
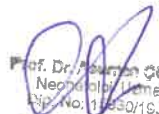
	<b>T.C.</b> <b>İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ</b> <b>SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME</b> <b>FORMU</b>	İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ <input type="checkbox"/> KARDİYOLOJİ ENSTİTÜSÜ <input type="checkbox"/> ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ <input type="checkbox"/>
<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>SUT KODU: (AN1300) VENTİLATÖR SOLUNUM DEVRESİ ISITMALI ÇİFT ISITICILI YENİDOĞAN</b>	
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Hasta devresi ısıtıcılı inspirasyon hattı, ısıtıcılı ekspirasyon hattı, ara hortum, basınç ölçüm hattı , adaptör kiti ve chamberdan oluşmalıdır.</li> <li>2. Hasta devresinin inspirasyon hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır ve bu özellik sayesinde devre içerisindeki hava homojen bir şekilde hastaya gönderilmeli ve inspirasyon hattı içerisinde su yoğunlaşması önlenmelidir.</li> <li>3. Hasta devresi paketi içerisinde devre ile bir adet otomatik dolum çift şamandıralı chamber bulunmalıdır.</li> <li>4. Hasta devresi paketi içerisinde 1 adet bakteri filtresi bulunmalıdır.</li> <li>5. Paket içerisinde üretici firmaya ait orijinal adaptör kit bulunmalı,böylelikle hasta devresi Draeger Babylog 8000,SLE 2000,SLE 4000 ve SLE 5000 marka ventilatör cihazlarında kullanılabilir. Bunun yanında akış sınırlayıcısı veya basınç hattı gerektirmeyen diğer marka ventilatörlerde de kullanılabilir.</li> <li>6. Devre paketi içerisinde SLE 200,SLE4000 ve SLE 5000 için basınç sınırlayıcı bulunmalıdır.</li> <li>7. Basınç ölçüm hattı doğrudan inspirasyon hattı üzerine takılabilir. Kaçak testi yapılabilmesi ve devrenin kullanılmadığı zaman korunabilmesi için Y konnektör ucunda koruyucu kırmızı tapa bulunmalıdır.</li> <li>8. Hastane ihtiyacına göre devrelerin neonatal ve yetişkin boyları mevcut olmalıdır.</li> <li>9. Verilecek hasta devresine ait aynı marka nitrik oksit seti bulunmalıdır ihtiyaç halinde nitrik oksit tedavilerinde kullanılmak üzere 50 devreye karşı 2 adet hastaneye verilebilir.</li> <li>10. Hasta devresi bebeklerde oluşacak hormon bozukluğu jinekomasti önlemek için DEHP içermemelidir ve STERİL olmalıdır.</li> <li>11. Ventilatör solunum devreleri ile cihazlar arasında uyum sağlayan 3 adet ısıtıcı kablosu bedelsiz olarak verilmelidir.</li> </ol>	
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>		
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>		
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>		
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ</b>	1.Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 12 ay olmalıdır.	
<b>İMZA-KAŞE</b> İstanbul Tıp Fakültesi Prof. Dr. Zeynep İNCE Dip. Teşhis No: 3366 Çocuk, 853 ve Hast. Uzm. Neonatoloji	<b>İMZA-KAŞE</b> 	<b>İMZA-KAŞE</b>  Prof. Dr. Mehmet ÇOBAN Neonatoloji Uzmanı Dip. No: 11650/1933



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME  
FORMU

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

AMBALAJ ŞEKLİ VE  
MİKTARI

1. T.C sağlık bakanlığı tarafından onaylanmış orjinal ulusal bilgi bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları olmalı ve fakültemize ait IU kodları barkot halinde basılmış olarak teslim edilmelidir.
2. Malzeme orjinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası bulunmalıdır.
3. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.
4. Malzemelerin orjinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (sağlık uygulama tebliği)koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

TIBBİ ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT ŞEKLİ

- 1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine tek seferde teslim edilecektir. Ancak idarenin talep ettiği malzemeler yüklenici firma tarafından sipariş verildiği tarih itibarıyla,sipariş verilen ürünleri en geç 15 takvim günü içinde İstanbul Üniversitesi,İstanbul Tıp Fakültesi Eczanesi'ne teslim edilmek zorundadır.

ZORUNLU  
ÖZELLİKLER

1. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Ulusal Bilgi Bankası koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.
2. İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az ...1.. adet numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıstırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.
3. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
4. Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmelidir.
5. İhaleye teklif veren istekli tedarikçi firma (üretici/ithalatçı) ise kendisine ait, bayi ise tedarikçi firma ve bayisi olarak tanımladığını gösterir TITUBB veya ÜTS kayıtlarını (T.C Sağlık Bakanlığının ilgili WEB sitesinden alınan kayıt belgeleri),teklif ettikleri ürün/ürünlere ait TITUBB 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.
6. Ürün tedarikçi/bayi sorgulamaları öncelikle Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu(TITCK) Ürün Takip Sistemi (ÜTS) <https://utsuygulama.saglik.gov.tr/> adresinden, ÜTS'de ürün kayıtlı değilse TITUBB sisteminden yapılacaktır.

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi  
Prof. Dr. E. Zeynep İNCE  
Dip. Teşh. No: 33866  
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm. Neonatoloji

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi  
Prof. Dr. Leyla BİLİR  
Dip. Teşh. No: 33866  
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm. Neonatoloji

İMZA-KAŞE

Prof. Dr. Asım ÇOBAN  
Neonatoloji Uzmanı  
Dip. No: 15930/19398