

KAYSERİ DEVLET HASTANESİ

Teklif verme son tarih	31.01.2022 10:00
Telefon	0 352 336 88 84 – 1144 –1158
E-posta	kayseridevletsatinal@gmail.com - kayseridevletsatinal@hotmail.com
Kurum internet Sitesi	www.kayseridh.gov.tr
İhale No:	37

NOT:TEKNİK ŞARTNAME EKTEDİR

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	AİRWAYLI NAZAL SPLİNT	100	ADET		
2	NAZOGASTRİK SONDA (FEEDİNG SONDA) NO:8	200	ADET		
3	KLORHEKSİDİNGLUKONAT İÇEREN İV SANTRAL KATATER ORTUSU ERİŞKİN	100	ADET		
4	NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ YETİŞKİN	1000	ADET		
5	ASPIRATÖR SET UCU HORTUMU VAKUM KONTROLSÜZ	200	ADET		
6	GAZ KOMPRES BATIN 40 CM * 45 CM 8 KAT	500	ADET		
7	BATİKON	400	LİTRE		
8	ALKOL	400	LİTRE		
9	ANESTEZİ DEVRESİ YETİŞKİN	200	ADET		
Toplam					

İdari şartlar,

1-4734 Sayılı Kanun gereğince 'teklif mektubunun istekliler tarafından imzalanması, teklif edilen fiyatın rakam ve yazıyla açık olarak yazılması zorunludur. Tarihi, saat, kaşe ve imzası olmayan, istenilen ürünlerin marka, katalog numarası ve teslimat belirtilmeyen teklif mektupları değerlendirmeye alınmayacaktır.

2- Tıbbi Sarf Malzemelerde TİTUBB veya ÜTS da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklilerin bu durumu tekliflerinde belgelendirmesi zorunludur. Ürün (Barkod) numarası, SUT kodları, etiket ve marka adı teklif mektuplarında yazılı olacaktır.

3-Tıbbi Sarf Malzemelerde Tedarikçi firma, alıma ilişkin olarak düzenleyeceği faturada, malzemenin barkod numarası ile SUT kodunu belirtecektir. Tedarikçi firma, bunların SUT hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş olmasından sorumludur. Geri ödeme kurumu barkod ve SUT kodlarının eşleştirilmesiyle ilgili olarak TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını esas almadığından, hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacak, anılan kurumun herhangi bir surette malzeme barkod ve SUT kodunun doğru eşleşmediğini tespit ederek geri ödeme yapmaması halinde oluşan zarar nedeniyle idare tarafından da tedarikçi firmaya rücu edilecektir.

4-Listede ürünlere kalem bazında teklif verilecektir.

5-Numune değerlendirilmeye gerek görüldüğü takdirde, ürünlerin teknik şartnameye uygunluğunun denetlenmesi fiyat değerlendirilmesinden sonra yapılacaktır. Yüklenici firma teklife konu ürünleri veya Teknik şartnamede belirtilen özellikleri taşıdığı gösteren belge, Kılavuz, katalog vs.nin idaremizce ihale sonrası belirlenecek tarihte muayene komisyonuna sunması zorunludur.

6-Teklifler TL (Türk Lirası) olarak verilmeli, teklif edilen bedel rakam veya yazı ile açıkça yazılmış olmalıdır. Teklif edilen fiyat KDV hariç olmalıdır. Kazıntı, silinti, düzeltme bulunmamalıdır.

7-Söz konusu alım ile ilgili tüm vergi-resim ve harçlar, ulaşım ve sigorta giderleri istekliye aittir.

8-Teklifi kabul edilen ve sözleşme imzalanan firma sipariş yazısına müteakip aksi durum bildirilmedikçe ilgili deponun içerisine kadar istenen belgeler ile birlikte fatura ve malzemeleri teslim edecektir.

9- SUT tebliğinde ödemesi olmayan malzemeler fatura edilmeyecektir.

10-İhale tarihinden sonra; SUT fiyatlarında fiyat düşüşü olduğunda,yüklenici firma ilgili malzemenin SUT fiyatında yapılan indirim oranında,sözleşme birim fiyatında da aynı oranda indirim yapacağını taahhüt etmiş sayılır.

11-İhale uhdesinde kalan firma her hastada şartnamelerde yazılı bütün ölçüleri hastaneye getirmekle zorunludur. Aksi takdirde işlem yapılmayacaktır.

12-Firma getirdiği ürünler ile birlikte her uygulamada konusu ile ilgili teknik bilgisi iyi olan bir firma yetkilisi olacak, ürün takibi yapacaktır. Aksi takdirde sorumluluk kabul edilmeyecektir.

13-Ambalaj üzerinde son kullanım tarihi, lot no, ubb ,ürün içeriği hakkındaki tüm bilgiler bulunmalıdır.

14- İdare alımın her safhasında alımı tek taraflı iptal etmeye yetkilidir.

15- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.

16-Muayene ve kabul komisyonunca kabul raporu düzenlenmesinden ve kesilen fatura saymanlık hesaplarına alınış tarihinden itibaren; yükleniciye hastanenin nakit durumuna göre **Döner Sermaye** ödemesi olarak ortalama **120 gün** içerisinde ödeme yapılacaktır.

SMT1528 ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ

SMT Temel İşlevi:	1. Gaz kaynaklarından alınan medikal gazları veya inhalasyon yoluyla uygulanan anesteziyi hastaya ulaştırmak ve hastadan çıkan zararlı atık gaz karışımlarının uzaklaştırılmasını sağlamak, aynı zamanda solunumuna destek olmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Anestezi solunum devresi standart (çift hatlı) veya koaksiyel veya membranlı tek hatlı tipleri olmalı ayrıca yetişkin ve pediatrik boyları olmalıdır. 3. Standart çift hatlı devre; a) Bir adet ventilasyon devresi, bir adet balonlu hortum, bir adet şeffaf tıpalı Y konektör veya cihaz bağlantı konektörlerinden oluşmalıdır. b) Devreyi oluşturan hortum yolları PP, PE veya PVC yapıda olmalıdır. c) Devrelerin tek veya çift su tutuculu veya su tutucusuz çeşitleri olmalıdır. d) Devreyi oluşturan hortum yolları koruge yapıda olmalı ve Y konnektöre sıkı geçme olmalıdır. e) Devrenin insprituvar kolu ara bağlantı ile (nebul) ilaç vermeyi sağlamak amacıyla Y portundan ayrılabilmeli, yapışık olmamalıdır. f) Devrenin yetişkin veya pediatrik boylarda en az 1 er adet ekspiryum ve inspiryum hattı olmalıdır. g) Devrenin 0,5-1-1,5 veya 2 lt lik latex free balonu olan balon hortumundan veya balonu olan hortumdan oluşmalıdır.Balon uzatma hortumu en az 120(±10) cm uzunluğunda olmalıdır. h) Yetişkin anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hortumlarının çapı en az 19 mm, pediatrik anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hortumların çapı 15 mm olmalıdır. i) Yetişkin anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hatları en az 150 cm olmalıdır. Pediatrik anestezi devresinde en az 100 cm olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	4. Koaksiyel tek hatlı kapalı sistem; a) Devreler solunan gazların doğal şekilde ısıtılmasını ve bunun sonucunda doğal olarak nemlendirilmesini sağlamak için koaksiyel (iç içe geçmiş) formda tek bir hat olarak üretilmiş olmalıdır. Devrede inspiryum ve ekspiryum hatlarının ayırt edilebilmesi için inspiryum hattı farklı renkte

SMT1528 ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ

	<p>olmalıdır.</p> <p>b) Tek hatlı koaksiyel devrelerde bir tanesi ekspiryum hattında diğeri ise inspiryum hattında olmak üzere tek veya çift su tutuculu veya su tutucuz çeşitleri bulunmalıdır. Su tutucular kesinlikle ortam havasına açılmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>c) Tek hatlı koaksiyel devrelerde ayrıca ucunda en fazla 2lt lateks içermeyen balonu ve balon hortumu olmalıdır.</p> <p>5. Membranlı(septum) tek hatlı kapalı sistem;</p> <p>6. Septum duvarı ile ortadan ikiye ayrılmış, tek bir hat olarak üretilmiş olmalıdır.Devrede inspiryum ve ekspiryum hatlarının ayırt edilebilmesi için inspiryum hattı ya da septum duvarı farklı renkte olmalıdır.</p> <p>7. Membranlı devrelerde bir tanesi ekspiryum hattında diğeri ise inspiryum hattında olmak üzere tek veya çift su tutuculu veya su tutucuz çeşitleri bulunmalıdır.Su tutucular kesinlikle ortam havasına açılmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>8. Membranlı devrelerde ayrıca ucunda en fazla 2lt lateks içermeyen balonu ve balon hortumu olmalıdır.</p>
Teknik Özellikleri:	<p>9. Y konnektör ucunda eklenip çıkarılabilen bir dirsek(elbow) bulunmalıdır.</p> <p>10. Dirsek üzerinde CO2 ölçümüne olanak sağlayacak luer-lock port bulunmalıdır.</p> <p>11. Ürünün tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri yapılmış olmalıdır.</p> <p>12. Ürün non-toksik ve hipo-alerjen olmalıdır.</p> <p>13. Ürün dayanıklı ve kırılmaz yapıda olmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>14. Devre orijinal ambalajında ve tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>15. Devre universal olmalı ve klinikte bulunan cihazlar ile uyumlu olmalıdır.</p> <p>16. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri yapılmış olmalıdır.</p> <p>17. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır</p>

SMT3752 GAZ KOMPRES. BATIN

P SMT Temel İşlevi:	<ol style="list-style-type: none">1. Batın cerrahi operasyonlarında (kolon, mide, toraks vb.) doku ve organları sarmalamak, boşlukları belirlemek ve kanama kontrolü sağlamak amacı ile imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ol style="list-style-type: none">2. Ürün tıbbi cihaz yönetmeliğine uygun gazlı bezden imal edilmiş olan ve dışı gazlı bez iç yüzeyi yüksek emiş kapasitesi bulunan beyaz, kokusuz, dokumasız, viskon içerikli spunles (35gr/m²) kumaştan yapılan tipleri olmalıdır.3. Ürünün x-raylı (radyo pak), ve radyopaksız tipleri olmalı, farklı ölçülerde çeşitleri bulunmalıdır.4. Kullanıcının tercihine göre Ürünün tüm türlerinde 4 – 8 – 10 – 12- 16 kattan meydana gelen çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<ol style="list-style-type: none">5. Batın kompres "bohça" şeklinde dikilmeli ve kenarlarından İplik sarkmaması için kenarları İçe kıvrılmalıdır.6. Batın Kompresin kenarlarının sağlam olabilmesi için kenarları dikişli olmalıdır.7. Kenar dikişlerinde ekstrafor kullanılmamalıdır.8. Ürünün her iki yüzünde çapraz dikiş bulunmalıdır.9. Bir pakette 2 adet kompres bulunacaktır. Kompresler, bir tarafı şeffaf sterilizasyon rulosu içerisinde ve nonsteril olarak teslim edilecektir.10. X-ray li olan tiplerde Ürünün her iki yüzünde çapraz dikiş ve her katta X-Ray ipliği olmalıdır.11. Radyo pak şerh, gazlı bezin boyunca dokunmuş olmalı, Yapıştırma metodu Olmamalıdır.
Genel Hükümler:	<ol style="list-style-type: none">12. Batın kompresler cerrahi amaçlı kullanılacağından onaylı kuruluş denetiminde olmalıdır.13. Ürünlerin üretimi, tıbbi cihaz direktifine uygun class 100.000 temiz oda koşullarında olmalı ve bu koşulları sağlayan belgeler ibraz edilmelidir.14. Ürüne ait biyo uyumluluk testleri mevcut olmalıdır. (Hemolitik etki, sensitizasyon, cilt iritasyon ve sitotoksisite testleri)15. Malzemenin üreticisinin ISO 13485 kalite yönetim sertifikası ve CE belgesi

SMT3752 GAZ KOMPRES, BATIN

	<p>olmalıdır.</p> <p>16. Sterilizasyon rulosu TS EN 11607 paketleme materyali ile ilgili standardı karşılamalıdır.</p> <p>17. Rulo üzerinde buhar veya etilen oksit sterilizasyonunu işaret eden indikatör bulunmalıdır.</p> <p>18. Paketleri açma yönünde 2 cm açma payı bırakılmalıdır. Paketler açılırken düzensiz yırtıklar oluşmamalı, tüy hav çıkmamalıdır.</p> <p>19. Sterilizasyon rulolarına üzerine firma kimliğini ifade eden etiket yapıştırılmamalıdır</p> <p>20. Paket içinde talep edilen ebatlarda ürün teslim edilecektir.</p>
--	---

SMT4076 ASPIRASYON SETİ, YANKAUER

SMT Temel İşlevi:	1. Cerrahi operasyonlarda dokuya zarar vermeden aspirasyon işlemi yapabilecek şekilde set olarak (uç ve hortumdan oluşan) dizayn edilerek imal edilmiş medikal ürün olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün vakum kontrollü ve vakum kontrolsüz şeklinde türleri olmalıdır. 3. Aspiratör hattı 1/4 x 1/6 (5,5 x 8,5 mm) çaplarında ve 200(±20)cm boyunda veya 300(±20)cm boylarındaki çeşitlerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Set aspiratör ucu, PVC hortum ve konik konnektörlerin birleşiminde meydana gelmiş olmalıdır. 5. Aspiratör ucu saydam ya da açık bir renk ile renklendirilmiş medikal malzemeden imal edilmiş olmalıdır. 6. Aspiratör ucunun arkası 1/4 PVC konik konnektörle aspiratör hattına bağlı olmalıdır. 7. Aspiratör hattı PVC'den yapılmış çizgili yapıda olmalıdır. 8. Aspiratör hattının arka kısmı PVC'den yapılmış kes tak (kesilebilir) bağlantı (konik) konnektör içermelidir. 9. Konik konnektörü kesmek suretiyle çapı 1/2'den 1/4'e kadar çıkış elde edilebilmelidir.
Genel Hükümler:	10. Tekli paketlerde Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalıdır. 11. Uts kaydı ve CE marka onayı olmalıdır.

SMT3697- DİL BASACAĞI (ABESLANG)

SMT Temel İşlevi:	1. Hekim tarafından yapılacak olan boğaz muayenelerinde dilin üstüne bastırılarak muayene işlemini kolaylaştırmak amacı ile dizayn edilmiş ve steril ve/veya nonsteril olarak üretilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün kullanıcı tercihine göre steril ve/veya nonsteril ürün tipleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Tek kullanımlık olmalıdır. 4. Tahta olmalı, yanları ve yüzeyi pürüzsüz, tırtıksız, kokusuz ve temiz olmalıdır. 5. Uç kısımları oval olmalıdır. 6. Ağız ve boğaz muayenesinde kullanılmaya elverişli olmalıdır. 7. Yüzeyleri tahriş ve yaralanmaya neden olmayacak düzgünlükte olmalıdır. 8. Kullanırken kolay kırılmayan, çatlamayan malzemeden yapılmış olmalıdır. 9. Boyutları; Uzunluk ,15 (± 1) cm, Genişlik, 1,8 ($\pm 0,5$) cm, Kalınlık 1,6 ($\pm 0,3$) mm olmalıdır. 10. Ürün steril tiplerinde her abeslang tekli ambalajda ve steril olarak üretilerek ambalajlanmalıdır. 11. En az 50 en fazla 200'lük ambalajlarda bulunmalıdır.
Genel Hükümler:	12. Ürün UTS kaydı bulunmalıdır. 13. Her kutu güvenli depolama şartlarına haiz olacak şekilde suya ve neme dayanıklı paketlenmiş olmalıdır.

SMT1615-NAZAL SPLİNT İNTERNAL, SİLİKON, DOYLE TİP

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, ağızdan ve burnundan nefes alamayan kişilere uygulanan ve solunum yolunun açılmasını sağlayan işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Post-op dönemde rahat nefes almayı sağlamak için airwayli olmalıdır. 3. Ürünün ölçüleri minimum $7(\pm 0,5)\text{cm} \times 1(\pm 0,5)\text{cm} \times 2(\pm 0,5)\text{cm}$ olmalıdır. İstenildiğinde rahatlıkla kesilebilmelidir. 4. Materyali girişim sırasında ve çıkarırken maksimum hasta konforunu sağlamak için yeterli elastikiyete sahip tıbbi dereceli silikon olmalıdır. Paket üzerinde materyali yazılı olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Uç kısımları delikli olmalı ve bu delikler sayesinde tespit edilebilmelidir. 6. Ürün üzerinde kanama yapabilecek hiçbir çapak olmamalı, pürüzsüz olmalıdır. 7. Nazal irrigasyonda kolay yıkanır ve kir tutmaz özellikte olmalıdır.
Genel Hükümler:	8. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 9. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

**KLORHEKSİDİNGLUKONAT İÇEREN (V
SANTRAL KATATER ÖRTÜSÜ (ERİŞKİN)**

1. Steril, tekli paket halinde ve 8,5 cm x 11,5 cm ebatlarında olmalıdır.
2. Ürün kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
3. Ürün şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2'lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalıdır.
4. Jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir ve bu etkin klorheksidin glukonat içeren jel ped en az 7 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır.
5. invitro test edilmiş olmalıdır.
6. Jel ped az sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Ürün kalelerin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarımına sahip olmalıdır.
8. Şeffaf örtünün tüm kenarları güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
9. Uygulama sırasında şeffaf film, üzerinde yapıldığı kağıt tabakaları tek hamle ile çıkarılabilmelidir.
10. Ürünün etrafını çevreleyen kağıt çerçevesi ve kağıt çerçevenin her iki yakındaki kulakçıklar sayesinde kolaylıkla uygulanabilmelidir.
11. Her iki yanda bulunan kulakçıklar üzerinde ekstra tespit sağlayan iki adet şerit şeklinde kumaş flaster ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
12. Ürünün üzerini kaplayan şeffaf film örtü kateter bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virüs ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmaktadır. Viral bariyer özelliği ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
13. Ürün hava geçirgen özelliklerle olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
14. Yapışkanı hipotalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
15. Ürünün sağladığı yararlar ile ilgili invitro ve in vivo çalışmaları olmalıdır.
16. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri'ne göre "Sınıf 3" Kriterine uygun olmalıdır. Ve istenildiği takdirde bu belgelendirilebilmelidir.
17. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
18. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
20. Etilen oksit yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.

SMT1340 NAZOGASTRİK BESLENME TÜPÜ

SMT Temel İşlevi:	1. İrrigasyon, drenaj veya beslenme sağlamak amaçlı kullanılabilir olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Tıbbi PVC veya silikon veya poliüretandan yapılmış olmalıdır. Poliüretan sonda kılavuz telli ve uzun dönem kullanıma uygun olmalıdır. 3. Ürün çeşitli kalınlıkta (No:4-6-8-10-12-14-16-18-20-22) temin edilebilmelidir.
Teknik Özellikleri:	4. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır. 5. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 2 delik olmalıdır. 6. Sonda üzerinde en az 1cm aralıklarla işaretlenmiş cm çizgileri olmalıdır. 7. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri ve çam uçlu enjektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. 8. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır. 9. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır. Boyları kalınlıklarına göre uygun ölçüde olmalıdır. 10. Üzerinde radyopak çizgileri olmalıdır.
Genel Hükümler:	11. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 12. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

SMT3684- NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde nazal yoldan hastalara oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile medikal malzemedен tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yetişkin ve/veya pediatrik tiplerinden herhangi biri olmalıdır. 3. Kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, yumuşak en az 200 (± 20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(± 5) cm uzunluğunda olmalıdır
Teknik Özellikleri:	4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik ve tahriş etmeyen PVC'den üretilmiş olmalıdır. 5. Malzeme adında belirtilen hastaların kullanımı için uygun olmalıdır. 6. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır. 7. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektöre sahip olmalıdır. 8. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir. 9. Her iki burun deliğine takılacak girişler yumuşak ve ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
Genel Hükümler:	10. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.

ISOSOL (BATIKON) %10	<ol style="list-style-type: none">1. Ürün %10 oranında povidoneiodine içermelidir.2. Bakterisid, virüsüd, fungusid ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır.3. Cilt ve mukozaya dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.4. 1000 cc'lik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sistemine (yıkama çekilleri akışın seçilmediği geri tince akışın sonlandırığı) başlıklı plastik şişelerle ambalajlanmış olmalıdır.5. Ürün alkol içermemelidir, ürün içerisinde parfümlü oluşturmamalıdır.6. Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmamalıdır.7. Solüsyonu dökerken, solüsyon şişenin dışından sızdılarak akanamalıdır.8. Ürün povidon iyotlu % 7,5 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.9. Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapılandırılmış olmalıdır.10. Ürünün kullanma süresi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
-------------------------	--

ALKOL	
%95	<ol style="list-style-type: none">1. İstekli firmanın "Tarım ve Orman Bakanlığı; Tütün ve Alkol Dairesi Başkanlığı'ınca" Etil Alkol dağıtımına yetkilendirilmiş firma olması, piyasaya arz ambalajında ve ilaç sanayi için gıda alkolü dağıtım yetki belgesine haiz olması gerekir.2. Teknik olarak "Gıda Alkolü" olarak tabir edilen alkol olup, ilaç sanayi ve ilaç sektöründe kullanılabilcek Saf Alkol kalitesinde olan ve bunu belgelendirebilen firmalar teklif verebilirler.3. Ürünün üretim yerindeki analiz raporu ve Hıfzıssıhha Enstitüsü'nce yapılmış Türk Kodeksine Ve TSF'ye uygun olduğuna dair raporu ibraz edilecektir.4. Alkol şeffaf, renksiz, akıcı ve uçucu olmalıdır. Kokusu karakteristik, tadı yakıcı olmalıdır. Parlayıcı olup mavi dumansız bir alevde yanmalıdır.5. %95 den az, %96,8 den çok etil alkol içermemelidir.6. Su ile sulandırıldığında mayı bulanmamalı, 5 ila 10 santigrat dereceye soğutulup 30 dk. beklendiğinde berraklığını korumalıdır. Yağlı ve reçineli maddeler içermemelidir.7. 77 ila 78,5 santigrat derece arasında kaynamalıdır.8. Alkol tarımsal kökenli olup, Şeker pancarı ya da Melas'tan olmalıdır.9. 5 litrelik kaplarda olmalıdır.10. Alkol ambalajında "Tehlikeli Kimyasallar Yönetmeliği" ne uygun olarak, ürün bilgileri tam doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmelidir.11. Etiket bilgilerinde; ürünün adı, hacmen yüzde alkol miktarı, net ambalaj hacmi, tarımsal kökenli olduğuna dair köken bilgisi, muhafazasına yönelik bilgi, firmanın ticari unvan ve adresi, tehlike sembolü kırmızı zemin üzerine siyah baskı ile belirtilmelidir.

Malzeme Adı

Gaz Kompres, Batın, Radyoopaklı, 8 Kat, 40*40Cm
Gaz Kompres, Batın, Radyoopaklı, 8 Kat, 40*40Cm

Miktar	Ölçü	Sartname No / Jenerik Kodu	IKN	İhale Tarihi / Pazarlık Tarihi	Alım Durumu
1000	Adet	SMT3752.270006881	2021/619156	12.10.2021 09:00:00	Sipariş İptal Edildi
1000	Adet	SMT3752.270006881	2021/619156	12.10.2021 09:00:00	Sipariş İptal Edildi