

ARTER VEN SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Arter ucunda intravenözspike (Primingspike) ve sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
2. Arter tarafında heparin hattı bulunacaktır,hatta klemp mevcut olmalıdır..
3. Arter ve ven hattı üzerinde izolatör bulunmalı izolatör gerektiğine değiştirilebilmeli ya da set sayısının iki katı kadar izolatör steril bir biçimde, ayrı poşetlenmiş olarak verilmelidir.
4. Arter ve ven tarafında dripchamber bulunmalıdır.
5. Arter hattı üzerinde arter yastığı ve serum seti bulunacaktır.
6. Arter ve ven hattında enjeksiyon portu bulunacaktır.
7. Set steril olacaktır.
8. Arter ve ven setleri ayrı, ayrı ambalajlanacağı gibi tek, tek ambalaj da olabilir.
9. Hastanemizde bulunan Fresenius 4008 S tipi makinalarla uyumlu olacaktır.
- 10.Ven ucunda serum fizyolojik drene edilmesi için atık torbası bulunmalıdır.
11. En az iki yıl miadlı olacaktır.
12. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1 (bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miadlılarla değiştirilebilmelidir.
13. Şartnameye bire bir uygunluk yazılı olarak taahhüt edilmelidir.
14. Malzemelerin fiyat teklifinde Sağlık Uygulama Tebliği kodlarının belirtilmesi zorunludur.
- 15.Teklif edilecek UTS'ne kayıtlı olan malzemelerin UTS belgelerinin teklifinde sunulması gerekmektedir.
- 16.Malzeme yokluğunda hayati risk oluşmaktadır.

30.11.2023
Doc.Dr. Aysun TORAMAN
Göğ. Tıp Uzmanı
Dip.Tes. No: 93402

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

DİYALİZER TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Diyalizerler Hollow-fiber yapıda olmalı,
2. Hastanemizde kullanılan Fresenius 4008 S tipi makinalarla uyumlu olmalı,
3. Membran materyali polysulfone veya polyamid polymix-polyacrilonitrile olmalı,
4. Diyalizerler tek kullanımlık olmalı,
5. Dializör bio uyumlu olmalıdır .Biouyumluluğunu hızlı bir biçimde gösterebilmelidir
6. Kompleman aktivasyonuna yol açmamalıdır.
7. Duvar kalınlıkları 20-60 mikron olmalı,
8. Diyalizerlerin yüzey alanı 1,4- 1,6 -1,8m-2,0 m2 olmalıdır.
9. Talep halinde yukarıdaki sınırlarda olmak üzere farklı m2 diyalizerler temin edilecektir.
10. Diyalizerler steril ambalajda olmalı ve teknik özelliklerini gösteren bilgileri içermelidir. Sterilizasyon türü ve son kullanma tarihi üzerinde belirtilmelidir.
11. Sterilizasyon en az iki yıl geçerli olmalıdır.
12. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1 (bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından uzun miadlılarla değiştirilebilmelidir.
13. Şartnameye bire bir uygunluk yazılı olarak taahhüt edilmelidir.
14. Malzemelerin fiyat teklifinde Sağlık Uygulama Tebliği kodlarının belirtilmesi zorunludur.
15. Teklif edilecek UTS'ne kayıtlı olan malzemelerin UTS belgelerinin teklifinde sunulması gerekmektedir.
16. Malzeme yokluğunda hayati risk oluşmaktadır

30.11.2023

Doc. Dr. ~~Y. S. ŞERMAN~~
CBÜ. Tıp Fak. İç Hastalıkları AD
Nefroloji BD
Dip. Tes. No: 93482

KALICI HEMODİYALİZ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter çift lümenli ,uzun süreli kullanıma uygun, bakterilere bariyer teşkil edecek şekilde keçeli hemodiyaliz yanı sıra hemoperfüzyon ve aferez işlemlerinde kullanılabilir nitelikte olmalı. Subclavian ve internal juguler girişime uygun olmalıdır.
2. Hem perkütan hem cerrahi yolla takılmaya uygun olmalıdır.
3. Kateterin cilde tespitini sağlayacak sutur delikleri olmalı .
4. Her iki lümen üzerinde de klemp olmalıdır.
5. Kateterler 12-14.5 F kalınlığı, 20-43 cm uzunluk aralığında olmalıdır.
6. Lümenlerin üzerinde kateter boyu , kalınlığı arter ve ven lümen içi volümünün kaç cc olduğu yazmalıdır.
7. Kateterler hasta damarlarına en az zarar vermekle tıkanmayı önleyici özel maddeden yapılmış olmalıdır.
8. Kateterler kitlerinin üzerinde üretim ve sterilizasyon tarihleri etiketle belirtilmiş olmalıdır.
9. Kateterler kit halinde bulunmalıdır ve kitlerde seldinger tekniği ile kullanılmak üzere giriş iğnesi ve enjektör , tel guide , dilatatör ve kateter kapakları bulunmalıdır.
10. Kateter vücuda girdiğinde ısı ile yumuşayan ve trombüs oluşumunu azaltan poliüratan veya silikondan üretilmiş olmalı.
11. Sterilizasyon geçerlilik süresi ambar teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
12. İhaleye iştirak eden firmalar ihaleden önce teklif edilecek malzemelere ait dökümanlar ve numuneleri 5 gün önce üniteye teslim edeceklerdir.
13. Şartnameye bire bir uygunluk yazılı olarak taahhüt edilmelidir.
14. Kabul ve muayenede oluşabilecek kaza ve hasarlardan firma sorumludur. Malzemeler firma sorumlusu eşliğinde hastane deposuna teslim edilmedir.
15. Malzemelerin fiyat teklifinde Sağlık Uygulama Tebliği kodlarının belirtilmesi zorunludur.
16. Teklif edilecek UTS' ne kayıtlı olan malzemelerin UTS belgelerinin teklifinde sunulması gerekmektedir.
17. Malzeme yokluğunda hayati risk oluşmaktadır

30.11.2023
D. ÖZKAN
GEBİTİP Fak. İc. Hast. Hast. AD
Nefroloji BD
Dip.Tes. No: 93962