



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20224917

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 28/07/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ALCI SARGI 10 CM	7.500,00	ADET
2	ALCI SARGI 15 CM	10.000,00	ADET
3	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	75.000,00	ADET
4	EPIDURAL SET 18 G	100,00	ADET
5	ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL	5.000,00	ADET
6	ENTERAL BESLENME TORBASİ VE SETİ	7.500,00	ADET
7	IDRAR TORBASİ ERKEK ÇOCUK	3.000,00	ADET
8	KANUL İ.V. NO:24	9.000,00	ADET
9	KEMİK İLİGİ BIOPSI İGNE Sİ 11 G 15 CM	500,00	ADET
10	KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL İGNE SETİ	50,00	ADET

TEKLİF NO : 20224917

NOT : ÖDEMELER 120 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE UBB KODU BELİRTMENİZİ RİCA EDERİM.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/18



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20224917

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 28/07/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	MASKE OKSİJEN KUCUK	2.000,00	ADET
12	NAZOGASTRIK SONDA NO:14	750,00	ADET
13	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	45,00	ADET
14	SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM	750,00	ADET
15	TABANCA UYUMLU BIOPSI İGNESİ 14 GAUGE 20 CM	60,00	ADET
16	UCLU INTRAVENOZ YOL UZATMA SETİ	5.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20224917

NOT : ÖDEMELER 120 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE UBB KODU BELİRTMENİZİ RİCA EDERİM.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/18

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

228.0208.000	ALCI SARGI 10 CM	ADET	7500
228.0209.000	ALCI SARGI 15 CM	ADET	10000
210.0002.000	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	ADET	75000
218.0037.000	EPIDURAL SET 18 G	ADET	100
242.0013.000	ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL	ADET	5000
208.0006.000	ENTERAL BESLENME TORBASI VE SETİ	ADET	7500
237.0003.000	IDRAR TORBASI ERKEK COCUK	ADET	3000
214.0005.000	KANUL I.V. NO:24	ADET	9000
196.0004.000	KEMİK İLİGİ BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM	ADET	500
218.0076.000	KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL İGNE SETİ	ADET	50
226.0015.000	MASKE OKSİJEN KUCUK	ADET	2000
232.0031.000	NAZOGASTRİK SONDA NO:14	ADET	750
218.0146.000	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	45
218.0151.000	SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM	ADET	750
196.0006.000	TABANCA UYUMLU BIOPSI İGNESİ 14 GAUGE 20 CM	ADET	60
210.0028.000	UCLU İNTRAVENOZ YOL UZATMA SETİ	ADET	5000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5212) İDRAR TORBASI ERKEK COCUK

Açıklama : İDRAR TORBASI ERKEK COCUK

1. Kız çocukları için oval, erkek çocukları için yuvarlak ağızlı olmalıdır.
2. Cilde yapışabilecek özellikte olmalıdır ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir.
3. Steril poşette tek kullanımlık olmalıdır.
4. Torbanın içindeki idrarı ölçmek için üzerinde cc gösteren rakamları olmalıdır
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 5.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 5.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 5.7. Torba lateks ve DEHP içermemelidir.

(3532) KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ

Açıklama : KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ

1. Set: epidural iğne, spinal iğne, kateter, filtre, enjektör konektör, bel bölgesi sabitleyicisinden veya filtre tespit bandından oluşmalıdır.
2. Set: orijinal, steril, blister ambalaj içinde olmalıdır.
3. Epidural iğne tuohy bileyli olmalıdır. Uç kısmı geçilen tabakaların hissedilmesini engelleyecek şekilde aşırı keskin olmamalıdır.
4. Epidural iğne, 18G (en az 80 mm uzunlukta) olmalı, her 10 mm'sinde uzunluk işareti olmalıdır.
5. Epidural iğne, iğne içinde iğne tekniğine uygun olmalıdır.
6. Spinal iğne kalem uçlu (27G) olmalıdır. İğnenin renk kodu, iğne ucu yönünü gösteren çentik veya işareti olmalıdır.
7. Spinal iğne içindeki guide çıkarıldığında tekrar yerleşimi kolay olmalı ve iğne girişinde takılıp kırılmaya neden olmamalıdır.
8. Ponksiyon sonrası, spinal iğne ile epidural iğnenin kolay ve emin fiksasyonu için ve spinal iğne nin enjeksiyon esnasında doğru pozisyon emniyeti için ayarlanabilir kilitleme sistemi olmalıdır.
9. Epidural kateter, radyopak, en az 80 cm uzunluğunda, 20, 21 G, uzunluk işaretli, ucunda en az 2-3 lateral delikli ve soft uçlu olmalıdır.
10. Epidural kateter rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçası olmalıdır.
11. Epidural kateter bağlantıları kolayca çıkmayacak özellikte olmalıdır.
12. Kateter konektörü latekssiz olmalıdır.
13. Filtre kilit konektörlü loer-lock veya slip-lock uyumlu, en az 7 bar basınca dayanıklı, 0.2 mikron porlu olmalıdır.
14. Lateks içermeyen cıvatalı LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır. Enjektör ve pistonu sıvı-hava kaçışını engelleyecek şekilde direnç kaybı yöntemine uygun ve luer-lock veya slip-lock uyumlu olmalıdır.
15. Uluslararası Kalite belgeleri, ISO ve/veya CE sertifikaları olmalıdır.Bu istendiğinde belgelenebilmelidir.
16. Bel bölgesi sabitleyicisi allerjik olmamalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 17.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 17.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5093) SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM

1. Set içindeki girişim iğnesi (18g) çapında, en az 6,35 cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateteler, poliüretan ve radyoopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateter,kolay okunabilir uzunluk işareti olmalıdır ayrıca işaretler de silinmemelidir
5. Kateter, üç lümenli, 2.4 mm çapında,7f,20 cm uzunluğunda(distal lümen:16 G,middle lümen:18 G,proksimal lümen:18G)olmalıdır.
6. Kateterde,line hatları için 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 klipi olmalıdır.
9. Kılavuz tel,kink yapmayan materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
10. Klavuz tel,flexibl j uçlu,tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta,uzunluk işareti, en az 0,80 mm çapında ve 50 cm uzunluğunda olmalıdır.
11. Dilatör olmalıdır ve dilatasyon esnasında kolaylıkla bükülmemelidir.
12. Fiksasyon konnektörü olmalıdır.
13. Ulusal kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve Ce ambalaj üzerine belirtilmelidir.
14. GENEL ÖZELLİKLER

- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5018) UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

Açıklama : UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

1. Setin mayi girişinde üç adet konnektörlü erişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klempleme ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolun hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolun değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilir, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlük karşılanmamalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli ambalajda görünmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Teklifte bulunan firmalar, teklif ettikleri malzemelere yönelik uygunluk değerlendirmesi yapılacağından 10 adet ürün numunesini teslim etmelidir.
15. Teklif edilen ürün ile numune ürün ile birebir aynı özellikte olmalıdır.
16. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
17. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
18. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
19. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
21. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklifle beraber verilmelidir.
22. GENEL ÖZELLİKLER
 - 22.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
 - 22.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 22.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 22.4.** Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 22.5.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4922) ALCI SARGI 10 CM

Açıklama : ALCI SARGI 10 CM

1. Beyazlatılmış pamuk ipliğinden keten tipi dokunmuş bez üzerine alçı sürülmüş bandaj halinde olmalıdır.
2. Alçı sargılarda kullanılan gazlı bez 18 telli olmalıdır.
3. Alçı sargılar su ve nem geçirmez ambalajlarda tek tek sarılı halde olmalıdır.
4. Alçı sargıların ambalajlı polyamid vb. malzemeden yapılmış folyolar içerisinde olacaktır.
5. Alçı sargılar polypropilen malzemeden yapılmış göbekli makaralara sarılı halde olmalıdır.
6. Alçılı sargılar 10 sn. su içerisinde kaldıktan sonra hemen şekil alacak kalitede olmalıdır.
7. Alçıların donma süresi 2-8 dk. arasındadır.
8. Alçılı sargılar Sağlık Bakanlığı Üretim İzin Belgesi olacaktır.
9. Alçılı sargılar 50 adet'lik kutularda ambalajlanmış halde teslim edilecektir.
10. Alçılı sargıların ambalaj üzerinde TSE standart numarası boyutları ve firmanın ünvanı adresi tescilli markası yazılı olacaktır.
11. Teklif veren firma teslim ettiği alçıların bozuk, yırtık, üretim hatası vb. durumlarda olması halinde hem üretici firmadan alınmış hem de kendi antetli kağıdına yazılmış değiştirme taahhütnamesini mal teslimi aşamasında ibraz edecektir.
12. Alçılı sargılardan alçı sargı bez üzerine işlenmiş olmalı ve sargılar kuru olarak açıldığında toz halinde dökülmemelidir.
13. Sargılara katılan alçıda yabancı cisim olmamalıdır.
14. Alçı sargının uzunluğu 200 cm olmalıdır.
15. Alçı X-Ray ışınlarını geçirmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 16.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 16.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(4937) MASKE OKSİJEN KUCUK

Açıklama : MASKE OKSİJEN KUCUK

1. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalıdır.
2. Yumuşak tahriş etmeyen non-toksik medikal sınıf PVC'den yapılmış olmalıdır.
3. Kolayca temizlenebilmelidir.
4. Maskenin O2 giriş yeri ile flowmetre arasında ara konektörü olmalı ve hortum uzunluğu 165 cm ± 30 olmalı.
5. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
6. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2 çıkışı için delikler olmalıdır.
7. Hortumu kaza ile kırılırsa bile O2'yi iletilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
8. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
9. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
10. Maskenin hortum kısmı balon-maske sistemine de takılabilir ayrılabilir nitelikte olmalı.
11. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
12. Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
13. Şeffaf olmalı.
14. Maskenin yüze değen kısmı küt ve düz kenarlı olmalı.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5328) ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL

Açıklama : ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL

1. Hastanemizde bulunan merkezi oksijen dedantöründen hastaya oksijen verirken kullanılacaktır. Bir ucu dedantörün ucuna diğer ucu burun deliklerine rahatlıkla girebilecek şekilde uyumlu olacaktır.
2. Medikal grade pvc malzemeden üretilmiş olacaktır.

3. En az 180 cm uzunluğunda kırılmaya ve bükülmeye dayanıklı bağlantı hortumu olacaktır.
4. Burnu tahriş etmeyen kanül ve sabitleme halkası olacaktır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 5.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 5.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4976) KANUL I.V. NO:24

Açıklama : KANUL I.V. NO:24

1. En az 13 ml/dak sıvı akışı sağlamalıdır.
2. 24 No Sarı renk kodlu, 26 No Mor renk kodlu olmalıdır
3. Kanül poliüretan veya PTFE, FEP veya TEFLON madesinden imal edilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez lateks içermez olmalıdır.
5. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir)
6. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 10 adet numune bırakılmalıdır
14. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
15. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 16.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4916) NAZOGASTRIK SONDA NO:14

Açıklama : NAZOGASTRIK SONDA NO:14

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu en jektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
12. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

- 13.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5094) SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme solüsyonu vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter esnek ve yumuşak termo-sensitif poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Yerleştirildikten sonra hasta tarafından kolaylıkla tolere edilebilmesi için kateter vücut ısısı ile yumuşamalıdır.
5. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak özellikte olmalıdır.
6. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
7. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma olmalıdır. Uzatma üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
8. Kateter çapı, 28G ve uzunluğu 20 cm olmalıdır.
9. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
10. Sistem içinde yer alan introducer, kateterin kolay yerleştirilmesi ve geri çıkartılmasında kolaylık sağlayacak şekilde 24G kırılabilir iğne (breakaway needle) şeklinde olmalıdır.
11. Kırılabilir iğne çapı 0,70 mm, uzunluğu 18mm olmalıdır.
12. Kateterin akış hızı 1 bar basınçta 1,0 ml/dk olmalıdır.
13. Yerleştirme kolaylığı için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
14. Kateterin arkasında bulunan uzatma tüpü 8 cm olmalı, PUR malzemeden mamul olmalı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
15. Hastanın enfekte olmasını engellemek amaçlı ve iğneden kaynaklı yaralanmaları önlemek amaçlı her kateterle birlikte beş adet lipidrezistans bir sistem olan Bionector verilmelidir.
16. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
17. Kateter CE ve ISO belgesine sahip olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon tarihi ve yöntemi bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 18.5.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5155) ENTERAL BESLENME TORBASI VE SETİ

Açıklama : ENTERAL BESLENME TORBASI VE SETİ

1. Torba ve pompa seti birleştirilmiş ve kullanıma hazır durumda steril ambalajda teslim edilmeli, paket üzerinde üzerinde LOT numarası, sterilizasyon şekli (E.O., buhar, gama sterilizasyon gibi), sterilizasyon tarihi, steril kalma süresi ve steril olduğunu gösterir endikatör bulunmalıdır. Uygulanan sterilizasyon yöntemi gereği endikatör bulunmayan ürünlerde sterilizasyonun uygun şartlarda yapılmış olduğu belgelenmelidir.
2. Beslenme torbası, 1000 ml. enteral besleme ürünü alabilecek kapasitede olmalıdır.
3. Beslenme torbası, içeriğin takip edilmesine olanak veren şeffaf yapıda olmalı üzerinde kolay okunabilir volüm skalası bulunmalı ve kolayca izlenebilmelidir
4. Set, besin akışını sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalı ve set üzerinde akış hızını takip edebilecek haznesi bulunmalıdır.
5. Set, tüm nazogastrik , nazoduodenal sonda, feeding tüp ve PEG kateterleri ile kullanımına uygun, akma veya sızma olmayacak şekilde bağlantı yeri içermeli ya da set ile birlikte setin tüm beslenme tüplerine bağlantısını sağlayacak adaptör de teslim edilmelidir.
6. Besin doldurma işleminin kolayca gerçekleştirilebilmesi için, ağız ve kapak kısmı torbanın en üst bölümüne lokalize edilmiş olmalıdır.
7. Setin üzerinde ilaç ya da su verilebilecek, tüm enjektörlere uyumlu ve kapaklı konnektör olmalıdır.
8. Set, yüksek ozmolariteli beslenme ürünlerinin kullanımına uygun olmalıdır.
9. Enteral beslenme torbası ve setin son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Enteral beslenme torbası ve seti, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır, Uluslar arası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikasına sahip olmalı ve CE ambalajın üzerinde belirtilmelidir.
12. Enteral beslenme torbası ve seti ; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. ENTERAL BESLENME CİHAZI
- 14.1. İlgili firma, idarece belirlenecek sayıda cihazı, (180 adet) belirtilen birimlere kurmalı, kullanıcıların eğitimlerini en kısa sürede tamamlamalı ve olası arızalarda, en çok 2 saat içinde mobil destek sağlanmalı ve sistemi çalışır hale getirmelidir.
- 14.2. Cihaz peristaltik pompa mekanizmasına sahip olmalı ve bu mekanizmasının üzerinde koruyucu bir kapak bulunmalıdır.
- 14.3. Cihazın dili Türkçe, kullanımı pratik ve kolay olmalıdır
- 14.4. Cihaz kolay taşınabilir olmalı ve infüzyon standlarına sabitlenmesi için kolaylıkla çıkarılıp takılabilen klemb sistemi olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 14.5. Cihaz üzerinde şarj edilebilir dahili batarya bulunmalı; elektrik kesildiğinde batarya otomatik olarak devreye girmeli ve 100ml/saat beslenme ayarında en az 6 saat çalışabilmelidir. Batarya fişe takıldığı anda otomatik olarak şarj olmalıdır. Cihaz batarya azaldığında kullanıcıyı uyararak alarm vermelidir.
- 14.6. Cihazın akış hız aralığı 1-2000 ml/saat olmalı ve artırımlar 1 ml/saat olmalıdır.
- 14.7. Cihaz 1-9999 ml arasında hacim gösterebilme kabiliyetine sahip olmalıdır. Cihazda hedef volüm, hedef süre, hız ayarı yapılabilmesi ve kalan volüm, kalan zaman, toplam verilen volüm takip edilebilmelidir.
- 14.8. Cihaz digital lcd ekranında çalışması, gönderilen toplam volüm ve hız değerleri sürekli takip edilebilmelidir. ve akış hızı görülebilmelidir
- 14.9. Cihazda setten hava temizleme ve bolus özelliği bulunmalıdır. Cihazın bolus hızı aralığı 500-2000 ml/saat arasında ayarlanabilmelidir.
- 14.10 Cihaz enteral beslenme torbası seti boşaldığında setteki havayı ultrasonik dedektör sayesinde tespit etmeli ve alarm vererek kullanıcıyı uarmalıdır. Cihazda sette hava var alarmına ek olarak, tıkanıklık, infüzyon tamamlandı, kapı açık, düşük batarya, batarya boş, AC güç kaynağı bağlı değil, motor hatası, sistem hatası, set yanlış bağlı ve hatırlatma alarmları olmalıdır.
- 14.11 Cihazlar, kalibrasyonları yapılmış olarak ve kalibrasyon belgeleri ile birlikte teslim edilmelidir.
- 14.12 Kullanım süresince cihazların bakım, onarım ve periyodik kalibrasyonundan teklif veren firma sorumlu olmalıdır. Onarımı yapılamayan cihazların yerine yeni cihazlar verilmelidir.
- 14.13 Firma cihazın periyodik bakım prosedürlerini vermelidir. Cihaz periyodik bakım gerektirmiyorsa bunu yazılı olarak sunmalıdır
- 14.14 Firma, alınan setlerin tamamı tükeninceye kadar cihazları hastanede bırakmayı taahhüt etmelidir.
- 14.15 Firmaca teklif edilen cihazın halen üretimde olan, istenilen özelliklere sahip son model olduğu üretici firmaca belgelenmelidir. Cihazlar ISO, TSE, TSEK, TUV, CE, FDA kalite standardı belgelerinden en az birine sahip olmalı ve belgelendirilmelidir.
- 14.16 Teslim edilecek cihazlar yeni olmalıdır. Firma cihazların yazılım ve donanımının yeni üretim olduğunu, üretici firma tarafından onaylanmış belgelerle vermek durumundadır
- 14.17 Firma, fabrikada yapılan en son testlere ait raporları (Kalite kontrol belgesi) ihale komisyonuna teslim etmelidir. Firma teknik servis imkanlarını ve alt yapısını belgelemelidir. Servis yeterlilik belgesini teklif ile birlikte sunmalıdır.

(7316) KEMİK İLİĞİ BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM

Açıklama : KEMİK İLİĞİ BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. "Matek MBMB1106" marka ve model ürün referans olarak verilmiş olup, muadili marka ve modeller de teklif edilebilir.
4. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
5. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
6. 11G (3 mm) ve 6" (150 mm) boyutlarında olmalıdır.
8. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
9. Parmak uçlarının tutulduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
10. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
11. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
13. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
14. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
15. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
16. Teklif edilen ürüne ait en az 3 (üç) adet numuneler ve ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalogları birlikte verilecektir. Numuneler şahit numune olarak tutulacaktır. Tekliflerin uygunluğu, orijinal katalog bilgileri ile numunelerin ilgili birim tarafından testlerinden sonra verilecektir.
17. Numuneler ve ihale sonrası tedarikçi firmadan alınacak ürünler en az 6 (altı) ay geçerliliği olacak şekilde steril edilmiş olarak teslim edilecektir.
18. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbiri alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmaları ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenerek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
19. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
20. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
21. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
22. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
23. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
24. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
25. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
26. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3533) EPIDURAL SET 18 G

Açıklama : EPIDURAL SET 18 G

1. Kanül, Touihy bileyli, 1,3 mm çapında en az 80 mm, 18 G olmalıdır.
2. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri olmalıdır.
3. Kanül, şeffaf Lock bağlantılı olmalıdır.
4. Kanül, renk kodlu mandrenli olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Epidural kateter, en az 80 cm uzunluğunda, 20-21 G, uzunluk işaretli olmalıdır.
6. Epidural kateter, uç yandan en az 2-3 dilekli olmalıdır.
7. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
8. Latekssöz kateter konektörü olmalıdır.
9. Setin içerisinde 7 bar basınca dayanıklı, 0,2 mm'lik epidural yassı filtre bulunmalıdır.
10. Enjektör direnç kaybı yöntemine uygun olarak hava ve sıvı kışısına izin vermemelidir.
11. Steril, orijinal ambalajda bulunmalıdır.
12. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır.
13. Epidural kateter, poliamid, radyoopak olmalıdır.
14. Latekssiz LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır.
15. Epidural kateter, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft uçlu olmalıdır.
16. Kateterin bel bölgesinde sabitleyicisi veya filtre tespit bandı olmalıdır
17. Kateter sabitleyicileri allerjik olmamalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER

- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 18.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 18.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4667) TABANCA UYUMLU BIOPSI İGNESİ 14 GAUGE 20 CM

Açıklama : TABANCA UYUMLU BIOPSI İGNESİ 14 GAUGE 20 CM

1. Biyopsi iğneleri 14, 16, 18 ve 20 gauge ölçüsünde olmalıdır.
2. Biyopsi iğnelerinin uzunluğu 10-15-20 cm alternatiflerinde olmalıdır.
3. Biyopsi iğneleri hafif ve ergonomik olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Biyopsi iğneleri üstün örnekleme kabiliyetine sahip olmalıdır. Notch uzunluğu 19mm olmalıdır.
5. Biyopsi iğneleri throw uzunluğu 22 mm olmalıdır.
6. Biyopsi iğneleri bir adet ürünün altında bir adet ise ürünün yanında olmak üzere iki adet tetikleme mekanizması olmalıdır. Bu sayede değişik tutuş ve ateşleme tekniklerine olanak sağlamalıdır.
7. Biyopsi iğnelerinin Stylet ve Cannulası elektropolished olmalıdır. Bu sayede kesme performansı artırılarak, daha temiz ve ezilmemiş parçalar alınabilmelidir.
8. Biyopsi iğneleri coaxial biçimde çalışmalıdır ve iğnenin üzerinde 1cm aralıklarla marker bulunmalıdır.
9. Biyopsi iğneleri ürünün kurulu ve ateşlemeye hazır olduğunu üzerindeki sarı led ile göstermesi gerekir.
10. Biyopsi iğneleri Deltacut iğne dizaynı ile daha fazla örnek almayı kolaylaştıran yapıda olmalıdır.
11. Biyopsi iğneleri ekojenik uca sahip olmalıdır. Bu sayede ultrason altında rahatça görülebilmelidir.
12. Biyopsi iğneleri tam otomatik olmalıdır.
13. Biyopsi iğneleri ergonomik tasarıma sahip olmalıdır.
14. Biyopsi iğneleri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4922) ALCI SARGI 15 CM

Açıklama : ALCI SARGI 15 CM

1. Beyazlatılmış pamuk ipliğinden keten tipi dokunmuş bez üzerine alçı sürülmüş bandaj halinde olmalıdır.
2. Alçı sargılarda kullanılan gazlı bez 18 telli olmalıdır.
3. Alçı sargılar su ve nem geçirmez ambalajlarda tek tek sarılı halde olmalıdır.
4. Alçı sargıların ambalajlı polyamid vb. malzemeden yapılmış folyolar içerisinde olacaktır.
5. Alçı sargılar polypropilen malzemeden yapılmış göbekli makaralara sarılı halde olmalıdır.
6. Alçılı sargılar 10 sn. su içerisinde kaldıktan sonra hemen şekil alacak kalitede olmalıdır.
7. Alçıların donma süresi 2-8 dk. arasındadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Alçılı sargılar Sağlık Bakanlığı Üretim İzin Belgesi olacaktır.
9. Alçılı sargılar 50 adet'lik kutularda ambalajlanmış halde teslim edilecektir.
10. Alçılı sargıların ambalaj üzerinde TSE standart numarası boyutları ve firmanın ünvanı adresi tescilli markası yazılı olacaktır.
11. Teklif veren firma teslim ettiği alçıların bozuk, yırtık, üretim hatası vb. durumlarda olması halinde hem üretici firmadan alınmış hem de kendi antetli kağıdına yazılmış değiştirme taahhütnamesini mal teslimi aşamasında ibraz edecektir.
12. Alçılı sargılardan alçı sargı bez üzerine işlenmiş olmalı ve sargılar kuru olarak açıldığında toz halinde dökülmemelidir.
13. Sargılara katılan alçıda yabancı cisim olmamalıdır.
14. Alçı sargının uzunluğu 200 cm olmalıdır.
15. Alçı X-Ray ışınlarını geçirmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 16.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 16.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4977) BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)

Açıklama : BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır.
2. Sıvı ve mikroorganizma geçirmeyen, esnek bir materyalden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipoalerjenik olmalı, cilde yapıştığında ter ve nemden etkilenmemelidir.
4. Branül giriş yerinin üzerini tamamen kapatan ve ortamdaki kontaminasyonla oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özellikte olmalıdır.
5. Branül girişinin gözlenebilmesi için, giriş kısmını örten bölümü şeffaf olmalıdır.
6. Tespit bantı ve tarih yazma bölümü olmalıdır.
7. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
8. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Lateks içermemelidir.
9. Ürün ebatı 7-9 * 8,5-11,5 (± 0,5 cm) olmalıdır.
10. Tek kullanımlık paketlerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde CE ibaresi olmalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 10 adet numune bırakılmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13. Ürün çıkarıldığında artık bırakmamalıdır.
14. Ürün kolay açılabilir, yapışkan ve koruyucu yüzey birbirinden kolay ayrılabilir olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.