

OPU (YUMURTA TOPLAMA) ÖRTÜ SETİ TEKNİK ŞARTNAME

1. Örtüler non woven tabir edilen dokunmamış kumaştan olup, tek kullanıma mahsus statü olma özelliği taşımalıdır.
2. Hasta üst örtülerinde kullanılan malzeme, ameliyat sırasında oluşacak kan vb. vücut sıvılarının örtü tarafından absorbe edilmesini sağlayan 55 gr/m² (+/- 5) medikal non woven malzemeden mamul olmalıdır.
3. Tüm ürünler medikal amaçla üretilmiş ham maddelerden mamul olmalıdır.
4. Örtü ve önük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek tipte olmalıdır. (yani şeffaf veya şeffaf malzemeden kabul edilemez)
5. Örtülerde kullanılacak cilt bantları non alerjik ve medikal özellikte kumaşa iyi yapışan özellikte bu iş için üretilmiş olmalıdır.
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
7. Set içerisindeki delikli örtü boyutları 200x240 cm (+/- 5) olmalıdır. Örtü üzerinde operasyon bölgesine uygun bir delik olmalıdır ve deliğin etrafında örtüyü hastaya sabitleyecek cilt bantları olmalıdır. Jinekolojik pozisyonda hastanın bacaklarına geçirilecek olan çizme kilif örtü ile yokarı olmalıdır.
8. Set içerisinde bulunan USG örtüsü şeffaf olmalı ve kenarlarında yapışkan bant olmalıdır.
9. Alet masa örtüsü 75x100 cm (+/- 5) boyutlarında, üstünde medikal non woven malzemeden takviyesi olan polietilen malzemeden yapılmış olmalıdır. Alet masasının ortasında kaymayı önleyen bir bant olmalıdır.
10. Tüm set içeriği sterilizasyon bohçası ile bohçalanmış olmalıdır.
11. Set içerisinde kullanılan önüklerde malzemenin ağırlığı 55 gr/m²(+/- 10) olmalıdır. Cildin nefes almasını sağlamalı ancak kan vb. vücut sıvılarını absorbe etmeden ortamdaki uzaklaştırarak ve alta geçişine izin vermeyecek nitelikte olmalıdır.
12. Önüklerde kolmanşetleri minimum 8 cm uzunluğunda tamamen pamuklu dokumadan üretilmiş ve top şeklinde olmalıdır.
13. Önükler 2 iç ve 2 dış kuşakla arkası steril kapatılacak şekilde tasarlanmış olmalıdır. Dış iki kuşak steriliteyi bozmadan kolayca bağlanabilecek şekilde bir karton ile birleştirilmiş olmalıdır.
14. Set bir yüzü medikal kağıt, diğer yüzü medikal filmden oluşan ambalajarda verilmelidir.
15. Paket üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi lot numarası vs. Belirtilmelidir.
16. EO sterilizasyonu yapıldıktan sonra 15 gün havalandırılıp teslim edilmelidir.
17. Vajinal prob kılıfları lateks içermemelidir.
18. Set aşağıdaki parçaları içermelidir.
 - a) 1 adet 75x100 cm alet masa örtüsü (takviyeli)
 - b) 2 adet 40x40 cm el kurutma havlusu
 - c) 2 adet takviyesiz cerrahi önük, large
 - d) 1 adet 200x240 cm delikli hasta örtüsü(kenarları bantlı ve litotomik bacak kılıflı)
 - e) 10 adet 5x5 cm 8 kat spunc
 - f) 1 adet 90x90 cm düz örtü
 - g) 1 adet 60x60 cm USG örtüsü (şeffaf ve bantlı)
 - h) 1 adet USG prob kılıfı lateks içermemelidir. Uzunluğu 85 cm yumuşak, medikal amaçla kullanılabilir olmalı ve 3 adet lastik bant içermelidir. }
 - i) 1 adet USG jeli

19. Mabemenin son kullanma tarihi teslimden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
20. Son kullanma tarihine 3 ay kalan ürün tedarikçi tarafından değiştirilmelidir.
21. TEKE ile birlikte numune gönderilmelidir.
22. ÜB6 ve ÜS kaydı olmalıdır.

Prof. Dr. Serdar **ERDİNÇ KUTLU**
Madenler, Enerji ve Kömür Bakanlığı
Köleli Kömür İşletimi Tesisleri
Diyarbakır 46100