



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

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42274

Düzenleme Tarihi : 20.06.2017

KOD : J01-016782 /

MALZEME ADI : UR1086 ABSORBE OLMAYAN POLİMER KİLİTLİ LİGASYON KLİPSİ (TEL BAZLI) (BÜYÜK BOY)

- 1.Klipsin bileşimi insan vücuduna hiçbir yan etkisi tespit edilmeyen absorbe olmayan Polimer-Poliasetal olmalıdır.
- 2.Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
- 3.Klips kartuşları 6 adet klips, kutular ise 14 adet kartuş içermelidir.
- 4.Kartuş üzerinde klipsin boyutu, lot numarası, referans numarası, latex ve pvc içermediğine dair amblem, üretim tarihi, son kullanım tarihi ve klipsin birebir boyutunun resmi olmalıdır.
- 5.Klipsler gereç açık cerrahide gerek ise laparoskopik cerrahide uygun uygulayıcılar ile sorunsuz kullanılabilir.
- 6.Klips tam kapama sağlayan `?kayık şekilli?? yapıda olmalıdır.
- 7.Klipsin uç kısmı mükemmel kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
- 8.Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
- 9.Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
- 10.Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan `?esnek köşe?? yapısına sahip olmalıdır.
- 11.Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
- 12.Klips kartuşlarının alt kısmında ameliyat eldiveni, ameliyat elbisesine veya örtüye irtibatlandırmayı sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır..
- 13.ML (orta büyük boy) klipsler 3,0 ? 10,0 mm arasındaki doku kütleleri ve damarları kapatma özelliğine sahip olmalıdır.
- 14.Teklif edilecek ürünün 5 yıl miada sahip olmalıdır. Teslimat sırasında en az 36 ay matli olmalıdır.
- 15.Ürün ile ilgili Avrupa ve Amerika Birleşik Devletlerinde fiili olarak kullanıldığına dair en az on (10) Merkez ibraz edilmelidir.
- 16.Uluslararası bazda yayınlanan en az on (10) Literatür ibraz edilmelidir.
- 17.Satıcı firma ürün ile ilgili distribütörlük veya yetki belgesi ibraz etmek zorundadır.
- 18.Malzeme bölüm tarafından vakalarda kullanıldıktan sonra teknik şartname doğrultusunda alımına karar verilecektir.
- 19.Her 500 adet klips karşılığında bölümün isteği doğrultusunda bir adet açık ya da bir adet laparoskopik aplikatör vermelidir.

HAZIRLAYANLAR

Doç.Dr. Mustafa ARSLAN
T.C.Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Dip.No: 7716-Dip.Tes.No: 80005

ONAYLAYAN

Prof.Dr.Ömer KURTİPEK
T.C.Gazi Üniversitesi
ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON
Diploma No: 7081
Dip. Teseli No: 45474



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

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42287
Düzenleme Tarihi : 20.06.2017

KOD : J01-011981 /
MALZEME ADI : MUKOZO VE YARA ANTİSEPTİĞİ (1 LT'LİK)

- 1, Ürün oktenidin dihidroklorür içermelidir.
- 2, Kronik yaraların temizlenmesinde ve nemlendirilmesinde; tüm yara örtülerinin (kompres, petler, gazlı bez, sünger, jel, aljinat, hidrokolloidlerin vs.) nemlendirilmesinde; yara kabuğunu yumuşatmak ve bandajın çıkarılmasını kolaylaştırmak amacıyla kullanılmalıdır.
- 3, Akut, cerrahi, kronik, enfekte yaralara ve 1. ve 2. derece yanıklara endike olmalıdır.
- 4, Yaraların üzerindeki biyofilmin parçalanıp atılmasını sağlamalıdır.
- 5, Solüsyonun kullanımı ağrısız olmalıdır ve alerjik bünyeler tarafından rahatlıkla tolere edilebilmelidir.
- 6, Ürünün yaranın üzerine kullanımıyla ilgili süre ve dozlaşma kısıtlaması olmamalıdır.
- 7, Solüsyon çözündürülmeden kullanılmalıdır.
- 8, Solüsyon yaranın üzerine uygulandıktan sonra yıkanarak yaranın üzerinden temizlenmesine gerek kalmamalıdır.
- 9, Dermatolojik olarak zararsız olmalıdır.
- 10, Sitotoksik olmamalıdır.
- 11, Yaranın granülasyonunu ve epitalizasyonunu hızlandırmalıdır.
- 12, Görünümü berrak ve renksiz olmalıdır.
- 13, Kokusu olmamalıdır. 1000ml formlarında olmalıdır.
- 14, pH değeri 6,5 ? 7,8 arasında olmalıdır.
- 15, Steril bir ambalaja sahip olmalıdır
- 16, Ürünü veren firma ürünle ilgili eğitim çalışması vermeli ve belirli periyotlarda eğitim çalışmasını sürdürülmeli, solüsyonların teknik desteğini vermelidir.
- 17, Ürün tıbbi malzeme olmalı, CE belgesi olmalıdır ve UBB Sistemine kayıtlı olmalıdır.
- 18, Numune ve ürün özelliklerini içeren şartname görülerek değerlendirme yapılacaktır.

HAZIRLAYANLAR

ONAYLAYAN

Prof. Dr. İsmet KURTİPEK
T.C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON
Diploma No: 7881
Dip. Tes. No: 45474

Doç. Dr. Mustafa ARSLAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Dip.No: 7716-Dip.Tes.No: 80005