

CERRAHİ SÜTÜR POLYGLACTİN / LACTOMER ÖRGÜLÜ

1. Cerrahi iplik sentetik, multiflamant ve emilebilen yapıya sahip olup %90 glicolic asit %10 Lactic asit türevlerinden imal edilmiş olmalıdır.
2. Vücutta emilim süresi 56 ile 70 gün aralığında olup doku destek süresi 28 ile 35 gün olmalıdır.
3. Cerrahi iplik özel kaplama malzemesi ile kaplanmış olmalı ve kaplama malzemesinin kimyasal özelliği belgelenmelidir.
4. İpliğin kalınlığı, düğüm tutma kabiliyeti yüksek olmalı ve düğümlene esnasında kopmamalıdır. U.S.P. ve Avrupa Farmakopisine uygun olmalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
5. Vücutta reaksiyon göstermemelidir.
6. Cerrahi iplikler steril olmalıdır.
7. Cerrahi iplik paketten çıktığında ipliğin paket hafızası minimum düzeyde olmalıdır.
8. İpliğin yüzeyi pürüzsüz olmalı ve tiftiklenmeye karşı dayanıklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
9. Cerrahi ipliklerin iğneleri paslanmaz çelikten, kırılma ve bükülmelere karşı dirençli olmalıdır. İğne; cerrah, dikiş atma işlemini bitirene kadar, dokudan ilk geçişteki performansı ile geçmeli ve dikiş atma işlemi bitene kadar eğilip kırılmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
10. Cerrahi iğne gövdesi portegüye takıldığında özelliğini yitirmemeli, kaymamalı ve portegü ile temas ettiği yerlerde ezilme ve bükülmeler olmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
11. Kullanım esnasında cerrahi iğneler doku geçişleri sırasında delici özelliğini kaybetmemeli, çoklu geçişlerde bile kolay penetrasyon sağlayacak yapıda olmalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
12. Cerrahi iplik iğne ile uyumlu olmalı, kullanım esnasında iplik iğne ile birleşme yerinden ayrılmamalı ve birleştiği yerde dokuda en az travmayı sağlayacak minimum kalınlık farkına sahip olmalıdır.
13. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
14. İğne boyu 16-20mm arasında olanlar için ± 1 mm, iğne boyu 22 ve üzerinde olanlar için ± 2 mm tolerans tanınmalıdır.
15. Cerrahi iplik boyu istenilen boyuttan ± 5 cm tolerans tanınmalıdır.
16. Birim Ambalaj :cerrahi iplik, kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır. Bir adet = Bir poşettir.
17. Cerrahi iplik iğneye takılı, steril ipliğin düğüm olmasını engelleyecek şekilde ambalajlanmış olmalıdır. Ambalajdan dolaşmadan ve rahat çıkarılabilir.
18. Birim ambalajın işaretli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için iğne görülmelidir.
19. Çok saplı ipliklerde, ipliklerin ambalaj içinden kolaylıkla çıkarabilmek ve tespit etmek için askı bandı olmalıdır.
20. Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
 - a. İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
 - b. İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatül, tapercut, taperpoint, küt uçlu), iğne adedi (tek veya çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak),
 - c. İğne büyüklüğü 1:1 oranında görülebilmeli,
 - d. İğnesiz ise iplik adedi,
 - e. İpliğin kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak),
 - f. İpliğin uzunluğu,
 - g. ipliğin rengi,
 - h. Örgülü ise kaplama maddesi veya kaplama ifadesi
 - i. Sterilite ibaresi, sterilizasyon metodu,
 - j. Son kullanma tarihi
 - k. UBB barkodu
 - l. Lot numarası yazılı olmalıdır
21. Kutu Ambalaj : Ambalajlama aşağıda belirtilen özelliklere sahip olmalıdır.
 - a. İçerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.
 - b. Seri veya kontrol numarası olmalıdır.

Prof. Dr. Nesrin ALKİŞ
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
İbni Sina Hastanesi
Ameliyathane Birim Sorumlusu
Diploma No: 7210

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Doç. Dr. Ali Rıza KOCAAY
Diploma No: 721451
Genel Cerrahi Sorumlusu

Sermin KÜÇÜKSEN
ANKARA ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
İbni Sina Araştırma ve Uygulama
Hastanesi Ameliyathane
Sorumlu Hastanesi

- c. Kutu ambalajın üzerinde, birim ambalajın üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olmalıdır.
- d. Kutular, depolama ve taşıma şartlarında kullanım anına kadar sterilitesini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
- e. Malzemeler steril paketlerde ve orijinal kutularında teslim edilmelidir.

Prof. Dr. Melih ALKİŞ
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
İbn-i Sina Hastanesi
Ameliyathane Birim Sorumlusu
Diploma No: 7210

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
İbn-i Sina Hastanesi Ameliyathane Birim Sorumlusu
Dr. Öğr. Üyesi Fatma KÖCAAY
Diploma No: 127451
Genel Cerrahi Uzmanı

Sermin KÜÇÜKŞEN
ANKARA ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
İbn-i Sina Hastanesi Ameliyathane Birim Sorumlusu
Diploma No: 127451
Genel Cerrahi Uzmanı

Shark

180385

84-TRIPAN BLUE 1CC (Q22347)- 1200 ADET

1. Tripan blue 0.06% oranında olmalıdır.
2. Sodium chloride ve buffer solüsyon içermelidir.
3. 1cc lik steril flakon cam şişelerde olmalıdır. Ayrıca dış ambalajda steril poşet içinde olmalıdır.
4. Capsulorexis için risk taşımamalıdır.
5. Teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadı olacaktır.
6. Ürün numunesi kullanıldıktan sonra alıma karar verilecektir.

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Nilüfer YALÇINDAĞ
Tescil No: 62349
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Figen SEZGİN
Tescil No: 87963
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Sibel DEMİREL
Tescil No: 116420
Göz Hastalıkları Uzmanı

180385

- GÖZ PAMUĞU STERİL (RONDEL) (JT004939) -

ADET

- Göz cerrahisi sonrası veya tedavi sırasında koruyucu amaçla gözü kapama için kullanılan göz kompresini kapsar.
- Bu tip göz kompresleri iç tarafta hidrofil pamuk ihtiva etmeli, bu pamuk katmanının üst ve altı tek tabaka gazlı bez ile kaplanmış olmalıdır.
- Kullanılan malzemeler hidrofil pamuk (TS 4786 standardına uygun) olmalıdır
- Gazlı bez, atkı ve çözgü sayısı toplamı cm^2 'de en az 20 olan ve diğer özellikleri TS 6077' de verilen hidrofil gaz bezi özelliğinde olmalıdır.
- Eni en az 60 mm, boyu 55 mm olmalıdır.
- Steril olduğu belirtildiği takdirde her bir göz kompresi ayrı ambalajlarda (tekli ambalajlarda) steril edilmelidir.
- Steril göz kompreslerinin her biri sterilitesini en az 2 yıl muhafaza edebilecek uygun özellikte malzeme ile ambalajlanmış olmalıdır.

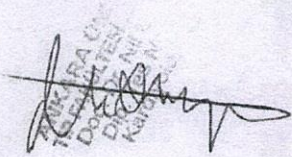
Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Nuri YALIN
Tescil No: 62349
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Nuri YALIN
Tescil No: 37963
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Nuri YALIN
Tescil No: 116420
Göz Hastalıkları Uzmanı

ÜÇLÜ MANIFOLD

1. Manifold şeffaf yapıda olmalıdır.
2. Manifold'da birbirinden bağımsız üç adet musluk olmalıdır.
3. Manifold, hastanın hem sağına hem de soluna yerleştirilebilecek şekilde olmalıdır.
4. 200 ila 500 PSI basınçları arasında çalışabilmelidir.
5. Kullanım kolaylığı ve güvenlik amacıyla line bağlantı yerleri çevirmeli şekilde olmalıdır.
6. Kilit yerleri gevşek yapıda olmamalıdır, sistem hava almamalıdır.
7. Opak verirken herhangi bir zorlukla karşılaşılmayacak şekilde geniş iç lümene sahip olmalıdır.
8. Anjiyografi enjektörü ve katater ile bağlantı kolay ve sağlam olmalıdır



Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kardiyoloji Anabilim Dalı
Uzm. Dr. Mustafa Kemal Arslan
Diy. Tes. No: 180385

ANKARA ÜNİVERSİTESİ
TIP FAKÜLTESİ HASTANELERİ
996. Sokak ESENBOĞA
Diy. Tes. No: 142567
Kardiyoloji Uzmanı

SMT Temel İşlevi:	1.Perikarta oluşan sıvıyı drene etmeye uygun olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2.Set içerisinde; • Perikardiosentez kateteteri; 5F,8F ve 8,3F kalınlıkta, 40cm uzunluğunda 1 adet bulunmalıdır. • Katetere uyumlu J uçlu, en az 70 cm kılavuz tel 1 adet bulunmalıdır. • Giriş için kılıflı 18 gauge 15 cm iğne 1 adet bulunmalıdır. • 1 adet 1000-2000mlt Drenaj torbası bulunmalıdır. • Set içerisinde dilatatör kılıf bulunmalıdır. • 1 adet 3' lü musluk bulunmalıdır. • Alligator clip cable 1 adet bulunmalıdır. • Drenaj torbasına bağlantı için ara bağlantı 1 adet bulunmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3.Kateter en az 5 adet drenaj deliğine sahip olmalıdır.
Genel Hükümler:	4.Ürünler orijinal ambalajında ve steril olmalıdır.

Ankara Üniversitesi
Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Çiğdem ÖZDÖL
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 80343

Ankara Üniversitesi
Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Ali Tınuç ALTIN
Dip. Tes. No: 85426

Ankara Üniversitesi
Fakültesi Hastaneleri
Uzm. Dr. Emir KARCOVSLA
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 705443

41- ENDOSKOPIK ASPIRASYON-IRRİGASYON KANÜLÜ 5'LİK

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminin şaftı 5mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemi tutaç, şaft ve aspirasyon-irrigasyon hortumlarından oluşmalı ve aynı steril paket içinde bağlantıları yapılmış halde hazır bulunmalı veya hortumu ayrı verilmelidir.
5. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemindeki şaftın uzunluğu 33cm $\pm$ 3cm olmalıdır.
6. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemi tutacı üzerinde irrigasyon ve aspirasyon işlemlerini kumanda edecek 2 adet buton olmalıdır. Akışkan olmayan sıvı-yarı sıvı içeriklerin aspirasyonu ile butonlar bir ameliyat süresince tutukluk yapmamalıdır.
7. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminde aspirasyon işlemi için plastik konnektörlü hortum ve irrigasyon işlemi için 2 adet plastik port içeren hortum tutacın arka kısmına bağlantılı olmalıdır.
8. Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminde şaftın ucunda irrigasyon ve aspirasyon işlemini hızlandıran delikler olmalıdır.
9. Tüm numuneler cerrahi girişim sırasında değerlendirme kapsamındadır, uygun görülmeyen ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
10. Steril paketli malzeme en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
11. Steril orijinal ambalajında olmalıdır, paket üzerinde sterilizasyon şekli, son kullanım tarihi, ürün bilgileri ve UBB barkodu yazılı olmalıdır.

Prof. Dr. Neslihan ALKİŞ
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
İbni Sina Hastanesi
Ameliyathane Sorumlusu
Diploma No: 7210

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Doç. Dr. Eyyup Mustafa YENİGÜN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 103400

Semir KIRILYAZEN
ANKARA ÜNİVERSİTESİ Tıp Fakültesi
İbni Sina Hastanesi ve Cerrahideki
Hastaneler Sorumlusu
Sorumlu Sorumlusu