

MALZEME/HİZMET ALIM İSTEK FORMU

(.....Gacuk Yogun Bakim.....)

* İstekte Bulunan Birim İsmi Yazılacak

No	Malzemenin Adı	Miktarı	İstem Tarihi	Ölçü Birimi	İsteğin yaklaşık kullanım süresi	İstek Nedeni	Depo Stok Durumu				(Varsa) En Son Alım			
							Var	Yok	Miktarı	Fiyatı	Tarih	SUT Kodu	SUT Fiyatı	
1	3fr -10cm Tek lümenli SVK	10 adet	26/09/24		4... (ay)	Acil ihtiyaç		6109	4046964786265	26/09/2024				
2	4fr 8cm 2 lümenli SVK	30 adet	26/09/24		4... (ay)	Acil ihtiyaç		43538	4046964786266	26/09/2024				
3	4fr 13cm 2 lümenli SVK	30 adet	26/09/24		4... (ay)	Acil ihtiyaç		5814	4046964786280	26/09/2024				
4	5fr 13cm 3 lümenli	10 adet	26/09/24		4... (ay)	Acil ihtiyaç		39141	4046964786402	26/09/2024				
5	7fr-20cm 3 lümenli	10 adet	26/09/24		4... (ay)	Acil ihtiyaç		45348	4046964785588	26/09/2024				
				 (ay)				 / / 202..				
				 (ay)				 / / 202..				

Çocuk Yogun Bakim Uzmani

Dr. Öğretim Üyesi

Dr. Neslihan Zeynep

.....

* İstemde Bulunan Birim İsmi Yazılacak

Onaylayan;

Prof. Dr. İsmet Topcu

Başhekim

PEDİATRİK KATETER SETİ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

3 fr-10cm
Tekli Yemeli

1. Seldinger ponksiyon kanülü; 0.8 mm (21 G) çapında, 38 mm uzunluğunda ve uluslararası renk koduna sahip (Yeşil) olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır, partikül kontaminasyonuna karşı silinmemelidir.
5. Kateter, 0.6 x 0.9 mm (22 G) çapında, 10 cm uzunluğunda ve akış hızı 15 ml/dakika olmalıdır.
6. Kateterin, transparan fiksasyon kanatları olmalıdır.
7. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, 10 cm aralıklarla uzunluk işaretli olmalıdır.
8. Kılavuz tel, 0.5 mm çapında, 25 cm olmalıdır.
9. Kılavuz tel ergonomik kılıfı, seldinger iğne ile tam bir uyum içerisinde birleşmeli, güçlük çıkarmamalıdır. Kılavuz tel ile seldinger iğne uyumunu sağlayan yönlendirme aparatına sahip olmalı, yerinden çıkmamalıdır.
10. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır. Kılavuz tel üzerinde EKG bağlantısının yapılacağı yer işaretlenmiş olmalıdır.
11. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
12. İnfüzyon uzatma line'ı olmalıdır.
13. 3 yollu musluk olmalıdır.
14. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (3 ml) olmalıdır.
15. Set içerisinde en az 9 cm sap uzunluğunda ve ergonomik kullanıma sahip bistüri bulunmalıdır.
16. Set içerisinde şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
17. Kullanım kılavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
16. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
17. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

10 adet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
C.Y.B.Tes. No: 125763 D.p. Tes. No: 114060

PEDİATRİK İKİ LUMENLİ KATETER SETİ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

4Fr 8cm
2 lümenli

1. Seldinger ponksiyon kanülü; 0.8 mm (21 G) çapında, 38 mm uzunluğunda ve uluslararası renk koduna sahip (Yeşil) olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyoopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. İki lümenli kateter, 1.2 mm çapında, 4F, 8 cm uzunluğunda, (1.lümen:22 G, 2.lümen:22 G) olmalıdır.
6. Kateter akış hızları, Distal Lümen için 18 ml/dakika, Proksimal Lümen için 18 ml/dakika olmalıdır.
7. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.
8. Fiksasyon klipi, kateteri alttan ve üstten sarmalıdır.
9. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
10. Kateterde, her bir lümen için iğnesiz enjeksiyona izin veren valfli kapak olmalıdır.
11. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, 10 cm aralıklarla uzunluk işaretli olmalıdır.
12. Kılavuz tel, 0,46 mm çapında, 50 cm olmalıdır.
13. Kılavuz tel ergonomik kılıfı, seldinger iğne ile tam bir uyum içerisinde birleşmeli, güçlük çıkarmamalıdır. Kılavuz tel ile seldinger iğne uyumunu sağlayan yönlendirme aparatına sahip olmalı, yerinden çıkmamalıdır.
14. Dilatör 5F ve 4.6 cm olmalıdır.
15. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır. Kılavuz tel üzerinde EKG bağlantısının yapılacağı yer işaretlenmiş olmalıdır.
16. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
17. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
18. Bistüri olmalıdır.
19. Şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
17. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır..
18. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
19. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
20. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

30 adet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
Ç.Y.B.Tes. No: 125068 Dip. Tes. No: 114060

PEDİATRİK İKİ LUMENLİ KATETER SETİ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

4Fr 13cm
2 lümenli

1. Seldinger ponksiyon kanülü; 0.8 mm (21 G) çapında, 38 mm uzunluğunda ve uluslararası renk koduna sahip (Yeşil) olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyoopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. İki lümenli kateter, 1.2 mm çapında, 4F, 13 cm uzunluğunda, (1.lümen:22 G, 2.lümen:22 G) olmalıdır.
6. Kateter akış hızları, Distal Lümen için 10 ml/dakika, Proksimal Lümen için 10 ml/dakika olmalıdır.
7. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.
8. Fiksasyon klipi, kateteri alttan ve üstten sarmalıdır.
9. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
10. Kateterde, her bir lümen için iğnesiz enjeksiyona izin veren valfli kapak olmalıdır.
11. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, 10 cm aralıklarla uzunluk işaretli olmalıdır.
12. Kılavuz tel, 0,46 mm çapında, 50 cm olmalıdır.
13. Kılavuz tel ergonomik kılıfı, seldinger iğne ile tam bir uyum içerisinde birleşmeli, güçlük çıkarmamalıdır. Kılavuz tel ile seldinger iğne uyumunu sağlayan yönlendirme aparatına sahip olmalı, yerinden çıkmamalıdır.
14. Dilatatör 5F ve 4.6 cm olmalıdır.
15. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır. Kılavuz tel üzerinde EKG bağlantısının yapılacağı yer işaretlenmiş olmalıdır.
16. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
17. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
18. Bistüri olmalıdır.
19. Şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
17. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır..
18. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
19. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
20. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

30adet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dr. Eğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
T.C. Sağlık Bakanlığı
S. B. Sağlık Bakanlığı
T. S. No: 114060

MULTİLUMEN KATETER SETİ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

Sfr 13an
3 lümenli

1. Seldinger ponksiyon kanülü, 0.8 mm (21 G) çapında, 38 mm uzunluğunda ve uluslararası renk koduna sahip (Yeşil) olmalıdır.
1. Kateter, poliüretan ve radyoopak olmalıdır.
2. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
3. Kateter, kolay okunabilir uzunluk işaretli olmalıdır.
4. Kateter, üç lümenli, 1.7 mm çapında, 5 F, 13 cm uzunluğunda [distal lümen:20 G, middle lümen:22 G, proksimal lümen:22 G] olmalıdır.
5. Kateter akış hızları, Distal Lümen için 29 ml/dakika, Medial lümen için 10 ml/dakika, Proksimal Lümen için 10 ml/dakika olmalıdır.
6. Kateterde, her bir lümen için iğnesiz enjeksiyona izin veren valfli kapak olmalıdır.
7. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
8. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klibi olmalıdır.
9. Fiksasyon klibi, kateteri alttan ve üstten sarmalıdır.
10. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, 10 cm aralıklarla uzunluk işaretli olmalıdır.
11. Kılavuz tel, 0.46 mm çapında, 50 cm uzunluğunda olmalıdır.
12. Kılavuz tel ergonomik kılıfı, seldinger iğne ile tam bir uyum içerisinde birleşmeli, güçlük çıkarmamalıdır. Kılavuz tel ile seldinger iğne uyumunu sağlayan yönlendirme aparatına sahip olmalı, yerinden çıkmamalıdır.
13. Dilatör 6F ve 5.4 cm olmalıdır.
14. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır. Kılavuz tel üzerinde EKG bağlantısının yapılacağı yer işaretlenmiş olmalıdır.
15. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
16. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
17. Set içerisinde şeffaf fiksasyon flasteri olmalıdır.
18. Set içerisinde en az 9 cm sap uzunluğunda ve ergonomik kullanıma sahip bistüri bulunmalıdır.
19. Kullanım kılavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
20. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
21. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
22. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

10 adet

Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
D. Öğretim Üyesi
Dr. Neslihan ZENGİN
C.Y.B.Tes.No: 125068 D.p. Tes. No: 114060

ÜÇ LUMENLİ KATETER SETİ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

1. Ponksiyon kanülü, hava embolisi ve kan kontaminasyon riskini önlemek amacıyla enjektör çıkarılmadan kılavuz telin ilerletilmesine imkan tanıyan yekpare valfli; 1.3 mm (18 G) çapında, 70 mm uzunluğunda ve uluslararası renk koduna sahip (Pembe)olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyoopak ve çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
3. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır, partikül kontaminasyonuna karşın silinmemelidir.
4. Üç lümenli kateter, 2.4 mm çapında, 20 cm uzunluğunda, 7 F (Distal lümen:16 G, Medial lümen:18 G, Proksimal Lümen : 18G) olmalıdır.
5. Kateter akış hızları, Distal lümen için 46 ml/dakika, Medial lümen için 22 ml/dakika, Proksimal Lümen için 22 ml/dakika olmalıdır.
6. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.
7. Fiksasyon klipi, kateteri alttan ve üstten sarmalıdır.
8. Kateterde, her bir lümen için iğnesiz enjeksiyona izin veren valfli kapak olmalıdır.
9. Kılavuz tel, kink yapmayan nitinol materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
10. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
11. Kılavuz tel, fleksibl J uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, 10 cm aralıklarla uzunluk işaretli olmalıdır.
12. Kılavuz tel ergonomik kılıfı, seldinger iğne ile tam bir uyum içerisinde birleşmeli, güçlük çıkarmamalıdır. Kılavuz tel ile seldinger iğne uyumunu sağlayan yönlendirme aparatına sahip olmalı, yerinden çıkmamalıdır.
13. Kılavuz tel, 0.89 mm çapında, 50 cm olmalıdır.
14. 8F Dilatatör olmalıdır.
15. EKG bağlantı kablosu olmalı ve setin içerisinde steril olarak yer almalıdır. Kılavuz tel üzerinde EKG bağlantısının yapılacağı yer işaretlenmiş olmalıdır.
16. Kateterin takılmasından sonraki günlerde de, kateterin doğru yerde olduğunu EKG eşliğinde kontrol etme imkanı tanıyan aparat olmalıdır.
17. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
18. Set içerisinde en az 9 cm sap uzunluğunda ve ergonomik kullanıma sahip bistüri bulunmalıdır.
19. Kullanım kılavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır
20. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
21. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
22. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

Çocuk Yegün Bakım Uzmanı
Dr. Çiğdem Ayese
Dr. Neşelihan ZENGİN
Ç.Y.B. Tes. No: 112788 Dip. Tes. No: 114050

10 adet