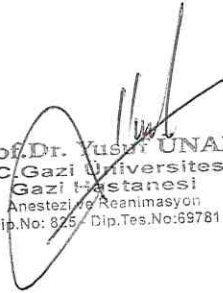


J01-013679 HAVA DEZENFEKTANI

- 1- Solüsyonun aktif maddesi %3 konsantre Hidrojen Peroksit olup, amonyum, gümüş,alkol,fenol,klorin,aldehit ve türevlerini içermemeli, kullanıma hazır çözelti olmalıdır.
- 2- Islanmasında sakınca bulunmayan her türlü yüzeyde (masa yüzeyleri, duvar, ameliyathane masaları, her türlü cihaz yüzeylerinin dezenfeksiyonunda) kullanıma uygun olmalıdır. Yüzeyde birikinti etkisi ve iz yapmamalı, ürün uygulandığı yüzeyden çözünerek ayrılmalıdır.
- 3- Ürün geniş bir yelpazede mikro organizmalar üzerinde etkili olmalıdır. (bakteriler,mikro bakteriler,virüsler,mantarlar ve sporlar) Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Candida albicans, Aspergillus Niger, Clostridium difficile, Norovirus vb.
- 4- Ürün, ekolojik olarak çevre dostu ve biyolojik olarak parçalanabilme özelliğinde olmalıdır.
- 5- Tek kullanımda, uygulandığı yüzeylerin hızlı bir şekilde dezenfeksiyonunu sağlamalıdır.
- 6- Yüzeylerde korozyon yapmayan, iz bırakmayan özellikte olmalıdır.
- 7- Kısa temas süresi (<5 dakika) ile hızlı dezenfeksiyon gerçekleştirmelidir.
- 8- Her şişenin kendisinin üzerinde orjinal püskürtme aplikatörü bulunmalıdır.
- 9- Ürünün üretici firmasının ISO 9000 serisi belgelerinden ilgili olanına sahip olması gerekmektedir. Sağlık Bakanlığı ithal izin belgeleri bulunmalıdır. Belgeler ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 10- Ürünün içeriği,etki spektrumu ve kullanma talimatı ürünün üzerine etiketlenmelidir.
- 11- Ürün açıldıktan sonra etkinlik süresi (gün olarak) etikete yazılmalıdır ve son kullanma tarihi orjinal bilgisayar yazısı olmalıdır.
- 12- Hastaların bulunduğu ortamlarda güvenle kullanılmalıdır.
- 13- Öksürük veya alerjik reaksiyona neden olmamalı, rahatsız edici kokusu bulunmamalıdır.
- 14- Ürün 1-5 litrelik, ağzı kilitli ve uygulama aparatı üzerinde,PVC içermeyen bidon ambalajlarda sunulmalıdır.
- 15- Biyosidal Ruhsatı olmalıdır.
- 16- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 15 ay olmalıdır.

  
Eda KARAKELİ  
Ameliyathane Birim  
Sorumlusu

  
Prof.Dr. Yusuf UNAL  
T.C.Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Anestezi ve Reanimasyon  
Dip.No: 825 / Dip.Tes.No:69781

## OMUZ ÖRTÜ SETİ TEKNİK ŞARTNAMENSİ

Bu cerrahi örtü seti ORTOPEDİ vakalarında kullanılabilecek özelliğe sahip olmalı ve tüm örtüler tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır..

### A-VAZGEÇİLMEZ ÖZELLİKLER

1-Ürünlerin CE –ISO 13485-ISO 9001:2000 Kalite Uygunluk Belgeleri olmalı

2-Set materyali ameliyat esnasında oluşacak kan , alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamıyla örtü tarafından absorbe edilebilmesi , PE ile desteklenmiş orta tabaka ile bu sıvıların alta geçmemesi , en alt kattaki medikal non-woven sayesinde de hasta vücudunun tahriş olmaması özelliğine sahip özel üç katlı medikal materyalden imal edilmelidir.

3-Bu materyel ile üretilen setler , hastanın kat kat örtülmesini önleyerek hastanın çok kısa sürede örtülerek ameliyata hazırlanmasını sağlamalıdır.

4-Setler pratik kullanım özelliği ile kullanıcıya kolaylık sağlamalıdır.

5-Materyalin üç katlı olması enfeksiyon riskini minimize edeceğinden aranan vazgeçilmez teknik özelliği olacaktır.

6-Set grubu aşağıdaki özel parçalardan ihtiva edilmelidir.

*Ekstremitte Örtüsü	200x300cm	1 Adet
*Yan Bantlı Örtü	75x80cm	1 Adet
*Alet Masa Örtüsü	150x200cm	1 Adet
*Mayo Masa Örtüsü	80x150cm	1 Adet
*Yapışkan Bant	10x50cm	2 Adet
*Cerrahi Önlük	Taviyeli	2 Adet
*Havlu	40x40cm	2 Adet
*Cerrahi İşaretleme Kalemi ve Cetvel		1 Adet
*Steril Atroskopik Kamera Kılıfı		1 Adet
*Elastik Bandaj		1 Adet
*Ayak için torba		1 Adet

Set içerisindeki Cerrahi Önlük;

1-Tek kullanımlık emici olmayan 45gr/m<sup>2</sup> medikal non-woven ‘dan üretilmiş önlüklerin kol manşetleri kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastiki olup , cerrahi eldivenin giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyrılmasını engelleyecek biçimde bileği kavramalıdır.

2-Önlük, yaka açıklığının ayarlanmasını mümkün kılan velcron ihtiva etmelidir.

3-Önlüğün boyun kısmı teri emen,sürtünme ile cildi tahriş etmeyen yumuşak biye ile çevrelenmiş olmalıdır.

4-Önlük kol kesimi hareket serbestliğini kısıtlamayacak şekilde olmalı, ayrıca dikiş yerleri dört iplik overlok makinesi ile dikilmeli (ikinci dikiş olmalı) yeterince sağlam olup beden hareketleri ile açılmamalıdır.

5-Ürün seçimi numune değerlendirilerek yapılacaktır. Değerlendirmede ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

Ebru KARAVELİ  
Anestezi ve Reanimasyon  
Bölümü

Prof.Dr. Yusuf ÜNAL  
T.C.Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Anestezi ve Reanimasyon  
Dip.No: 225 / Dip.Tes.No:69781

## J01-015514 OR2840 VERES İĞNESİ 12 CM

- 1.Disposable olmalıdır.
- 2.İğne laparoskopik prosedürlerde pneumoperitoneum oluşturmak amacıyla kullanılmalıdır.
- 3.İğnenin uzunluğu 120 mm olmalıdır.
- 4.İğnenin çapı en az 14 gauge olmalıdır.
- 5.İğnenin uç kısmı silikonla kaplı ve keskin olmalıdır.
- 6.İğnede bulunan kırmızı indikatör, iğnenin fasyayı geçişi anında sesli ve görsel ikaz etme özelliğine sahip olmalıdır.
- 7.İğne şeffaf vana ve tutaç kısmına sahip olmalıdır.
- 8.İğnenin ucunda koruyucu kılıf mekanizması olmalıdır.
- 9.Steril paketli malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalı ve ürün bilgileri steril paket üzerinde orijinal baskı ile belirtilmelidir.
- 10.Ürün UBB'na kayıtlı olmalıdır.
- 11.Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
- 12.Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
13. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirme de ;Ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

**Ebru KARAYELİ**  
Anestezi Uzmanı  
Bakırköy Hastanesi

**Prof.Dr. Yuhanna ÖZÜNAL**  
T.C.Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Anestezi ve Reanimasyon  
Dip.No:625 / Dip.Tes.No:69781

## J01-013176 GÖZ İŞARETLEME KALEMİ

- 1.Göz ameliyatlarında kullanıma uygun olmalıdır.
- 2.Steril poşet içinde olmalıdır.
- 3.Tekrarlanan kullanıma uygun olması için keçeli ucu ince, kalem bileşkesi kalın olmalıdır.(fine-tıp)
- 4.CE onaylı olmalıdır.
- 5.Üretici firmanın adı üretim tarihi sterilizasyon süresi ve CE işaretli ürünün ambalajında orijinal baskılı olmalıdır.
- 6.Ürün seçimine numune değerlendirilerek karar verilecektir.

Ebru KARAVELİ  
Ameliyathane Birim  
Bölüm Başkanı

Prof.Dr. Yusuf UNAL  
T.C.Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Anestezi ve Reanimasyon  
Dip.No: 825 - Dip.Tes.No: 55751

