



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ
DEMİRBAŞ TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI

AMBULANS ANA SEDYE

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Sedyeye ana iskeletinde kullanılan borular alüminyum etial 61 (AA 6351) veya eşdeğeri malzemeden üretilmiş olmalı,
2. Alüminyum dökümler etial 150-160 serisi (AA A-380) veya eşdeğeri malzemeden eloksall kaplamalı olarak imal edilmiş olmalı, ve alaşım özellikleri test raporu ile kurula sunulmalıdır.
3. 2 adedi sabit ve kilitlebilir, 2 adedi 360 derece döner özellikte olmak üzere 4 adet tekerlekle donatılmış olmalıdır. Tekerlekler en az 125 - 150 mm. çapında olacaktır.
4. Kol desteği olmalıdır.
5. Sedyeye şiltesi, dikişsiz yekpare yapıda üzeri su geçirmeyen, leke tutmayan, anti bakteriyel, ateşe dayanıklı materyalle kaplanmalı ve içerisi yüksek yoğunlukta kolay deforme olmayan 50-80 mm. kalınlıkta ve esnek yapıda sünger ile döşenmiş olmalıdır.
6. Sedyeye üst yüzeyi rotasyon tekniği ile üretilmiş tek parça plastik malzemeden, sırt desteği ve ayak desteği olarak iki parçadan üretilmiş olmalı, vakum tekniği ile üretilmiş ABS veya PVC malzeme kullanılmamalıdır. Sedyeye üzerinde hasta varken CPR (kalp-akciğer canlandırılması) uygulanmasına imkân vermemelidir.
7. Sırt ve ayak kısmının yüksekliği ayarlanabilir olmalıdır. Sırt desteği ayarı gazlı piston yardımı ile yapılmalı, istenilen kademedede mandal yardımı ile sabitlenebilmelidir. Ayak kısmı manuel olarak 15° ayarlanabilmelidir.
8. Ayarlanabilir serum askısı ile portatif oksijen tüp taşıyıcısı bulunmalı ve bunlar ana sedyeye monte edilebilmelidir.
9. Sedyeye mevcut kilit kolu çekilerek araç içine doğru itilince ayakları katlanmalı ve kilit kolu çekilerek araç dışına doğru çekildiğinde de ayaklar kendiliğinden açılmalıdır. Bu sistem ile sedyenin bir kişi tarafından ambulansa yüklenmesi ve ambulandan çıkartılması sağlanmalıdır.
10. Sedyeye ana gövde profili alüminyum mil pres yöntemi ile çekilmiş ve tek parça yekpare olmalı, ara bağlantı boruları gömme başlı imbus çelik civatalar ile yapılmalıdır.
11. Ana sedyeye üzerinde en az 2 adet en az 500 mm uzunlukta korkuluk bulunmalı, korkuluklar sedyenin yanlarına paralel olarak katlanabilir olmalıdır,
12. Ana sedyeye üzerinde 1 set boyun ve omuz kemeri, ayrıca 2 adet sabit hasta kemeri bulunmalıdır.
13. Ana sedyeye Ambulanslara uyumlu olmalı, araç üzerinde herhangi bir kilitleme sistemi değişikliği gerektirmeden tüm araçlarda kullanılabilirdir.
14. Ana sedyeye ISO 9001 standartlarında üretilmiş olmalı, CE belgesi ve TS EN 1865-1 +A1 belgesine sahip olmalıdır.
15. Ana Sedyeye 10 G crash testi belgesi olmalıdır.
16. Ana sedyeye üzerinde kullanılacak şilte ve süngerin yanmazlık test raporları bulunmalıdır.
17. Ölçüleri: Uzunluk: 1935 mm (±20 mm), Genişlik: 550 mm. Yükseklik: 815 mm (+ 20 mm), Ağırlık: 38 Kg (±2 Kg.), Taşıma Kapasitesi: 160-180 Kg aralığında olmalıdır.
18. Yüklenici firma tarafından temin edilecek cihaz üretici hatalarına karşı en az 2 (iki) yıl garantili olmalıdır.
19. Teklif edilen ürüne klinik mühendislik eşliğinde kullanıcıya demosu yapıldıktan sonra alım için onay verilecektir.
20. Cihazın garanti süresi boyunca bakımları, arızaları ve kalibrasyonları firma tarafından ücret talep edilmeden yapılmalıdır.
21. Türkiye ilaç ve tıbbi cihaz ulusal bilgi bankasında (titubb) veya ürün takip sisteminde (üts) kaydı var ise ihale dosyasında belirtilmelidir. Alınacak ürün tıbbi cihaz yönetmeliği 3. Madde (o) bendi gereğince tahsis ve/veya tedavi amaçlı kullanılmalıdır.

İMZA-KAŞE

Uzm. Hemşire
Nurdane GÜDER
İç Hastalıkları Anabilim Dalı
Hemşirelik Hizmetleri Sorumlusu

İMZA-KAŞE

Y.
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
Prof. Dr. Servet BEŞİŞİK
İç Hastalıkları ve Hematoloji Uzm.
D.P. Telesif No: 186532321-4021

İMZA-KAŞE

Meryem SALMANGLU
İç Hastalıkları
Hemşirelik Hizmetleri
Sor. Yard.



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ
DEMİRBAŞ TEKNİK ŞARTNAME FORMU



KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	
DEPOLAMA ŞARTLARI	1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1. Malzeme orjinal ambalajında teslim edilmelidir. 2. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır. 3. 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 30 gün içerisinde tek seferde Ayniyat Depoya teslim edilecektir.
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. 3. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

Uzm.Hemşire
Nurdane GÜDER
İç Hastalıkları Anabilim Dalı
Hemşirelik Hizmetleri Sorumlusu

İMZA-KAŞE

7.
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
Prof. Dr. Sevgi BESİŞİK
İç Hastalıkları ve Hematoloji Uzmanı
Dip. Tescil No: 1833202/14021

İMZA-KAŞE

Meryem SALHAOĞLU
İç Hastalıkları AD
Hemşirelik Hizmetleri Sorumlusu