

(1)

OUİNCKE (KESKİN UÇLU) SPİNAL İĞNE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. İğne ile şeffaf hup bağlantısı renkli olmalı, bu sayede gauge ölçüsü stiletsiz de fark edilebilmelidir.
6. İğne 20 gauge ölçülerinde olmalıdır.
7. İğne uzunluğu 90 \pm 2 mm olmalıdır.
8. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde imal, son kullanma tarihleri, seri numarası, CE işaretlemesi, firma ismi kolay okunabilecek şekilde BASKILI olmalıdır.
10. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.
11. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
12. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 standardına uygun üretilmiş olmalıdır
13. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 4 yıl olmalıdır.

Deniz YALÇIN
Red.Onko Hemato
S.Sorumlu Hemşiresi


Deniz Yalçın
T.C.Çinzi Hastanesi
Çocuk Sağ. ve Hast. AD/Ortopedi B.D. Öğretim Üyesi
Dip.No: 6994 Dip. Tas. No: 70823

2

22 QUINCKE (KESKİN UÇLU) SPİNAL İĞNE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. İğne ile şeffaf hup bağlantısı renkli olmalı, bu sayede gauge ölçüsü stiletsiz de fark edilebilmelidir.
6. İğne 22 gauge (siyah) ölçülerinde olmalıdır.
7. İğne uzunluğu 90 ± 2 mm olmalıdır.
8. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde imal, son kullanma tarihleri, seri numarası, CE işaretlemesi, firma ismi kolay okunabilecek şekilde BASKILI olmalıdır.
10. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.
11. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
12. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 standardına uygun üretilmiş olmalıdır
13. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 4 yıl olmalıdır.

Deniz YALÇIN
Ped.Onko.Hemato
S.Sorumlu Hemşiresi


Deniz YALÇIN
T.C. Cizzi Üniversitesi
Cizzi Hastanesi
Genel Sağ. ve Hast. AD/Onkoloji D.Obstet.İşes
Dip.No: 6994 Dip. Tes. No: 70823

3

14 G Aspirasyonu

KEMİK İLİĞİ ASPİRASYON İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne kemik iliği aspirasyonu için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır.
4. Hızlı kilit mekanizmalı madreni olmalıdır.
5. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
6. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, ayarlanabilir skala, luer lock Konnektörü olmalıdır.
7. 14G ve 40mm boylarında temin edilebilmelidir.
8. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.

Deniz YALÇIN
Ped. Onkolojisi Hemato
S. Sorumlu Hemşiresi


D. Pinarlı
T.C. Gaziantep Üniversitesi
Gaziantep Hastanesi
Çocuk Sağ. ve Hast. A.D. Onkoloji B.D. Öğretim Üyesi
Dip. No: 8994 Dip. Tes. No: 70829

4

OKSİJEN MASKESİ (REZER. VALFLİ ERİŞKİN) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Maske yüksek konsantrasyonlarda oksijen vermeye uygun olmalıdır.
2. Set içinde yüze tam uyum sağlayacak yumuşak vinil (poly-vinly-chloride) maske, en az 1 litre rezervuar torbası ve 2 metre oksijen hortumu olmalıdır.
3. Maske şeffaf olmalıdır.
4. Rezervuar torbası kolay yırtılmamalıdır.
5. Yüze temas eden kısım travmaya neden olmamalıdır.
6. Başa bağlanacak kısım ayarlanabilecek uzunlukta olmalıdır.
7. Burun üzerine gelen kısımda maskeyi sabitleyebilmek için burun klipsi olmalıdır.
8. Her yüze anatomik olarak uyum sağlayabilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Hatta kıvrılma veya king olsa bile O2 akışına izin vermelidir.
9. Maske üzerinde dışarıdan inhalasyonu önleyecek ve ekshalasyonu sağlayacak iki adet Nonrepreathing valf olmalıdır.
10. Örnek numuneler ambalajında gelmelidir ve değerlendirme aşamasında muhakkak gönderilmelidir. Hastanemiz kliniklerinde kullanıcılar tarafından denenerek karar verilecektir.
11. Maske ile rezervuar torbası arasında valf olmalıdır.
12. Rezervuarla maske arasındaki konnektörde oksijen tüpünün takılabileceği adaptör olmalıdır.
13. Maske üzerindeki baş lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
14. Maskenin hortum kısmı O2 manometresine giriş yeri uyumlu olmalıdır. Maskenin hortum kısmı O2 manometresine kolayca takılabilir şekilde yumuşak ancak kolaylıkla yerinden geri çıkmayacak şekilde olmalıdır.
15. UBB Barkodu bulunmalıdır.
16. CE belgesine sahip olmalıdır

Nuray DELEN
İç Hast. Yoğun Bakım
Sorumlu Hemşiresi

Doç.Dr. Fikret BİLİR
T.C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip.No:8804A023
Dip.Tes.No:59830-51050