi veren firma üretici veya ithalatçı firmadan alınmış yetki belgesi bulundurmalıdır.</p> <p>12- Ürüne ait veri güvenlik belgesi bulundurmalıdır.</p> <p>13- İhale aşamasında orijinal kutulu ambalajlı</p>

İhtisarı / Zihir Cihaz

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELİ
Sicil No: Ecz 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYYAOĞLU
Sicil No: Ecz 8144
ECZACI

				<p>plastik kutu içinde numune getirilecektir. İhaleyi kazanan firmanın hastaneye teslim edeceği ürün hem içerik hem de kutu olarak tıpatıp aynı olmalıdır.</p> <p>14- Satış üstlenen firma satış sonrası üründen kaynaklanan bir sorun halinde ürünü değiştireceğini taahhüt etmelidir.</p> <p>15- Teklifi veren firma etiketler kullanım kılavuzları ürün güvenlik bilgi formları Türkçe kullanım klavuzu ve kullanıcı eğitimi vermelidir.</p> <p>16- El cilt antiseptikleri yer yüzey dezenfektanı için biyodisal yönetmeliğe uygunluk alet dezenfektanı tıbbi cihaz ulusal bilgi bankasına kayıtlı olmalıdır.</p> <p>17- Üretici firma ve ithalatçı firma ISO9001 :2008 kalite yönetim sistem belgelerine sahip olmalıdır.</p> <p>18- Sabit ve flexible endoskoplar başta olmak üzere metal plastik seramik cam silikon lastik porselen gibi malzemelerden yapılmış her tipteki tıbbi aletin temizliğinde kullanılabilir olmalıdır.</p> <p>19- Korozyon önleyici özelliği olmalıdır.</p> <p>20- Ultrasonic banyolarda kullanılabilir olmalıdır.</p> <p>21- Şartnamede ürünlere istenilen veya gerekli olan rapor ve dökümanlar kutu içerisinde hangi numuneye ait olduğu belirtilerek konmalıdır.</p> <p>22- Numunenin üzerine firma adı ve teklif verilen kalem nosu yazılır</p> <p>23- Preparat proteaz amilaz ve lipaz enzimlerinin yanında noniyonik tensidler içermelidir.</p> <p>24- Yüklenici firma ürünün kullanımına bağlı olarak ortaya çıkacak zarardan makine endoskop cerrahi alet zararı firma sorumludur</p> <p>25- Minimum etkin konsantrasyon (MEK) ölçümü için gerekli kontrol sribi ve atık özelliği kazanmış olan ürünün bertarafı için gerekli olan nötralizan madde bedelsiz olarak teslim edilecektir.</p>
65	EKG KAĞIDI RULO 60 MM X 30 MT	120	ADET	<p>1. Mevcut ekg cihazına uygun olmalıdır.</p> <p>2. 60 MM *30 metre olmalıdır.</p> <p>3. Kırmızı kare şeritleri kağıdın üzerinde basılı olmalıdır.</p> <p>Isıya uygun hassas kırmızı renkli parlak rulo şeklinde olmalıdır.</p>
66	EKG KAĞIDI RULO 110 MM X 30 MT	50	ADET	<p>1. Mevcut ekg cihazına uygun olmalıdır.</p> <p>2. 110 MM* 30 metre olmalıdır.</p> <p>3. Kırmızı kare şeritleri kağıdın üzerinde basılı olmalıdır.</p> <p>Isıya uygun hassas kırmızı renkli parlak rulo şeklinde olmalıdır.</p>
67	EKG KAĞIDI Z KATLI 210 MM X 30 MM	40	ADET	<p>1. Mevcut ekg cihazına uygun olmalıdır.</p> <p>2. 210mm*30 metre olmalıdır.</p> <p>3. Kırmızı kare şeritleri kağıdın üzerinde basılı olmalıdır.</p> <p>Isıya uygun hassas kırmızı renkli parlak rulo şeklinde olmalıdır.</p>
68	OKSİJEN TERAPİ CİHAZI TEK FLOWMETRELİ TEK MANOMETRELİ (FLOWMETRE KAVANOZU)	10	ADET	<p>1-Cihaz hastanelerde, acil servislerde ve kliniklerde kullanılacak şekilde oksijen tüpüne bağlanacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.</p> <p>2-Cihaz oksijen tüpünden gelen basınçlı gazı regüle edip nemlendirerek hastaya verilmesini sağlamalıdır. Cihaz</p>

H.İlce, Sener

Zahide Kurnaz

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Kübra BEDELÇİ
Sicil No: Ecz 9299

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYİAROĞLU
Sicil No: Ecz 28144
ECZACI

üzerinde tüp basıncını gösteren bir manometre olmalıdır. Metal gövde üzerine M.K.Ü ibaresi lazer ile yazılmış olmalıdır. Cihaz, oksijen tüpündeki basıncı 200 kg/cm²' den 3,5-4 kg/ cm²' ye düşürerek, tüp basıncını regüle etmelidir. Cihazın regülatöründen 3,5-4 kg/cm² basınçla çıkan gazın debisi cihazın flowmetresinde 0-15 lt/dak arasında ayarlanabilmelidir.

3-Cihazın flowmetresi 150 ml'lik nemlendirme kabı ile birlikte verilmelidir. Cihazın nemlendirme kabı 121 derecede steril edilebilir olmalıdır. Flowmetrenin derecelendirilmiş debimetresi kırılmaya karşı mukavim polikarbon malzemeden imal edilmiş olmalıdır.

4-Cihaz ile birlikte 1 adet burun gözlüğü, 2 adet tüp bağlantı contası verilmelidir. Cihaz imalat ve montaj hatalarına karşı 2 yıl garantili olmalıdır. Garanti süresinin dolmasından sonraki 10 yıl boyunca ücret karşılığında yedek parça temin garantisi olmalıdır. Üretici ISO9001 kalite yönetim sistemi belgesine sahip olmalıdır. Üretici ISO 13485 kalite yönetim sistemi belgesine sahip olmalıdır. Üretici ISO 14001 kalite yönetim sistemi belgesine sahip olmalıdır.

H.İ.İ. Sıma

Zahide Erum
ftr

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan BEDELÇİ
Sicil No: ECZ 9299
ECZACI

SÖKE FEHİME FAİK KOCAGÖZ
DEVLET HASTANESİ
Neslihan SEYAROĞLU
Sicil No: ECZ 9144
ECZACI