

ENTERAL BESLENME POMPA SETİ (TORBALI) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Torba ve set enteral kullanıma uygun olmalıdır.
2. Torba ve pompa seti birleştirilmiş ve kullanıma hazır, steril şartlarda ambalajlanmış olmalıdır.
3. Enteral ve Yıkama setleri pompaya takılan yerde birleşmelidir.
4. Beslenme seti ve yıkama seti latex ve DEHP (dietileksil fitalat) içermemelidir.
5. 1000 ml kapasiteli beslenme torbası ve 1000 ml yıkama torbası bulunmalıdır.
6. Beslenme seti firmanın sağlayacağı enteral beslenme pompasına uyumlu olmalıdır.
7. Beslenme ve yıkama setinin üzerinde 100 ml aralıklı derecelendirme çizgileri bulunmalı kolayca izlenebilir olmalıdır.
8. Düzenli besin akımı sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalı, herhangi bir işlem gerektirmemelidir.
9. Set, torbaya bağlı olmalıdır. Setin üzerinde damlama haznesi bulunmamalıdır.
10. Set üzerinde akış hızını takip edecek haznesi olmalıdır.
11. Beslenme seti serbest akışı önleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
12. Setin sonunda kullanılan tüm nazogastrik sondalara uyumlu bir bağlantı yeri olmalıdır.
13. Torbanın doldurmayı kolaylaştıran ağzı ve kapağı torbanın en üstüne lokalize edilmiş olmalıdır. (Top-Fill özelliği)
14. Setler ile kullanılan pompalar kalibre edilebilir ve kalibrasyonun rapor halinde sunulabilmesi gerekir.
15. Beslenme torbası verecek olan firma ihtiyacı olan tüm kliniklerde kullanılacak 60 adet cihazı hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
16. Ambalaj üzerinde imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
17. Teklif veren firma denenmek üzere 3 (üç) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
18. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
19. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
20. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Bahar ERDİLİKANLI
Sağlık Hizmetleri Müdürü

PERFÜZÖR SETİ (ENJEKTÖR ve LİNE) TEKNİK ŞARTNAMESİ
(ŞEFFAF VE IŞIKTAN KORUMALI İÇİN)

1. Set şeffaf ve ışıktan korumalı (Opak) olmak üzere iki türdür.
2. Line, 1,5 x 2,7 mm çapında, M/F yapıda ve 150 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Line, transparan Polietilen ve lateks içermeyen malzemeden olmalıdır.
4. Line, kullanımı sırasında sızdırmaya yol açmayacak ve güvenli uygulamaya uygun şekilde imal edilmiş olmalı ve en az 250 psi basınca dayanıklı olmalıdır.
5. Enjektör, DEHP, lateks içermeyen Polipropilen malzemeden olmalıdır.
6. Enjektörde, çift emniyet halkalı piston olmalıdır.
7. Enjektör, çevirmeli kilit bağlantılı olmalıdır.
8. Enjektör iğnesi 14G olmalı ve ambalaj içerisinde yer almalıdır.
9. Enjektör silindiri ve pistonu üzerinde, kolayca okunabilen ve silinmeyen, 1 ml artışlı işaretlemelere sahip skala olmalıdır.
10. Enjektör, 50ml hacminde olmalı ve gerekli durumlarda değişim yapılabilmelidir, 2ml, 5ml, 10ml ve 20ml hacminde çeşitleri de bulunmalıdır.
11. Enjektörlerin piston arkası tüm enjektörlü infüzyon cihazlarına uyacak yapıda olmalıdır.
12. Enjektörler, sızdırma yapmayacak ve güvenli uygulamaya uygun şekilde imal edilmiş olmalıdır.
13. Ürün ambalajı üzerindeki bilgiler Türkçe yazılı olmalıdır.
14. Ürün ambalajı üzerinde sterilizasyon, son kullanım tarihi, lot no, ürün içerik bilgilerinin tümü bulunmalıdır.
15. Gamma veya Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
16. Ürünün raf ömrü minimum 2 yıl olmalıdır.
17. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
19. Teslim edilecek enjektörlerin barkodları ambalaj üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
20. Teklif veren firma denemek üzere 5 (beş) adet numune perfüzör seti hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
21. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.


Bahar ERİNGÖR
Sağlık Hizmetleri Müdürü