

SMT3887 AMBU SETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Solunum fonksiyonunu bir şekilde tamamen kaybetmiş ya da yeterince nefes alamayan hastalara pozitif basınçlı ventilasyon sağlamak amacı ile tasarlanmış medikal el cihazı şeklinde olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yaş gruplarına göre yetişkin, pediatrik ve yenidoğan tipleri olmalı ve bu tiplerin tek kullanımlık PVC ve/veya çok kullanımlık silikondan üretilmiş ürün çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	YETİŞKİN TİP: 3. Ambu balonu PVC veya silikon malzemeden yapılmış olmalıdır. 4. Ürün esnek ve eski haline en kısa sürede dönebilecek yapıda olmalıdır. 5. Silikon ambu balonuna sahip ürünler çift torbalı yapıda imal edilmiş olmalı ve/veya pop-off valfine sahip olmalıdır. 6. Ambu balonu ile birlikte (PVC ve silikon): 1(bir) adet kancalı şişirilebilen şeffaf ambu maskesi, iki adet air-way ve oksijen bağlantı hortumu set içinde bulunmalıdır. 7. Tek yönlü güvenlik valfi bulunmalıdır. 8. Balon hacmi 1300 ile 1500ml, oksijen rezervuar hacmi ise 1200 ile 2500ml arasında olmalıdır. 9. PVC ambu üzerinde hastayı aşırı basınçtan koruyan 'pop-off valf' bulunmalı, silikon olan türlerde bu valf görevini çift torba yapabilmeli ya da pop-off valfine sahip olmalıdır. 10. Basınç ayarı max 60(±10)cm H2O olmalı, valf üzerinde max basınç ayarlama seviyesi yazılı olmalıdır. 11. Ambunun alt kısmında oksijen bağlantı girişi bulunmalıdır. 12. Maske bağlantı konnektörü, ambunun her yöne rahatlıkla dönebilmesi için 360 derece dönen bir yapıda olmalıdır. 13. Ambu maskesi sekresyonun görülebilmesi için şeffaf ve yumuşak yapıda olmalıdır. 14. Ambu balonu, konnektörü ve valf içerisinde toz-partikül olmamalı yüzeyi temiz olmalıdır.

Ahmet Özal

Hilal Özgüç

Hasan Ali İPEK

SMT3887 AMBU SETİ

	<p>PEDİATRİK TİP:</p> <p>15. Ambu içerisinde pediatrik hasta kullanımına uygun 2 farklı numara üçgen şekilde olmak üzere toplam 2 adet maske bulunmalıdır.</p> <p>16. Ambu: Basınç rahatlatma Valf Asamblesi, Rezervuar valfi, Oksijen rezervuarı torbadan (silikon ve/veya PVC) oluşmalıdır.</p> <p>17. Ambu seti içerisinde 60–70–80mm olmak üzere 3 adet air-way bulunmalıdır.</p> <p>18. Cihazın basınç rahatlatma valfi bulunmalı ve etki aralığı 40(±5)cm H₂O olmalıdır.</p> <p>19. Cihazın vuruş hacmi aralığı 300 ile 350 ml. (±%1) olmalıdır.</p> <p>20. Cihazın rezervuar poşet hacmi 1600ml ile 2700ml, ventilasyon balon hacmi 500ml ile 700ml arasında olmalıdır.</p> <p>21. Ambu max. 105 nefes/dk. uygulanabilir olmalıdır. Oksijen konsantrasyonu rezervuar torbası ile %99 rezervuarsız ise %45 olmalıdır.</p>
<p>Genel Hükümler:</p>	<p>22. Ambu seti içerisinde 1 adet Türkçe kullanma kılavuzu olmalıdır.</p> <p>23. Ambu setinin hem kolay taşınabilmesi hem de işlemten sonra temiz bir şekilde saklanabilmesi için taşıma kulplu şeffaf kapalı kutu içerisinde olmalıdır.</p> <p>24. Silikon ambu tipi enaz 275F ve/veya 121C derecede otoklavda steril edilebilmelidir.</p> <p>25. Tüm parçalar etilen oksit ve hasta ile temas sonrası kullanılan genel dezenfektan solüsyonlar ile steril edilebilmelidir.</p> <p>26. Ürün rahatsız edecek şekilde kokmayan medikal malzemedan üretilmiş olmalı ve kanserojen ağır metaller (stabilizatörler, Ftalat), hayvansal doku içermemeli akredite bir kurumdan Biyo-uyumluluk testleri yapılmış olmalıdır.</p>

Ferhat ÖZAL



Hilal AYG



Hasan Ali İPEK



SMT1104 NEBÜLİZER SET

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün sağlık tesisinde merkezi sistem, oksijen tüpü ve ambu gibi cihazlarla hastaya medikal oksijen gazı verirken aynı zamanda inhaller ilaç verilebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün maskeli çeşitlerinin yetişkin, pediatrik, yeni doğan boyutları olmalıdır. 3. Ürünün atomizer ağızlıklı veya atomizer T parçalı çeşitleri olmalıdır. 4. Ürün maske, ara bağlantı hortumu ve nebulizatörden oluşmalıdır. 5. Ürün yumuşak, tahriş etmeyen, non-toksik PVC'den yapılmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürün kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, bükülme ve kırılma durumunda müdahale edilince eski formunu almalıdır (king yapmayan), yumuşak en az 180cm bağlantı hortumu olmalıdır. 7. Ürün solüsyon formunda nebül ilaçların kullanımına uygun olmalıdır. 8. Ürünün maske kısmı, hastanın anatomik yapısına uygun ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında kendinden aerodinamik maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm ya da bu bölümü yoksa istenen özeliği sağlayacak metal klipsi olmalıdır. (Bu klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.) Maske pediatrik ve yetişkin boylarda, şeffaf olmalı ve koku yapmamalı ve yüze tam oturmalı ve antialerjik olmalıdır. 9. Ürünün maske kısmının, yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır. 10. Ürünün maske kısmı ağız ve burnu içine tam olarak almalıdır. 11. Ürünün ilaç hazne kısmı, şeffaf, dereceli ve sert olmalıdır. 12. Ürünün buhar çıkış aparatı, huni şeklinde olmalı ve hazneye konulan ilacı uygun şekilde püskürtmelidir. 13. Ürünün hazne kısmında, ilaç verilme sonrası partikül ve ilaç kalmamalıdır. 14. Ürünün, başın arka kısmına geçirilmesi için boyu ayarlanabilir ve kolayca yerinden çıkmayan lastiği bulunmalıdır. Bu lastik esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır. 15. Ürün tüm bağlantı hatları ile tam uyumlu olmalı ve kaçak yapmayacak esneklikte olmalıdır.

Ferhan ÖZAL



HİSOL ORJİ



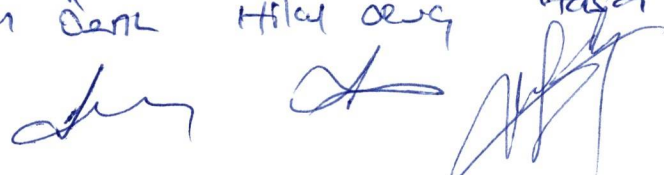
HASAN Aİ İPEK



SMT1104 NEBÜLİZER SET

Teknik Özellikleri:	<p>16. Ürünün maske kısmının her iki yanında fazla O₂ ve CO₂'i çıkaracak delikler bulunmalıdır.</p> <p>17. Ürünün hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O₂ flowmetrelerine uyumlu olmalı ve flowmetreden kolayca ayrılmamalıdır.</p> <p>18. Ürünün hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalıdır.</p> <p>19. Ürün üzerinde plastik artığı bulunmamalıdır.</p> <p>20. Ürünün atomizer maskesi veya atomizer T parçalı çeşitlerinin özellikleri;</p> <p>a) <u>Standart atomizer Set</u> 1 adet 190 cm (\pm 10cm) oksijen bağlantı hortumu, 1 adet ağız anatomisine uyumlu ağızlık parçası, 1 adet ilaç haznesinden oluşmalıdır.</p> <p>b) <u>T parçalı Set</u> 1 adet 190 cm (\pm 10cm) oksijen bağlantı hortumu, 1 adet ventilatör devrelerine uyumlu T parçası, 1 adet ilaç haznesinden oluşmalıdır.</p> <p>c) Oksijen bağlantı hortumu kırılmayı ve king yapmayı önleyici kanallı yapıya sahip olmalıdır.</p> <p>d) İlaç haznesi 6cc kapasiteye sahip olmalı ve devam eden tedavilerde hazneyi devreden çıkartmadan kapak üzerinde bulunan kapakçık açılarak ilaç ilave edilebilmelidir.</p> <p>e) Set haznesine koyulan ilacı 2-4 mikron boyutlarında aerosol edebilmelidir.</p> <p>f) Aerosol süresi 10 dk geçmemelidir.</p>
Genel Hükümler:	<p>21. Ürünler tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>22. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır</p>

Ferhan Öner Hilal Öner Hasan Ali İPEK




SMT2820 YETİŞKİN BASİT MASKE, HAZNESİZ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün sağlık tesislerinde medikal oksijen gazını merkezi sistem ile hastalara verebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün haznesiz maske olmalıdır. 3. Ürün yetişkin hastalarda kullanılacak ebatta olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Ürün non-toksik PVC'den yapılmış olmalıdır. 5. Ürün yumuşak ve cildi tahriş etmeyen yapıda olmalıdır. 6. Maske şeffaf olmalıdır. 7. Maske yüze tam oturmalı, hastanın ağzını ve burnunu içine tam almalıdır. 8. Ürün koku yapmamalıdır. 9. Ürün hastanın anatomik yapısına uygun olmalı ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. 10. Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm veya metal klipsi olmalıdır. (Klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.) 11. Ürünün 180cm uzunluğunda bağlantı hortumu olmalıdır. 12. Maskenin hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O2 flowmetrelerine ve ambuya uyumlu olmalıdır. 13. Bağlantı hortumu kanallı yapıda olmalıdır. 14. Bağlantı hortumu kırılma ve bükülmeye dayanıklı olmalıdır. Kırılma ve bükülme durumunda müdahale edilince bağlantı hortumu eski formunu almalıdır. 15. Ürün hastanın başına geçirilmesi için lastiği bulunmalıdır. Bu lastik esnek yapıda olmalı, yerinden çıkmamalı, deforme olmamalı ve ayarlanabilmelidir. 16. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2'i çıkaracak bir mekanizmaya sahip olmalıdır. 17. Maskenin yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır. 18. Torbalı maske tiplerinde ölü oksijen boşluğunu önlemek adına maske altında maske ile birleşik bir torba sistemine sahip olmalıdır.

Fatih Özer Hilal Özyılmaz Hasan Ali İpek

SMT2820 YETİŞKİN BASİT MASKE, HAZNESİZ

Genel Hükümler:	19. Ürün non steril ve tekli ambalajda teslim edilmelidir. 20. Malzeme tekli ve temiz poşet içinde olmalı ve plastik artığı bulunmamalıdır.
------------------------	--

Ferhan Özal


İtihad AS
 Hasan Ali İPEK


RULO KATLI EKG KAĞIDI

SMT Temel İşlevi:	1. Ekg cihazında görüntülenen elektriksel aktivitenin kağıda basılması ihtiyacını karşılamak amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	2. Ekg kağıdı 80mm eninde, 20 metre uzunluğunda olmalıdır. 3. Ekg kağıdı rulo şekilde olmalıdır. 4. Kağıt cihaza yerleştirilebilir olmalıdır. 5. Kağıtlar termal olmalı ve üzerine grafikler net ve belirgin şekilde çıkmalıdır.
Genel Hükümler:	6. Ekg kağıdı, MİNDRAY Marka BENEHEARD D6 model ve MİNDRAY Marka BENEHEARD D7 model Ekg Cihazına uyumlu olmalıdır. 7. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Perhan ÖZAL
ofis

Hüseyin ÖZAL
A

Hüseyin Ali İPEK
İPEK

SMT3754 KAYGANLAŖTIRICI JEL

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesislerinde gerekli durumlarda istenilen kayganlığı sağlamak ve kateterin hastada tahriş yapmasını engellemek amacı ile üretilmiş medikal malzeme olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Kateter kayganlaştırıcı sıkma işlemini kolaylaştıran en az 3 ml lik enjektör-körük-v.b. ambalaj içinde olmalıdır. 3. Ürün farklı ölçülerde (5ml,12ml vb.) ürün seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Kateter kayganlaştırıcı bileşiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain içermelidir. 5. Kateter kayganlaştırıcı steril edilmiş orijinal tekli ambalajda olmalıdır.
Genel Hükümler:	6. Ürün UTS kaydı olmalıdır.

Ferhan İZAL



Hilal ÖLÜĞ





Hasan Ali İPEK




SMT1090 14G TURUNCU, İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün 14G boyunda olmalıdır. 3. Ürün portlu olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır. 5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 8. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır 9. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyopak özelliği taşımamalıdır. 10. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 11. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	12. Ürünün, iğne koruyucu kapağının ucu kapalı olmalıdır. 13. Ürünün, tespitini kolaylaştırmak için yanlarında yumuşak ve rahat açılabilen kanatlar olmalıdır. 14. Ürün de kan gelişini görmeyi engelleyici ek aparat olmamalıdır. 15. Ürünün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır. 16. Ürünün arkasında, hidrofobik kan tutucu veya kan tutucu aparat olmalıdır.
Genel Hükümler:	17. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır. 18. Ürün sterilliği bozmadan açılabilir şekilde paketlenmiş olmalıdır. 19. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır 20. Ürün tekli steril ambalajda, 50 adetlik paketlerde olmalıdır. 21. Ürün TSE EN ISO 10555-1, 5 standartlarında belirtilen özelliklerde olmalıdır.

Ahmet ÖZAL


Hilal ÖZG


Hasan A. İPEK


SMT3684- NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde hastalarda nazal yoldan oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile üretilmiş medikal malzemedir olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yetişkin veya pediatrik tiplerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Oksijen kanülü PVC'den üretilmiş olmalıdır. 4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik olmalıdır. 5. Ürün kanallı,yumuşak, kırılma ve bükülmeye dayanıklı olmalıdır. 6. Oksijen kanülü en az 200 (± 20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(± 5) cm uzunluğunda olmalıdır 7. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır. 8. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektöre sahip olmalıdır. 9. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir. 10. Oksijen kanülü flowmetreden kolay ayrılmamalıdır. 11. Oksijen kanülünün burun deliğine giren kısmı ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
Genel Hükümler:	12. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.


Ferhan Özal
den


Hilal Özgüç
A


Hasan Ali İPEK
1

ASPIRATÖR FİLTRESİ

SMT Temel İşlevi:	1. Portatif Vakum Aspiratörü ile hasta arasında bulaşı önleme amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	2. Oscar Boscarol marka portatif vakum aspiratörüne cihazına uyumlu olmalıdır. 3. Cihaz ile aspirasyon hortumu arasında uyumlu bağlantı sağlanmalıdır. 4. Hava kaçağı olmamalıdır. 5. Vakum gücünü düşürmemelidir. 6. %99 filtrasyon özelliği olmalıdır.
Genel Hükümler:	7. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır. 8. Ürün tekli ambalajlanmış biçimde olmalıdır.

Ferhat ÖZAL


Hilal ÖZG


Hakan Ali İPEK


SMT4021 LANSET

SMT Temel İşlevi:	<ol style="list-style-type: none">1. Keskin ve sivri ucu sayesinde hastalardan damlacık yöntemi ile alınacak her türlü kan alma işlemi için tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ol style="list-style-type: none">2. Güvenlikli lanset ve topuk lanset şeklinde tipleri olmalı, topuk lanset tiplerinde Paslanmaz çelikten imal edilen ve plastikten imal edilmiş olan çeşitleri olmalıdır.3. Güvenli tek kullanımlık otomatik lanset her spesifik test için en az dört farklı ölçü (düşük, orta, normal ve yüksek) akışlı olmalıdır. (18G. 1.8mm.), (28G. 1.8mm.), (21G. 2.2mm.), (21G. 2.8mm.)
Teknik Özellikleri:	<p>Güvenlikli Lanset:</p> <ol style="list-style-type: none">4. Güvenli tek kullanımlık otomatik lanset kullanım esnasında herhangi başka bir cihaz veya adaptöre gereksinim duymayacak şekilde tam otomatik olmalıdır.5. Güvenli tek kullanımlık otomatik lansetin kullanımı pratik olmalı, kullanıcıya güven ve zamandan tasarruf sağlamalıdır.6. Güvenli tek kullanımlık otomatik lanset kullanımdan sonra otomatik olarak kendisini kitleyerek, donörü ve sağlık personelini kazara olabilecek iğne batmalarına ve kontaminasyona karşı korumalıdır.7. Güvenli tek kullanımlık otomatik lanset plastikten imal edilmiş olmalı, iğnesi keskin ve paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.8. Güvenli tek kullanımlık otomatik lansetin içinde özel yay sistemi olmalı bu sayede hızlı ve konforlu bir delme sağlamalıdır.9. Güvenli tek kullanımlık otomatik lansetin ergonomik şekli ve kavrama özelliği olmalı bu sayede kolay tutulup kullanılabilirdir.10. Güvenli tek kullanımlık otomatik lansetin iğne derinliği kontrollü olmalı, her seferinde tam ve eşit derinlikte işlem yapılmasını sağlamalıdır.11. Güvenli tek kullanımlık otomatik lanset kullanımdan sonra otomatik olarak kendisini kilitlemeli ve bio emniyet açısından yeniden kullanılmaya imkân vermemelidir.12. Güvenli tek kullanımlık otomatik lansetin iğnesi kesinlikle görülmemeli ve bu sayede donörlerin kan vermekten çekinmelerini önlemelidir.


Fernan ÇATL
[Signature]


Hilal ÇAY
[Signature]


Hakan ATIL
[Signature]

SMT4021 LANSET

Teknik Özellikleri:	Manuel lanset tipi: 13. Ucu paslanmaz çelikten sivri, keskin ve ince olmalıdır. 14. Uçlarında pütür, çapak olmamalıdır 15. Kullanırken eğilme-bükülme olmamalıdır. 16. Ürün tekli ambalajda olmalıdır.
Genel Hükümler:	17. CE ve ISO 9001 uluslararası kalite kontrol belgelerine sahip olmalıdır. 18. Ürün steril olmalıdır. 19. Ürün en az 100 en fazla 200'lük ambalajlar halinde olmalıdır.

Ferhat ÖZALP


Hüseyin ÖZGÜÇ


Hasan Ali İPEK


SMT2820 YETİŞKİN REZERVUARLI MASKE, HAZNESİZ TORBALI

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün sağlık tesislerinde medikal oksijen gazını merkezi sistem ile hastalara verebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün haznesiz torbalı, rezervuarlı maske olmalıdır. 3. Ürün yetişkin hastalarda kullanılacak ebatta olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Ürün non-toksik PVC'den yapılmış olmalıdır. 5. Ürün yumuşak ve cildi tahriş etmeyen yapıda olmalıdır. 6. Maske şeffaf olmalıdır. 7. Maske yüze tam oturmalı, hastanın ağzını ve burnunu içine tam almalıdır. 8. Ürün koku yapmamalıdır. 9. Ürün hastanın anatomik yapısına uygun olmalı ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. 10. Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm veya metal klipsi olmalıdır. (Klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.) 11. Ürünün 180cm uzunluğunda bağlantı hortumu olmalıdır. 12. Maskenin hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O2 flowmetrelerine ve ambuya uyumlu olmalıdır. 13. Bağlantı hortumu kanallı yapıda olmalıdır. 14. Bağlantı hortumu kırılma ve bükülmeye dayanıklı olmalıdır. Kırılma ve bükülme durumunda müdahale edilince bağlantı hortumu eski formunu almalıdır. 15. Ürün hastanın başına geçirilmesi için lastiği bulunmalıdır. Bu lastik esnek yapıda olmalı, yerinden çıkmamalı, deforme olmamalı ve ayarlanabilmelidir. 16. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2'i çıkaracak bir mekanizmaya sahip olmalıdır. 17. Maskenin yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır. 18. Torbalı maske tiplerinde ölü oksijen boşluğunu önlemek adına maske altında maske ile birleşik bir torba sistemine sahip olmalıdır.

Ferhan ÖZAL
İşlev

Hilal ÖZÜG
İşlev

HAZİN
İşlev

AİŞ İPEK
İşlev

SMT2820 YETİŞKİN REZERVUARLI MASKE, HAZNESİZ TORBALI

Genel Hükümler:	19. Ürün non steril ve tekli ambalajda teslim edilmelidir. 20. Malzeme tekli ve temiz poşet içinde olmalı ve plastik artığı bulunmamalıdır.
------------------------	--

Ahmet ÇAL
[Signature]

Hilal ÖZG
[Signature]

Hasan Ali İPEK
[Signature]

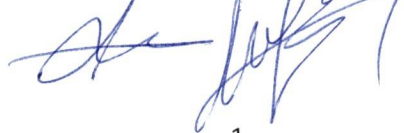
SMT3914 KUSMUK POŞETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde tedavi gören hastaların istifra durumlarında kötü kokuyu, sıvıyı içine hapsetmek ve hastanın aldığı-çıkardığı takibini (AÇT) yapmak amacıyla medikal malzemedен tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün valfli veya jel petli çeşitlerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Poşet hacmi minimum 400 ml olmalıdır. 4. Tüm kusmuk poşeti çeşitleri kötü kokuyu absorbe edebilmelidir. 5. Emici pedli kusmuk poşetleri; içerdiği kimyasallar sayesinde kusmuğu jele dönüştürebilen bir pede sahip olmalı ve ped sıvıları tamamen jele dönüştürmelidir. 6. Ped sıvıyı emdikten sonra tek parça halinde kalmamalı dağılarak poşet içerisinde homojen jel olmalıdır. 7. Poşet üzerinde birleşik halde bağlama bağcıkları olmalı, bağcıklar çekildiğinde poşet büzülerek kapanmalıdır. 8. Valfli kusmuk poşetleri; kusmuğu geri akıtmaya karşı valf sistemi özelliğine sahip olmalıdır ve kusmuk poşetinin karton kısmı hastanın ağızını çevreleyecek bir şekilde olmalı mide ifrazının boşaltılmasına kolaylık sağlamalıdır. 9. Kusmuk poşetinin karton kısmı poşet kısmına sağlam yapıştırılmış olmalı, poşet kısmı karton kısmından ayrılmamalı, poşet yırtılmaya dayanıklı olmalıdır. 10. Poşet şeffaf yapıda olmalı ve poşet üzerinde seviye göstergesi yer almalıdır.
Genel Hükümler:	11. Ürünün ÜTS kaydı bulunmalıdır.

Ferhan ÜZAL



Hilal ÖZG



Hasan AĞ IPEK

Z KATLI EKG KAĞIDI

SMT Temel İşlevi:	1. Ekg cihazında görüntülenen elektriksel aktivitenin kağıda basılması ihtiyacını karşılamak amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	2. Schiller marka ve Argus Pro LifeCare 2 model defibrilatör cihazına uyumlu olmalıdır. 3. Ekg kağıdı 114mm X 95mm X 20 metre boyutunda olmalıdır. 4. Ekg kağıdı Z katlı şekilde olmalıdır. 5. Kağıt cihaza yerleştirilebilir olmalıdır. 6. Kağıtlar termal olmalı ve üzerine grafikler net ve belirgin şekilde çıkmalıdır.
Genel Hükümler:	7. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Ferhan ÖZAL
Abdul ÖZAL
Hüseyin AK İPEK