



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU

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"/>

MALZEMENİN ADI

SUT KODU :OR4250 OKSİJEN MASKESİ NEBULİZATÖR SETİ PEDIATRİK

FİZİKSEL
ÖZELLİKLERİ

1. Bu şartname Pediatrik ve Yenidoğan boy için düzenlenmiştir. Malzeme boylarının miktarları teslimat aşamasında ilgili birimlerin ihtiyacı doğrultusunda belirlenecektir.
2. Set maske, maskenin yüze sabitlenmesini sağlayan ayarlanabilir lastik; en az 1,8 metrelik non- toksik medikal malzeme ara bağlantı hortumu ve nebulizatörden oluşmalıdır.
3. Maske yumuşak ve şeffaf olmalıdır. Maske rahatsız edici şekilde kokmamalıdır.
4. Lastik ve yüz maskesi ile birleştiği kısım dayanıklı olmalıdır. Lastik, yerinden çıktığı durumda maskeye kolayca tekrar takılabilecek yapıda olmalıdır.
5. Maskenin yüze oturmasını sağlamak için maskede burun tutucu klips olmalıdır.
6. Bağlantı hortumu başları maske ve oksijen kaynağına kolayca takılabilecek yumuşaklıkta olmalıdır.
7. Maskenin oksijen bağlantı hortumu, flowmetre 8lt/dk'ya kadar yükseltildiğinde kendi kendine oksijen kaynağından ayrılmayacak, sağlam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
8. Bağlantı hortumu ve hortum uçlarındaki bağlantı başları birbirinden ayrılmayacak nitelikte olmalıdır.
9. Nebülizatör haznesi derecelendirilmiş olmalıdır.
10. Anti alerjik olmalıdır.
11. Nebülizatör haznesi sert ve şeffaf olmalıdır.
12. Maske ve hortum tek pakette ambalajlanmış olmalıdır.
13. Maskenin yüze değen kısmı yuvarlatılmış olmalıdır.
14. Maske, burun ve yüzün anatomik yapısına uygun olmalıdır.
15. Nebülizatör, akciğere ilaç vermeye uygun olmalı, ilaç verme sırasında çok gürültü çıkartmamalıdır.
16. Hastadan geri dönen havanın maske dışına rahat çıkabilmesi için maskenin her iki tarafında da hava delikleri olmalıdır.
17. Nebulizasyon tedavisi bittiğinde haznede ilaç kalmamalıdır.
18. İlaç haznesi ilacı, 5 mikron veya daha küçük partiküllere ayırabilmelidir. Ancak 5mikrondan daha büyük partiküller olmamalıdır.

KİMYASAL
ÖZELLİKLERİDEPOLAMA
ŞARTLARI

1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.

KULLANIM YERİ VE
ÖZELLİĞİÜRETİM 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.

İMZA-KAŞE

İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Neonatoloji Bölümü
Çocuk Hastahane
Bakım Birimi
Hemşire

İMZA-KAŞE

İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Neonatoloji Bölümü
Yenidoğan Soru
Danışman
Doç. Dr. BERK KURT

İMZA-KAŞE

İ.T.E. Çocuk Soru Danışman A.Ş.
Prof. Dr. Deniz BEKİRCİOĞLU
Çocuk Hastahane A.Ş.
Diyadin No: 58805



**T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME
FORMU**

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

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

(Handwritten signature)

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi
Neonatoloji Kliniği Dah
Yenidoğan Sorumlu Hemşiresi
Şiir ÖZBEK KURT

İMZA-KAŞE

(Handwritten signature)