



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

MALZEMENİN ADI

SUT KODU : KV1229 GR1277

KATETER İNFÜZYON SANTRAL VENÖZ ÇİFT LÜMENLİ 4 F

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
2. İki lümenli kateter, 1.35mm dış çapında, 8cm uzunluğunda, 4F (1. Lümen: 18G, 2. Lümen:18G), (proximal:21G , distal 18G) olmalıdır.
3. Kateterde, fiksasyon kanatları olmalıdır.
4. Kateterde valfli kapak olmalıdır.
5. Set içerisinde enjektör (3ml-5ml) olmalıdır.
6. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
7. Kateter Radyopak Alifatik Tecoflex poliüretan materyalden üretilmiş olmalı, böylece damar içerisinde bulunduğu sürece üzerinde biyofilm tabakası oluşumunu geciktirerek enfeksiyon riskini azaltmalıdır.
8. Kateterin alifatik Tecoflex poliüretan özelliği üretici tarafından belgelenmelidir. Bu belge ihale dosyasında sunulmalıdır.
9. Kılavuz tel kink yapmayan nitinol materyalden üretilmiş olmalıdır. Nitinol kılavuz telin dışı sarmal şeklinde paslanmaz çelikle kaplı olmalı , bu sayede kılavuz tel yönlendirilirken yeterliği sertliğe sahip olabilmelidir. King yapmama özelliği kılavuz tel 45°C'lik açı ile katlanarak test edilebilmelidir.
10. Kılavuz tel sürücüsü tekerlekli olmalı, bu sayede kılavuz tel eldivene yapışmadan rahatlıkla gönderilebilmelidir veya bu özellikte sürücü ürün yanında verilmelidir.
11. Her bir lümenin ucuna takılabilmesi için 2 adet silikon enjeksiyon port bulunmalıdır.
12. İğne uzunluğu 4 cm olmalıdır.
13. İğne çapı 0,89 mm, 20 G olmalıdır.
14. 0,021 inch çapında, 50 cm uzunluğunda J guide-wire olmalıdır.
15. Set içerisinde 1 adet dilatör olmalıdır.
16. Dilatör uzunluğu 4 cm olmalıdır. Dilator çapı 5 Fr olmalıdır.
17. Cerrahi Bistüri sapı en az 10 cm olmalıdır. Set içerisinde bulunan cerrahi bistüri paslanmaz çelik yapıda olup, cerrahi yaralanmaları engelleyecek güvenlik mekanizmasına sahip olmalıdır veya bu özellikte bistüri ürün yanında verilmelidir.

KİMYASAL
ÖZELLİKLERİ

DEPOLAMA
ŞARTLARI

1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
- 2.
- 3.

KULLANIM YERİ VE
ÖZELLİĞİ

ÜRETİM TARİHİ VE
MİADI

1. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır.
- 2.

AMBALAJ ŞEKLİ VE
MİKTARI

1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
2. Malzemeler güncel tıbbi cihaz yönetmeliği, sağlık uygulama tebliği, etiket kanununa uygun olmalıdır.
3. UBB kodu orijinal etiket olarak ürün üzerinde olmalıdır. Kutu UBB' si (6,12,24 vb.)

İMZA-KAŞE

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
Prof. Dr. Demet DEMİRKOL
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 90996

İMZA-KAŞE

Tulay YAKUT
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Üniversitesi
Uzm. Dr. Nesli AĞRALI
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 172311



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

tanımlanan ürünler için tek tek etiket yapılmalı ve üretici firmanın etiket yönetmeliğine uygun izin belgesi "noter onaylı Türkçe çevirisini muayene kabul komisyonuna" sunacaktır.

TIBBİ ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT ŞEKLİ
VE
ZORUNLU
ÖZELLİKLER

1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip malzeme ilgili Taşınır Kayıt ve Kontrol Yetkilisinin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecek olup, yüklenici firma sipariş çekildiği andan itibaren en geç 10(on) gün içerisinde teslimat gerçekleştirmek zorundadır.
2. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması gerekmektedir.
3. İhaleye teklif veren istekli tedarikçi firma (üretici/ithalatçı) ise kendisine ait, bayi ise tedarikçi firma ve bayisi olarak tanımladığını gösterir TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını (T.C Sağlık Bakanlığının ilgili WEB sitesinden alınan kayıt belgeleri),teklif ettikleri ürün/ürünlere ait TİTUBB veya ÜTS kayıtları ve ihale dosyasında alımı yapılmak istenen ürünlerin SUT kodları ile teklif ettikleri ürünlerin SUT kodlarının eşleşmiş olduğuna dair belgeleri ihale dosyasına sunmalıdır.
4. Ürün tedarikçi/bayi sorgulamaları öncelikle Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu(TİTCK) Ürün Takip Sistemi (ÜTS) <https://utsuygulama.saglik.gov.tr/> adresinden, ÜTS'de ürün kayıtlı değilse TİTUBB sisteminden yapılacaktırUBB koduna sahip olan malzemelerin Ulusal Bilgi Bankasının veri tabanındaki tüm bilgilerin malzemeyi tarif edecek şekilde düzenlenmiş ve eksiksiz olarak tanımlanmış olması gereklidir.
5. İstekli ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 1 adet numuneyi ihale esnasında ihale komisyonuna sunacaktır.
6. Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmelidir.
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (on) gün içerisinde değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
Prof. Dr. Deniz DEMİRKOL
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 90996

İMZA-KAŞE

Tülay YAKUT
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE
Uzm. Dr. Nesli AKGÖZALP
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 172311
I.Ü. İstanbul Üniversitesi



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

MALZEMENİN ADI

SUT KODU : KV1229 GR1277

KATETER İNFÜZYON SANTRAL VENÖZ ÇİFT LÜMENLİ 5 F

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
2. İki lümenli kateter, dış çapı 1,7mm, 8 cm uzunluğunda, distal lümen 18G, praxinal lümen 20G ve 5F olmalıdır.
3. Kateterde, fiksasyon kanatları olmalıdır.
4. Kateterde valfli kapak olmalıdır.
5. Set içerisinde enjektör (3 ml-5ml) olmalıdır.
6. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
7. Kateter Radyopak Alifatik Tecoflex poliüretan materyalden üretilmiş olmalı, böylece damar içerisinde bulunduğu sürece üzerinde biyofilm tabakası oluşumunu geciktirerek enfeksiyon riskini azaltmalıdır.
8. Kateterin alifatik Tecoflex poliüretan özelliği üretici tarafından belgelenmelidir. Bu belge ihale dosyasında sunulmalıdır.
9. Kılavuz tel kink yapmayan nitinol materyalden üretilmiş olmalıdır. Nitinol kılavuz telin dışı sarmal şeklinde paslanmaz çelik kaplı olmalı , bu sayede kılavuz tel yönlendirilirken yeterliği sertliğe sahip olabilmelidir. King yapmama özelliği kılavuz tel 45°C'lik açı ile katlanarak test edilebilmelidir.
10. Kılavuz tel sürücüsü tekerlekli olmalı , bu sayede kılavuz tel eldivene yapışmadan rahatlıkla gönderilebilmelidir veya bu özellikte sürücü ürün yanında verilmelidir.
11. Her bir lümenin ucuna takılabilmesi için 2 adet silikon enjeksiyon port bulunmalıdır.
12. İğne uzunluğu 4 cm olmalıdır.
13. İğne çapı 0,89 mm, 20 G olmalıdır.
14. 0,021 inch çapında, 50 cm uzunluğunda J guide-wire olmalıdır.
15. Set içerisinde 1 adet dilatör olmalıdır.
16. Dilatör uzunluğu 4 cm olmalıdır. Dilator çapı 6 Fr olmalıdır.
17. Cerrahi Bistüri sapı en az 10 cm olmalıdır. Set içerisinde bulunan cerrahi bistüri paslanmaz çelik yapıda olup, cerrahi yaralanmaları engelleyecek güvenlik mekanizmasına sahip olmalıdır veya bu özellikte bistüri ürün yanında verilmelidir.

KİMYASAL
ÖZELLİKLERİ

DEPOLAMA
ŞARTLARI

1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
- 2.
- 3.

KULLANIM YERİ VE
ÖZELLİĞİ

ÜRETİM TARİHİ VE
MİADI

1. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır.
- 2.

AMBALAJ ŞEKLİ VE
MİKTARI

1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
2. Malzemeler güncel tıbbi cihaz yönetmeliği, sağlık uygulama tebliği, etiket kanununa uygun olmalıdır.
3. UBB kodu orijinal etiket olarak ürün üzerinde olmalıdır. Kutu UBB' si (6,12,24 vb.)

İMZA-KAŞE

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
Prof. Dr. Demet DEMİRKOL
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 90936

İMZA-KAŞE

Tulay YAKUT
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

İMZA-KAŞE

Uzm. Dr. Neslihan AKGÖRALI
I.Ü. İstanbul Üniversitesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 172311



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

tanımlanan ürünler için tek tek etiket yapılmalı ve üretici firmanın etiket yönetmeliğine uygun izin belgesi "noter onaylı Türkçe çevirisini muayene kabul komisyonuna" sunacaktır.

TIBBİ ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT ŞEKLİ
VE
ZORUNLU
ÖZELLİKLER

1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip malzeme ilgili Taşınır Kayıt ve Kontrol Yetkilisinin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecek olup, yüklenici firma sipariş çekildiği andan itibaren en geç 10(on) gün içerisinde teslimat gerçekleştirmek zorundadır.
2. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması gerekmektedir.
3. İhaleye teklif veren istekli tedarikçi firma (üretici/ithalatçı) ise kendisine ait, bayi ise tedarikçi firma ve bayisi olarak tanımladığını gösterir TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını (T.C Sağlık Bakanlığının ilgili WEB sitesinden alınan kayıt belgeleri),teklif ettikleri ürün/ürünlere ait TİTUBB veya ÜTS kayıtları ve ihale dosyasında alımı yapılmak istenen ürünlerin SUT kodları ile teklif ettikleri ürünlerin SUT kodlarının eşleşmiş olduğuna dair belgeleri ihale dosyasına sunmalıdır.
4. Ürün tedarikçi/bayi sorgulamaları öncelikle Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu(TİTCK) Ürün Takip Sistemi (ÜTS) <https://utsuygulama.saglik.gov.tr/> adresinden, ÜTS'de ürün kayıtlı değilse TİTUBB sisteminden yapılacaktır. ÜBB koduna sahip olan malzemelerin Ulusal Bilgi Bankasının veri tabanındaki tüm bilgilerin malzemeyi tarif edecek şekilde düzenlenmiş ve eksiksiz olarak tanımlanmış olması gereklidir.
5. İstekli ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 1 adet numuneyi ihale esnasında ihale komisyonuna sunacaktır.
6. Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmelidir.
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (on) gün içerisinde değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
Prof. Dr. Demet DEMİRKOL
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 90996

İMZA-KAŞE

Tulay YAKUT
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Üniversitesi
Uzm. Dr. Nesli AKRAKLI
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tes. No: 172311



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

MALZEMENİN ADI

SUT KODU : KV1231 GR1279
KATETER İNFÜZYON SANTRAL VENÖZ ÜÇ LÜMENLİ 5 F

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Kateter kolay okunabilir uzunluk işaretli olmalıdır.
2. Hava embolisi ve kan sızıntısı riskini engellemek amacıyla enjektör çıkarılmadan kılavuz telin iletilmesine olanak sağlayacak şekilde olmalıdır.
3. Kateter üç lümenli 5F en fazla 8 cm uzunluğunda, distal lümen: 16G, orta lümen: 21G, proksimal lümen:23G olmalıdır.
4. Kateterde infüzyonu kısa süreli ara verilmesini sağlayan hareketli klemp ile şeffaf uzantı tüpleri olmalı, İğne batması, hava embolisi ve kan geri akışını engelleyen katetere entegre edilmiş enjeksiyon konektörü olmalıdır.
5. Kateter Radyopak Alifatik Tecoflex poliüretan materyalden üretilmiş olmalı, böylece damar içerisinde bulunduğu sürece üzerinde biyofilm tabakası oluşumunu geciktirerek enfeksiyon riskini azaltmalıdır.
6. Kateterin alifatik Tecoflex poliüretan özelliği üretici tarafından belgelenmelidir. Bu belge ihale dosyasında sunulmalıdır.
7. Kılavuz tel kink yapmayan nitinol materyalden üretilmiş olmalıdır. Nitinol kılavuz telin dışı sarmal şeklinde paslanmaz çelikte kaplı olmalı , bu sayede kılavuz tel yönlendirilirken yeterliği sertliğe sahip olabilmelidir. King yapmama özelliği kılavuz tel 45°C'lik açı ile katlanarak test edilebilmelidir.
8. Kılavuz tel sürücüsü tekerlekli olmalı , bu sayede kılavuz tel eldivene yapışmadan rahatlıkla gönderilebilmelidir veya bu özellikte sürücü ürün yanında verilmelidir.
9. Dilatör uzunluğu 4 cm olmalıdır. Dilator çapı 6 Fr olmalıdır.
10. Cerrahi Bistüri sapı en az 10 cm olmalıdır. Set içerisinde bulunan cerrahi bistüri paslanmaz çelik yapıda olup, cerrahi yaralanmaları engelleyecek güvenlik mekanizmasına sahip olmalıdır veya bu özellikte bistüri ürün yanında verilmelidir.

KİMYASAL
ÖZELLİKLERİ

DEPOLAMA
ŞARTLARI

1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
- 2.
- 3.

KULLANIM YERİ VE
ÖZELLİĞİ

ÜRETİM TARİHİ VE
MİADI

1. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır.
- 2.

AMBALAJ ŞEKLİ VE
MİKTARI

1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
2. Malzemeler güncel tıbbi cihaz yönetmeliği, sağlık uygulama tebliği, etiket kanununa uygun olmalıdır.
3. UBB kodu orijinal etiket olarak ürün üzerinde olmalıdır. Kutu UBB' si (6,12,24 vb.) tanımlanan ürünler için tek tek etiket yapılmalı ve üretici firmanın etiket yönetmeliğine

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
Prof. Dr. Demet DEMİRKOL
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tes. No: 90996

Tulay YAKUT
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

I.Ü. İstanbul Üniversitesi
Uzm. Dr. Nesip AĞRALI
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tes. No: 172311



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

uygun izin belgesi "noter onaylı Türkçe çevirisini muayene kabul komisyonuna" sunacaktır.

TIBBİ ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT ŞEKLİ
VE
ZORUNLU
ÖZELLİKLER

1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip malzeme ilgili Taşınır Kayıt ve Kontrol Yetkilisinin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecek olup, yüklenici firma sipariş çekildiği andan itibaren en geç 10(on) gün içerisinde teslimat gerçekleştirmek zorundadır.
2. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması gerekmektedir.
3. İhaleye teklif veren istekli tedarikçi firma (üretici/ithalatçı) ise kendisine ait, bayi ise tedarikçi firma ve bayisi olarak tanımladığını gösterir TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını (T.C Sağlık Bakanlığının ilgili WEB sitesinden alınan kayıt belgeleri),teklif ettikleri ürün/ürünlere ait TİTUBB veya ÜTS kayıtları ve ihale dosyasında alımı yapılmak istenen ürünlerin SUT kodları ile teklif ettikleri ürünlerin SUT kodlarının eşleşmiş olduğuna dair belgeleri ihale dosyasına sunmalıdır.
4. Ürün tedarikçi/bayi sorgulamaları öncelikle Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu(TİTCK) Ürün Takip Sistemi (ÜTS) <https://utsuygulama.saglik.gov.tr/> adresinden, ÜTS'de ürün kayıtlı değilse TİTUBB sisteminden yapılacaktırUBB koduna sahip olan malzemelerin Ulusal Bilgi Bankasının veri tabanındaki tüm bilgilerin malzemeyi tarif edecek şekilde düzenlenmiş ve eksiksiz olarak tanımlanmış olması gereklidir.
5. İstekli ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 1 adet numuneyi ihale esnasında ihale komisyonuna sunacaktır.
6. Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmelidir.
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (on) gün içerisinde değiştirecektir.

I.T.F. Çocuk Sağlığı ve Hast. A.D.
İMZA-KAŞE
Prof. Dr. **DEMİRKOL**
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 90996

İMZA-KAŞE
TULAY YAKUT
İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Sorumlu Hemşire

İMZA-KAŞE
Dip. Tesc. No: 172311
İMZA-KAŞE
Uzm. Dr. Neslihan ASIRALI
İ.Ü. İstanbul Üniversitesi



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

MALZEMENİN ADI

SUT KODU : KV1231 GR1279
KATETER İNFÜZYON SANTRAL VENÖZ ÜÇ LÜMENLİ 7 F

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Kateter kolay okunabilir uzunluk işaretli, poliüretan, ucu veya tamamı radyoopak olmalıdır.
2. Kateter çok ince lubrifikasyonlu ve damar endotelini zedelemeyen soft uçlu olmalıdır.
3. Hava embolisi ve kan sızıntısı riskini engellemek amacıyla enjektör çıkarılmadan kılavuz telin iletilmesine olanak sağlayacak şekilde olmalıdır.
4. Kateter üç lümenli 7F idarenin belirlediği adetlerde 15 cm- 20cm uzunluklarında, distal lümen: 16G, orta lümen: 18G, proksimal lümen:18G olmalıdır.
5. Kateterde infüzyonu kısa süreli ara verilmesini sağlayan hareketli klemp ile şeffaf uzantı tüpleri olmalı, İğne batması, hava embolisi ve kan geri akışını engelleyen katetere entegre edilmiş enjeksiyon konektörü olmalıdır.
6. Kılavuz tel damar endotelinin zedelenmesine engel olan fleksibl J uçlu, tek el ile kontaminasyon riskini minimuma indiren ergonomik özel kılıfta olmalıdır.
7. Kateter boyutuna uygun dilatatör olmalıdır.
8. Ambalaj içeriğinin takılış sırası kontaminasyonu en aza indirecek paket içi dizaynına sahip olmalıdır.

KİMYASAL
ÖZELLİKLERİ

DEPOLAMA
ŞARTLARI

- 1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
- 2.
- 3.

KULLANIM YERİ VE
ÖZELLİĞİ

ÜRETİM TARİHİ VE
MİADI

- 1.Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır.
- 2.

AMBALAJ ŞEKLİ VE
MİKTARI

1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
2. Malzemeler güncel tıbbi cihaz yönetmeliği, sağlık uygulama tebliği, etiket kanununa uygun olmalıdır.
3. UBB kodu orijinal etiket olarak ürün üzerinde olmalıdır. Kutu UBB' si (6,12,24 vb.) tanımlanan ürünler için tek tek etiket yapılmalı ve üretici firmanın etiket yönetmeliğine uygun izin belgesi "noter onaylı Türkçe çevirisini muayene kabul komisyonuna" sunacaktır.

TIBBİ ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT ŞEKLİ
VE
ZORUNLU
ÖZELLİKLER

- 1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip malzeme ilgili Taşınır Kayıt ve Kontrol Yetkilisinin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecek olup, yüklenici firma sipariş çekildiği andan itibaren en geç 10(on) gün içerisinde teslimat gerçekleştirmek zorundadır.
2. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması gerekmektedir.
3. İhaleye teklif veren istekli tedarikçi firma (üretici/ithalatçı) ise kendisine ait, bayi ise

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Penbehan ERERİN ÖZCAN
Dip. Tescil No: 57418
Anesteziyoloji Uzmanı
Yoğun Bakım Uzmanı

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Zerrin SUNGUR
Dip. Tes. No: 72909
Anesteziyoloji Uzmanı

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Ali Emre ÇAMLI
Dip. Tescil No: 43970
Anesteziyoloji Uzmanı



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ

SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ
DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ

tedarikçi firma ve bayisi olarak tanımladığını gösterir TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını (T.C Sağlık Bakanlığının ilgili WEB sitesinden alınan kayıt belgeleri),teklif ettikleri ürün/ürünlere ait TİTUBB veya ÜTS kayıtları ve ihale dosyasında alımı yapılmak istenen ürünlerin SUT kodları ile teklif ettikleri ürünlerin SUT kodlarının eşleşmiş olduğuna dair belgeleri ihale dosyasına sunmalıdır.

4. Ürün tedarikçi/bayi sorgulamaları öncelikle Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu(TİTCK) Ürün Takip Sistemi (ÜTS) <https://utsuygulama.saglik.gov.tr/> adresinden, ÜTS'de ürün kayıtlı değilse TİTUBB sisteminden yapılacaktırUBB koduna sahip olan malzemelerin Ulusal Bilgi Bankasının veri tabanındaki tüm bilgilerin malzemeyi tarif edecek şekilde düzenlenmiş ve eksiksiz olarak tanımlanmış olması gereklidir.
5. İstekli ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 1 adet numuneyi ihale esnasında ihale komisyonuna sunacaktır.
6. Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmelidir.
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (on) gün içerisinde değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Feriðan ERGİN ÖZCAN
Dip. Tescil No: 57418
Anesteziyoloji Uzmanı
Yoğun Bakım Uzmanı

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Zerrin SİNGÜR
Dip. Tes. No: 72909
Anesteziyoloji Uzmanı

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Ali Emre ÇAMCI
Dip. Tescil No: 43970
Anesteziyoloji Uzmanı