

4 F SANTRAL VENÖZ KATATER TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Bebeklerde kullanıma uygun olmalıdır.
- 2-4 F veya 4,5 F ve 8 cm olmalıdır.
- 3-Steril paketlerde disposable olmalıdır.
- 4-Çift lümenli olmalıdır.
- 5-Seldinger yöntemiyle santral venler yerleştirilip , cvp monitorizasyonu , iv solüsyonların değişik infüzyon hızları ile ayrı lümenlerden uygulanması ve venöz kandan örnek alınması sağlanmalıdır.
- 6- Setin içinde şunlar bulunmalıdır:
 - a. Bir adet ven ponksiyonu için kanül veya çelik iğne bulunmalı, bu kısım ponksiyon yapıldıktan sonra kılavuz telin enjektörden ayrılmadan itilebilmesine olanak sağlamalıdır.
 - b. Bir adet kılavuz tel: radyopak özellikte , bir ucu düz diğeri j şeklinde ve fleksibl olmalı, krom nikelten veya nitinol imal edilmelidir.
 - c. Bir adet kateter: poliüretandan, radyopak ve kanın pıhtılaşmasını önleyici kaliteli materyalden yapılmış olmalıdır. Kateterin üzerindeki uzunluk işaretleri kolay okunabilmeli, ucu ince ve fleksibl olmalıdır. Değişik renk kodları ile belirlenmiş uzantı tüpleri luer kilit bağlantılı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
 - d. Bir adet enjektör
 - e. Bir adet fiksasyon konnektörü
 - f. 0,46 mm veya 0,61 mm çapında, 300 mm veya 400 mm uzunluğunda olmalıdır.
 - g. iğne çapı 1,12 mm, 19 G veya 21G olmalıdır
- 7- Kateter poliüretan materyalden üretilmiş olmalı, böylece damar içerisinde bulunduğu sürece üzerinde biyofilm tabakası oluşumunu geciktirerek enfeksiyon riskini azaltmalıdır. Kateter hasta üzerinde uzun süre kalabilmelidir.
- 8- Kateterin uca açılmayan lümenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar silikonla kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmasına neden olmamalıdır.
- 9-Set içerisinde 1 adet uzunluğu 6 cm olan dilatör bulunmalıdır.
- 10-Set içerisinde en az 3 cc enjektör ve sapı en az 10 cm olan bistüri bulunmalıdır.
- 11-Kateterler bebeklerde denenecek ve kararlaştırılacaktır.Kullanım sonrası uygun olan kateter tarafımızdan seçilecektir.Bunun için firmaların teklifleri ile birlikte numune bırakmaları gerekmektedir.

Doç.Dr. Mustafa ARSLAN
F.G. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Dip.No: 7716-Dip. Tes No: 89005

Prof.Dr. Mehmet KURTİPEK
T.C. G.U. T.F. Gazi Hastanesi
ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON
Dip. Tes. No: 7061
Dip. Tes. No: 4647



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

2

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42813
Düzenleme Tarihi : 23.07.2018

KOD : J01-01E139 /
MALZEME ADI : HASTA KOL BANDI (BEYAZ) (ERİŞKİN)

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC den ve anti alerjik olacaktır.
2. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları sivri, kesici ve tahriş edici olmayacaktır. Hasta kol bandı anti alerjik olmalıdır.
3. Hasta kol bandının uzunluğu 25 cm +/-2 hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı (3*6 cm) olmalı ve bu kağıdın konulacağı cep (3, 5*7 cm) olacaktır.
4. Hasta kol bandının çitçitleri hastaya takılmadan önce üstünde sabit kalmalı ve düşmemelidir.
5. Hasta kol bandının çitçitleri hastaya takılırken zorlanmadan kolayca takılabilmelidir.
6. Hasta kol bandı isimlik yerleştikten sonra içine su girmeyecek şekilde kapanmalı su,vücut sıvısı,kan ,çamaşır suyu gibi malzemelerden etkilenmemeli,yazılar silinmemelidir.
7. Hasta kol bandı barkotlu kullanıma uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandının cebinin üst kısmına gelen PVC barkodun okunabilmesi için şeffaf olmalıdır
9. Hasta kol bantları tek kullanımlık olmalı çitçitleri kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Hasta kol bandının rengi beyaz olacak, ancak ihtiyaç duyulduğu durumda hastane idaresinin istediği renklerde hasta kol bantları yapılacaktır.
11. Numuneler değerlendirildikten sonra karar verilecektir.

İMLAR

Suzan Berkden

Prof. Dr. Zeynep Arzu Yılmaz
T.C. Gazi Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi
K.Hast. A.Ş. H.Ş. Hast. A.Ş. D. Öğr. Üyesi
Dip. No: 724 / Dip. Tes. No: 990906

ONAYI AVAN



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

Sıra No : 26688

3

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42185

Düzenleme Tarihi : 23.07.2018

KOD : J01-011530 /

MALZEME ADI : KAN VERME SETİ.

KAN VERME SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set yer çekimi etkisiyle kan torbalarından hastaya kan transferinde kullanıma uygun olmalıdır.
2. Sette en az 200 mikron filtre olmalıdır.
3. Set hızlı ve kolay sıvı doldurmak için yumuşak damla haznesine sahip olmalıdır.
4. Hazne hava kapağında torbaya hava geçişi olmamalıdır.
5. Sette tubing üzerinde roller damla ayarlayıcı olmalıdır.
6. Set damla ayar yeri fonksiyonel, sağlam roller ayarlayıcı olmalıdır.
7. Roller damla ayarlayıcı kapatıldığında serum göndermemelidir.
8. Setin hastaya ulaşan kısmında latex enjeksiyon portu olmalıdır.
9. Setin bağlantı uçları lüer konnektörlü olmalıdır.
10. Set tubing medikal PVC olmalıdır. Sette 1 adet hipodermik iğne olmalıdır.
11. Set tekli steril paketlerde olmalı, paket üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, kullanma talimatı olmalıdır.
12. Ambalajı aseptik şartlara uygun olarak kullanıcı tarafından kolay açılabilir olmalı, setin açma yeri kolay görülecek şekilde işaretlenerek belirtilmelidir.
13. Ambalaj içerisinde setlerin uçlarında iğne takılı olmalı ve set açıldığında iğne ucu setten ayrılarak ucunun sterilitesi bozulmamalıdır.
14. Ambalaj ve ana ürün kokusuz malzemeden yapılmalıdır.
15. Numune teslim tarihinden itibaren en az iki yıl miadlı olmalıdır.
16. Her ürünün üzerinde birebir UBB barkodu bulunmalıdır.
17. Numuneler tarafımızca değerlendirilerek uygunluk verilecektir.
18. Son kullanma tarihine 4 ay kalan malzemeler ileri tarihli malzemelerle değiştirilmelidir.

Suzan Berkten

HAFİDİ AVANLAR

Prof. Dr. Zeynep Ayvaz
T.C. Gazi Üniversitesi
Klinik Tıp Fakültesi
Dip. No: 2241 Dış. Tes. No: 99036

ONAYLAYAN



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

4

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42020

Düzenleme Tarihi :

KOD : J01-01F530 /

MALZEME ADI : KELEBEK SETİ (VAKUMLU) (MAVİ) NO:23

VAKUM SİSTEMLİ KELEBEK İĞNE SETİ (23 G) ŞARTNAMESİ

- 1- Steril tek paketlerde bulunmalıdır.
- 2- Kelebek iğne ve vakum sistem ile damardan kan çekerek, tüpe kapalı sistem içinde iletilmelidir.
- 3- İğne ucu 23G boyutunda mavi renkte olmalıdır.
- 4- Sistem non-toksik olmalı ve pirojen içermemelidir.
- 5- Sistem içinde 30+/- 10 cm uzunluğunda konektör bulunmalıdır ve bir ucunda kelebek set, diğer ucunda vakumlu tüplere girecek iğne sistemi bulunmalıdır.
- 6- Kelebek setle adaptör ucu uyumlu olmalıdır.
- 7- İğne etrafındaki lastik, kan alınırken kolay sıyrılmalıdır.
- 8- Adaptör içinde kalan iğne bölümünün lastiğinden kan çıkmamalıdır.
- 9- İğne etrafındaki lastik yırtık olmamalıdır.
- 10- TITUBB kaydı olmalıdır.

Dine ERGÜLU
G.Ü.T.F. Gazi Hastanesi
Yenidöğün Servisi
Sorumlu Hemşireci

Hen. Nurten Kızılcı
12/7

HAZIRLAYANLAR

ONAYLAYAN