

NEBULİZÖRLÜ DİFÜZÖR MASKE

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Maske yüksek konsantrasyonlarda FIO₂ vermek üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Hem ağız hem de burundan nefes alan hastaların kullanımı için uygun olmalıdır.
3. 360 derece dönebilen, 215 (± 30) CM uzunluğunda, şeffaf oksijen bağlantı hortumu olmalıdır.
4. Oksijen hortumunun maske tarafında konsantrasyonu arttırmak için özel konik yapısı olmalıdır.
5. Maske üzerinde, Nazogastrik sonda geçişine izin veren yapıda boşlukları olmalıdır.
6. Maske üzerinde, ağız bakımı ve aspirasyon imkanı sağlayacak boşlukları olmalıdır.
7. Maske altında hem oksijen hem de nebulaz haznesinin takılabileceği konnektör olmalıdır.
8. Maske içerisinde sıvı ilaçları vermek için ilaçların içine konulacağı haznesi olmalıdır.
9. Hazne ve maske, düşük flowlarda dahi kısa sürelerde yüksek ilaç çıkışı sağlamalıdır.
10. Maske hasta da İntrensek peep meydana getirmemelidir.
11. Maskenin üzerinde CO₂ nin yeniden solunmasını engelleyecek yapıda boşlukları olmalıdır.
12. Maske ile,
 - 4LPM / %45-57
 - 6LPM / %56-68
 - 8LPM / %64-74
 - 10LPM / %70-77
 - 12LPM / %70-81
 - ≥15LPM / %72-83 oranlarında FIO₂ sağlanmalıdır.
9. Maske ilgili klinik de denenerek uygunluk verilecektir.

Doç. Dr. Ayfer KELES
I. C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip. No: 11037 Dip. Tes. No: 84268

Doç. Dr. Nurettin KILIK
I. C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip. No: 8804A023
Dip. Tes. No: 88030-51050

**KANAMA DURDURUCU HEMOSTATİK AJAN BİTKİSEL LİKİT TAMPON (2,5cm X 7cm.3 ml)
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

KONU : Bu Teknik Şartname; travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde kanama durdurucu olarak kullanılmak üzere satın alınacak ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

GENEL ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürünler,Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
- 1.2 Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli kullanım klavuzu içerisinde ürünün etken maddesi,tıbbi özellikler,kullanım yerleri,uyarı ve önlemler,yan etkileri,diğer ilaçlarla etkileşimleri ve ticari takdim şekilleri yer almalıdır.

TEKNİK ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürün travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye uygulanarak kanamayı durdurabilecek sıvı,emdirilmiş tampon şeklinde olmalıdır
- 1.2 Kanama durdurucu ürün ,2,5 cm x 7 cm boyutlarında homojen olarak kanama durdurucu 3 ml sıvı emdirilmiş özellikte olmalıdır.Sterilize edilebilmelidir.
- 1.3 Kanama durdurucu ürün,her parça kendi ambalajı içerisinde özel saklama koşulları gerektirmeyip,25 C oda sıcaklığı ısı değerleri altında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
- 1.4 Kanama durdurucunun etki mekanizması,doku bütünlüğünün travmatik,spontan yada cerrahi girişimlerde bozulması sonucu kanama oluşan alanlara uygulandığında çok kısa sürede protein network (ağ) oluşturacak yapıda olmalıdır.
- 1.5 Kanama durdurucu ürün,uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit agregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
- 1.6 Kanama durdurucu ürün,uygulandığı bölgede ısı artışı ve irritasyona neden olmamalı,hipoalerjenik özellikte olmalıdır.
- 1.7 Kanama durdurucu ürün,% 100 Bitkisel içerikli olup,alkol ve domuz serumu içermemelidir. Anti-Bakteriyel etkiye sahip olmalı.Anti-enflamatuar etkisi olmalı.
- 1.8 Kanama durdurucu ürün,steril özellikte olup,üretim tarihinden itibaren az 2 yıl miadlı olmalıdır.Ürün son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
- 1.9 Kanama durdurucu ürün,koagulasyon faktörü sorunu olan durumlarda HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DİABET hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımaktadır.
- 1.10 T.C. Üniversite Tıp Fakültesi Hastaneleri ve Eğitim Araştırma Hastanelerinde yapılmış en az 100 adet bilimsel çalışmaya sahip olmalıdır.istenildiğinde bu çalışmalar verilmelidir
- 1.11 Sitotoksiste,İrritasyon,Sensitizasyon ve Sterilite test raporları sunulmalıdır.
- 1.12TTİUBB ' a kayıtlı olmalı ve bayilik belgesi tanımlı olmalıdır
- 1.13Yeteri kadar numune,katalog veya aydınlatıcı doküman teklif esnasında teslim edilmelidir.Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Doç.Dr. Ayfer KELEŞ
C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip.No:11037 Dip.Tes.No:84268

Doç.Dr. Fikret BİLDİK
C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip.No:8804A083
Dip.Tes.No:6983B-51988

**KANAMA DURDURUCU HEMOSTATİK AJAN BİTKİSEL LİKİT TAMPON (5cm X 5cm.5ml)
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

KONU : Bu Teknik Şartname; travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde kanama durdurucu olarak kullanılmak üzere satın alınacak ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

GENEL ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürünler,Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
- 1.2 Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli kullanım klavuzu içerisinde ürünün etken maddesi,tıbbi özellikler,kullanım yerleri,uyarı ve önlemler,yan etkileri,diğer ilaçlarla etkileşimleri ve ticari takdim şekilleri yer almalıdır.

TEKNİK ÖZELLİKLER

- 1.1 Ürün travmatik kesi,amputasyon,yaralanmalar,durdurulamayan burun kanamaları,kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye uygulanarak kanamayı durdurabilecek sıvı,emdirilmiş tampon şeklinde olmalıdır
- 1.2 Kanama durdurucu ürün ,5 cm x 5 cm boyutlarında homojen olarak kanama durdurucu 5 ml sıvı emdirilmiş özellikte olmalıdır.Sterilize edilebilmelidir.
- 1.3 Kanama durdurucu ürün,her parça kendi ambalajı içerisinde özel saklama koşulları gerektirmeyip,25 C oda sıcaklığı ısı değerleri altında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
- 1.4 Kanama durdurucunun etki mekanizması,doku bütünlüğünün travmatik,spontan yada cerrahi girişimlerde bozulması sonucu kanama oluşan alanlara uygulandığında çok kısa sürede protein network (ağ) oluşturacak yapıda olmalıdır.
- 1.5 Kanama durdurucu ürün,uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit aggregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
- 1.6 Kanama durdurucu ürün,uyulandığı bölgede ısı artışı ve irritasyona neden olmamalı,hipoalerjenik özellikte olmalıdır.
- 1.7 Kanama durdurucu ürün,% 100 Bitkisel içerikli olup,alkol ve domuz serumu içermemelidir. Anti-Bakteriyel etkiye sahip olmalı.Anti-enflamatuvar etkisi olmalı.
- 1.8 Kanama durdurucu ürün,steril özellikte olup,üretim tarihinden itibaren az 2 yıl miadlı olmalıdır.Ürün son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
- 1.9 Kanama durdurucu ürün,koagülasyon faktörü sorunu olan durumlarda HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DİABET hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımaktadır.
- 1.10 T.C. Üniversite Tıp Fakültesi Hastaneleri ve Eğitim Araştırma Hastanelerinde yapılmış en az 100 adet bilimsel çalışmaya sahip olmalıdır.istenildiğinde bu çalışmalar verilmelidir
- 1.11 Sitotoksik,Irritasyon,Sensitizasyon ve Sterilite test raporları sunulmalıdır.
- 1.12TTİUBB ' a kayıtlı olmalı ve bayilik belgesi tanımlı olmalıdır
- 1.13Yeteri kadar numune,katalog veya aydınlatıcı doküman teklif esnasında teslim edilmelidir.Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Doç.Dr. Ayfer KELES
T.C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip.No:11037 Dip. Tes.No:84268

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

CERRAHİ CİLT KAPATICI ŞERİTLER

1. Steril ve tek tek paketlenmiş olmalıdır.
2. Ürünün sırt yapısı polyester filamentlerle güçlendirilmiş, rayon esaslı elyaftan yapılmış olmalıdır.
3. Hipoallerjenik olmalıdır.
4. Mikro gözenekli yapıda olmalı cilt nefes alabilmelidir.
5. Atravmatik uygulanabilmeli, dikiş izi kalmamalıdır.
6. Ürün yaranın kenarlarına zarar vermeden yarayı düzgün olarak kapatabilmelidir.
7. Ürün stapler ve dikiş materyali ile beraber kullanılabilir.
8. Kolayca çıkarılmalı, cildi tahriş etmemeli ve cilt üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
9. Ürün fiberglas, lateks, silikon kauçuk, silikon yağı içermemelidir.
10. Gamma yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 5 yıl olmalıdır.
12. Normal oda şartlarında fazla ısıdan ve nemden uzakta saklanmalıdır.
13. Boyutu 6mm x 100mm olmalıdır.

Doç. Dr. Ayfer KELES
G. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip. No: 11037 Dip. Tes. No: 84268

Doç. Dr. Fikret BİLİR
G. GAZİ ÜNİVERSİTESİ
GAZİ HASTANESİ
Acil Tıp
Dip. No: 8804A023
Dip. Tes. No: 59830-51051