

T.C.
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

İstem No : 63339
İstem Tarihi : 15.11.2017 00:00:00
Açıklama :

Döküm Tarihi : 17.11.2017
Sayfa : 1

Bölüm Kodu : ERHEKL1
Bölüm Adı : İÇ HASTALIKLARI ERIŞKİN HEMATOLOJİ KLİNİĞİ
İstem Şartname Listesi


Malzeme Kodu	Malzeme Adı	Miktar	Birimi
J01-014791	SABİTLEYİCİ (I.V SABİTLEYİCİ).	1.000.00	ADET

Şartname Kodu : 43803

(168Ç) - GELİŞTİRİLMİŞ PERİFERİK KATETER ÖRTÜSÜ

- Periferik venöz kateterleri sabitlemek ve kateterin yerinden çıkmasını önlemek için geliştirilmiş olmalıdır.
- Steril, tekli paket halinde ve 6,5 cm x 7 cm ebatlarında olmalıdır.
- Ürün şeffaf olmalı, kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
- Ürün petek doku özelliği ile hava geçirgen özellikte olup oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
- Ürün, kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
- Şeffaf örtünün her iki yan kenarları ve çentikli bölümü güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
- Ürünün flasterli bölüm arasında kalan şeffaf pencere bölümünün ebadı 3 cm x 3,5 cm x 4 cm olmalıdır.
- Şeffaf film örtü, uygulama bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmalıdır. Viral bariyer özelliği ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
- Yapışkanı hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
- Uygulama sırasında şeffaf film, üzerinde yapıştığı kağıt tabakadan tek hamle ile çıkarılabilmelidir.
- Ürünün etrafını çevreleyen kağıt çerçevesi sayesinde kolaylıkla uygulanabilmelidir.
- Etrafını çevreleyen kağıt çerçeve ekstra tespit sağlayan iki adet şerit şeklinde kumaş flaster ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
- Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir. Ambalajı yırtılmaz materyalden yapılmış olmalıdır.
- Uzun süreli kullanıma olanak sağlamalıdır.
- Ürünün sağladığı yararlar ile ilgili yayınları olmalıdır.
- Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri'ne göre ?Sınıf 2a? kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 2a kriterine uygunluk için gerekli olan CE 00493 Üretim Kalite Güvence Sertifikası'na sahip olmalıdır.
- Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
- Ürün gama yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.


Rujbir AKYOL
T.C. Gazi Üniversitesi
Genel Hastanesi
İç Hastalıkları Hematoloji
Sorumlu Hemşire


Prof.Dr. Münevver YAGCI
T.C. Gazi Üniversitesi
Genel Hastanesi
İç Hastalıkları Hematoloji Uzmanı
Etiler / Beşiktaş / İstanbul / Türkiye
Tic. Sic. No: 26243-59477


Doç.Dr. Zübeyde Nur ÖZKUR
T.C. Gazi Üniversitesi
Genel Hastanesi
İç Hastalıkları ve Hematoloji Uzmanı
Dış No: 11557 / İç No: 60824

T.C.
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

İstem No : 63383
İstem Tarihi : 14.11.2017 01:00:00
Açıklama : ERİŞKİN HEMATOLOJİ SERV.ÇOCUK KEMİK İLİĞİ,KÖK HÜCRE SERVİS(ÜÇ KLİNİĞİN TOPLU İHTİYACI)
Döküm Tarihi : 17.11.2017
Sayfa : 1
Bölüm Kodu : ERHEKL1
Bölüm Adı : İÇ HASTALIKLARI ERİŞKİN HEMATOLOJİ KLİNİĞİ
İstem Şartname Listesi

Malzeme Kodu	Malzeme Adı	Miktar	Birimi
J01-012011	OR1994 KİLİTLİ ENJEKTÖR ADAPTÖRÜ (KEMOTERAPOTİK)	2.000.00	ADET

Şartname Kodu : 43823

1. Teklif edilen ürün steril ambalajında tek kullanımlık (disposable) olmalıdır.
2. Teklif edilen ürün antineoplastik ilaçların kapalı sistemle hazırlanmasını ve transferini sağlamalı, kimyasal kontaminasyon riskini buharlaşma ve sızıntıyı engellemelidir.
3. Teklif edilen ürün, doz hazırlama flakon aparatı ile kullanımı esnasında, membranların birleşmesi sonucu oluşan güvenlik koridoru içerisinde iğne ilacın geçişine imkan sağlamalı aparatlar birbirinden ayrıldığında ilaç bulaşının oluşmasını önlemelidir.
4. Transfer aparatı, kapalı sistemin bozulmasına izin vermeksizin güvenli bir şekilde ilacın çekilmesini ve mediflexe aktarılmasını sağlayan güvenli kilit mekanizmasına ve luer lock bağlantıya sahip olmalıdır.
5. Transfer aparatı, küçük ve büyük ilaç flakonlarına bağlı iken hareketli ucu sayesinde ilacın tamamının çekilmesine olanak vermeli ve doz kaybına sebep olmamalıdır.
6. Transfer aparatı, atık aşamasında da ilacın ve aerosolün dışarıya çıkmasını engelleyerek atıktaki kontaminasyonu da önlemelidir.
7. Teklif edilen ürün PVC, DEHP ve Polikarbonat (Bisphenol - A) içermemelidir.
8. Ürün üzerinde ilacın sterilitesini bozmayan ve hazırlanacak ilaçlarla etkileşime girmeyen medikal materyalden yapılmış çelik iğne bulunmalıdır. İğnenin oluşturabileceği riskleri ortadan kaldırmak için ürün üzerinde koruyucu piston bulunmalıdır.
9. Ürün, ilaç hazırlama esnasında oluşabilecek yaralanma risklerine karşı maksimum güvenlik sağlamalı, iç mekanizmasında yer alan kilit sistemi piston ileri doğru itildiğinde devreye girmelidir.
10. Ürün tüm luer lock enjektörlere uyumlu olmalıdır. (5 cc, 10 cc, 20 cc, 50 cc vb.)
11. Teklif edilen ürün, uzunluğu 70mm±5mm, ürün genişliği 20mm±5mm,ürünün yüksekliği 20mm±5mm olmalıdır.

Rujbir AKYOL
T.C. Gazi Üniversitesi
İç Hastalıkları Hematoloji
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Münci YILGÜN
T.C. Gazi Üniversitesi
İç Hastalıkları Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 38722-230477

Doç. Dr. Zübeyde Nur ÖZKURT
T.C. Gazi Üniversitesi
İç Hastalıkları ve Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 11893-30117

OK