

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|---|-----|-----|--------|------|------|--------|-----|-------|--------|------|----|--------|----------|-----|--|----------|---|--------|------|-----|--------|--------------------|-----|--|
|  | T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU | İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> DİŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ <input type="checkbox"/> ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| MALZEMENİN ADI | SUT KODU:NF1040 HEMOFİLTRASYON/HEMODİYAFİLTRASYON POTASYUMLU SOLÜSYON | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ | <p>1.Solüsyonlar tam kan antikoagülasyonu için sürekli renal raplasman tedavilerinin bir Her litre solüsyonda aşağıda belirtilen konsantrasyonlarda elektrolit bulunması gereklidir.</p> <table border="0"> <tr><td>Na+</td><td>140</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>Mg++</td><td>0.75</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>Cl-</td><td>110.5</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>HCO3</td><td>35</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>Glukoz 1</td><td>g/L</td><td></td></tr> <tr><td>K değeri</td><td>2</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>Ca++</td><td>1.5</td><td>mmol/L</td></tr> <tr><td>İnorganik fosfat 1</td><td>g/L</td><td></td></tr> </table> <p>2.Solüsyonlar 5 litrelik çift bölme torbalarda olmalıdır.</p> <p>3.Karışmış solüsyon stabilitesini en az 48 saat korumalıdır.</p> | | Na+ | 140 | mmol/L | Mg++ | 0.75 | mmol/L | Cl- | 110.5 | mmol/L | HCO3 | 35 | mmol/L | Glukoz 1 | g/L | | K değeri | 2 | mmol/L | Ca++ | 1.5 | mmol/L | İnorganik fosfat 1 | g/L | |
| Na+ | 140 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Mg++ | 0.75 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Cl- | 110.5 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| HCO3 | 35 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Glukoz 1 | g/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| K değeri | 2 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Ca++ | 1.5 | mmol/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| İnorganik fosfat 1 | g/L | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| KİMYASAL ÖZELLİKLERİ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| DEPOLAMA ŞARTLARI | 1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ | 1. Hemofiltrasyon uygulanan hastalara kullanılmaktadır. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ÜRETİM TARİHİ VE MİADI | 1.Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI | <p>1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.</p> <p>2. Malzemeler güncel tıbbi cihaz yönetmeliği, sağlık uygulama tebliği, etiket kanununa uygun olmalıdır.</p> <p>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.</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| TESLİMAT ŞEKLİ VE ZORUNLU ÖZELLİKLER | <p>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.</p> <p>2. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması gerekmektedir.</p> <p>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.</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| İMZA-KAŞE | İMZA-KAŞE | İMZA-KAŞE | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Istanbul Tıp Fakültesi Prof. Dr. Figen ESEN Dip. Tes. No: 11701 Anesteziyoloji Uzmanı Yoğun Bakım Uzmanı | Istanbul Tıp Fakültesi Doç. Dr. Meltem SAVRAN KARADENİZ Dip. Tes. No: 71236 Anesteziyoloji Uzmanı | Istanbul Tıp Fakültesi Doç. Dr. A. Kemal KOLTUKA Dip. Tes. No: 57227 Anesteziyoloji Uzmanı | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

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

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

Istanbul Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Figen ESEN
Dip. Tes. No: 41101
Anesteziyoloji Uzmanı
Yorum B. Uzmanı

İMZA-KAŞE

Istanbul Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Metin SAVRAN KARADENİZ
Dip. Tes. No: 71236
Anesteziyoloji Uzmanı

İMZA-KAŞE

Istanbul Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Kemal KOLTKA
Dip. Tes. No: 67637
Anesteziyoloji Uzmanı