

KANAMA DURDURUCU HEMOSTATİK AJAN BİTKİSEL LİKİT TAMPON (5 cm X 5cm.5 ml)
TEKNİK ŞARTNAMESİ

KONU : Bu Teknik Şartname; travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde kanama durdurucu olarak kullanılmak üzere satın alınacak ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

GENEL ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürünler,Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
- 1.2 Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli kullanım klavuzu içerisinde ürünün etken maddesi,tıbbi özellikler,kullanım yerleri,uyarı ve önlemler,yan etkileri,diğer ilaçlarla etkileşimleri ve ticari takdim şekilleri yer almalıdır.

TEKNİK ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürün travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye uygulanarak kanamayı durdurabilecek sıvı,emdirilmiş tampon şeklinde olmalıdır
- 1.2 Kanama durdurucu ürün, 5cm x 5cm boyutlarında homojen olarak kanama durdurucu 5 ml sıvı emdirilmiş özellikte olmalıdır.Sterilize edilebilmelidir.
- 1.3 Kanama durdurucu ürün,her parça kendi ambalajı içerisinde özel saklama koşulları gerektirmeyip,25 C oda sıcaklığı ısı değerleri altında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
- 1.4 Kanama durdurucunun etki mekanizması,doku bütünlüğünün travmatik,spontan yada cerrahi girişimlerde bozulması sonucu kanama oluşan alanlara uygulandığında çok kısa sürede protein network (ağ) oluşturacak yapıda olmalıdır.
- 1.5 Kanama durdurucu ürün,uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit aggregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
- 1.6 Kanama durdurucu ürün,uygulandığı bölgede ısı artışı ve irritasyona neden olmamalı,hipoalerjenik özellikte olmalıdır.
- 1.7 Kanama durdurucu ürün,% 100 Bitkisel içerikli olup,alkol ve domuz serumu içermemelidir. Anti-Bakteriyel etkiye sahip olmalı.Anti-enflamatuar etkisi olmalı.
- 1.8 Kanama durdurucu ürün,steril özellikte olup,üretim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadlı olmalıdır.Ürün son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
- 1.9 Kanama durdurucu ürün,koagülasyon faktörü sorunu olan durumlarda HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DİABET hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımaktadır.
- 1.10 T.C. Üniversite Tıp Fakültesi Hastaneleri ve Eğitim Araştırma Hastanelerinde yapılmış en az 100 adet bilimsel çalışmaya sahip olmalıdır.istenildiğinde bu çalışmalar verilmelidir
- 1.11 Sitotoksiste,İrritasyon,Sensitizasyon ve Sterilite test raporları sunulmalıdır.
- 1.12 TTIUBB ' a kayıtlı olmalı ve bayilik belgesi tanımlı olmalıdır
- 1.13 Yeteri kadar numune,katalog veya aydınlatıcı doküman teklif esnasında teslim edilmelidir.Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Prof.Dr. Aydın DALGİÇ
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Genel Cerrahi
Dip.No: 8088

Doç.Dr. Hakan SÖZEN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Transplantasyon Merkezi
Dip.No: 7320 Dip. Tes. No: 73548

1

**KANAMA DURDURUCU HEMOSTATİK AJAN BİTKİSEL LİKİT TAMPON (5 cm X7. 5cm.10 ml)
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

KONU : Bu Teknik Şartname; travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde kanama durdurucu olarak kullanılmak üzere satın alınacak ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

GENEL ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürünler,Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
- 1.2 Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli kullanım klavuzu içerisinde ürünün etken maddesi,tıbbi özellikler,kullanım yerleri,uyarı ve önlemler,yan etkileri,diğer ilaçlarla etkileşimleri ve ticari takdim şekilleri yer almalıdır.

TEKNİK ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürün travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye uygulanarak kanamayı durdurabilecek sıvı,emdirilmiş tampon şeklinde olmalıdır
- 1.2 Kanama durdurucu ürün, 5cm x 7.5cm boyutlarında homojen olarak kanama durdurucu 10 ml sıvı emdirilmiş özellikte olmalıdır.Sterilize edilebilmelidir.
- 1.3 Kanama durdurucu ürün,her parça kendi ambalajı içerisinde özel saklama koşulları gerektirmeyip,25 C oda sıcaklığı ısı değerleri altında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
- 1.4 Kanama durdurucunun etki mekanizması,doku bütünlüğünün travmatik,spontan yada cerrahi girişimlerde bozulması sonucu kanama oluşan alanlara uygulandığında çok kısa sürede protein network (ağ) oluşturacak yapıda olmalıdır.
- 1.5 Kanama durdurucu ürün,uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit aggregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
- 1.6 Kanama durdurucu ürün,uygulandığı bölgede ısı artışı ve irritasyona neden olmamalı,hipoalerjenik özellikte olmalıdır.
- 1.7 Kanama durdurucu ürün,% 100 Bitkisel içerikli olup,alkol ve domuz serumu içermemelidir. Anti-Bakteriyel etkiye sahip olmalı.Anti-enflamatuar etkisi olmalı.
- 1.8 Kanama durdurucu ürün,steril özellikte olup,üretim tarihinden itibaren az 2 yıl miadlı olmalıdır.Ürün son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
- 1.9 Kanama durdurucu ürün,koagülasyon faktörü sorunu olan durumlarda HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DİABET hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşınmalıdır.
- 1.10 T.C. Üniversite Tıp Fakültesi Hastaneleri ve Eğitim Araştırma Hastanelerinde yapılmış en az 100 adet bilimsel çalışmaya sahip olmalıdır.İstenildiğinde bu çalışmalar verilmelidir
- 1.11 Sitotoksiste,İrritasyon,Sensitizasyon ve Sterilite test raporları sunulmalıdır.
- 1.12 TTÜBB ' a kayıtlı olmalı ve bayilik belgesi tanımlı olmalıdır
- 1.13 Yeteri kadar numune,katalog veya aydınlatıcı doküman teklif esnasında teslim edilmelidir.Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Prof.Dr. Aydın DALGIÇ
T.C.Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Genel Cerrahi
Dip.No: 8088

Doç.Dr. Hakan SÖZEN
T.C.Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Transplantasyon Merkezi
Dip.No: 7320 Dip.Tes. No: 73540



T.C.
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi
TEKNİK ŞARTNAME

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42050

Düzenleme Tarihi : 09.06.2017

KOD : J01-012467 /

MALZEME ADI : GHC1620 TORAKS GÖĞÜS TÜPÜ (PVC) NO:24

TORAKS KATETER TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.24 ch dış çaplı olmalıdır.
- 2.Hortum uzunluğu boyunca radyopak çizgi içermelidir.
- 3.Uç kısmı yuvarlatılmış ve delik olmalıdır.
- 4.Uç kısmında 6 delik olmalı ve bunlar sarmal bir yapıda olmalıdır.
- 5.Uzunlukları minimum 50cm olmalıdır.
- 6.Son delikten itibaren 2'şer cm ara ile 26 cm 'e kadar işaretlendirilmiş olmalıdır.
- 7.Etilen oksit yada gamma radyasyon ile steril edilerek çiftli ambalajda muhafaza edilmiş olmalıdır.
- 8.TSE veya ISO belgesi olmalıdır.
- 9.CE onaylı olmalıdır.
- 10.PVC olmalıdır.AÇILIR KAPANIR OLMALIDIR

Prof.Dr. Aydın DALGIÇ
T.C. Gazi Üniversitesi
Gaz. Hastanesi
Genel Cerrahi A.B.D.
Dip.No: 8088 Dip.Tes.No: 50505

HAZIRLAYANLAR

Doc.Dr. Hakan SÖZEN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Transplantasyon Merkezi
Dip.No: 7320 Dip.Tes.No: 73540

ONAYLAYAN

Prof.Dr. Aydın DALGIÇ
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Genel Cerrahi A.B.D.
Dip.No: 8088 Dip.Tes.No: 50505