



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
UYGULAMA VE ARAŞTIRMA HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ

Teklif No : 2021/3380

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELER İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **23/08/2022 TARİHİ, SAAT 14:00 A KADAR YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN** TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDAKİ NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

Mehmet BAYRAKTAR
Gerçekleştirme Görevlisi

TEKLİF NO : 2021/33380
NOT : 47 Kısım Genel Cerrahi Malzemeleri Alımı
ÖDEMELER 60 GÜNDÜR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER – yusuf.guler@deu.edu.tr
TEL : 232.412 24 05 / 232.412 24 08
FAX : 232.412 24 27 - 232.412 21 93

	MALZEME ADI	ADET
1.KISIM		
213.0022.000	NEGATIF BASINCLİ ACIK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ	250
213.0023.000	NEGATİF BASINCLİ YARA TOPLAMA KABI	250
2.KISIM		
213.0002.000	VAKUM YARDIMLI BÜYÜK KAPAMA SETİ	750
213.0004.000	VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ	750
3.KISIM		
234.0027.000	KAPATICI STAPLER KARTUS 60 MM-4.8	100
234.0028.000	KAPATICI STAPLER ATICI 60 MM	25
4.KISIM		
254.0008.000	BİPOLAR ULTRASONİK LAPAROSKOPIK DAMAR MUHURLEME VE KESME PROBU 5MM 35CM	15
254.0007.000	BİPOLAR ULTRASONİK DAMAR MUHURLEME VE KESME PROBU 5MM 20CM	15
5.KISIM		
234.0098.000	AYARLANABİLİR KAPATICI-KESİCİ STAPLER ATICI 75 MM	30
234.0099.000	AYARLANABİLİR KAPATICI-KESİCİ STAPLER KARTUSU 75 MM	160
6.KISIM		
234.0087.000	KAPATICI-KESİCİ STAPLER ATICI 100 MM	10
234.0088.000	KAPATICI KESİCİ STAPLER KARTUS 100-4.8 MM	10
234.0057.000	KAPATICI-KESİCİ STAPLER KARTUS 100-3.8 MM	30
7.KISIM		
234.0009.000	DISPOSABLE ENDOSKOPIK OYNAR BASLI TETİKLİ DÜZ KAPATICI VE KESİCİ STAPLER 30-2.5MM YÜKLEME UNİTESİ	150
234.0069.000	ARTİKULASYONLU ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 45-2.0 MM	15
234.0116.000	ENDOSKOPIK STAPLER ATICI 30MM-45MM	40
8.KISIM		
234.0016.000	KAPATICI-KESİCİ STAPLER KARTUS 75-80-3.8 MM	750
234.0017.000	KAPATICI-KESİCİ STAPLER ATICI 75-80 MM	250
234.0018.000	KAPATICI-KESİCİ STAPLER KARTUS 75-80-4.8 MM	200
9.KISIM		
234.0020.000	KAPATICI STAPLER KARTUS 30 MM-3.5	20
234.0032.000	KAPATICI STAPLER KARTUS 30 MM-4.8	100
234.0038.000	KAPATICI STAPLER ATICI 30 MM	30
10.KISIM		
234.0023.000	KAPATICI STAPLER KARTUS 45 MM-4.8	80
234.0024.000	KAPATICI STAPLER ATICI 45 MM	25
234.0091.000	KAPATICI STAPLER KARTUS 45 MM-3.5	20
11.KISIM		
234.0107.000	ENDOSKOPIK STAPLER ATICI 45MM	60
234.0108.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 45-2.5	150
234.0110.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 45-(4.8-4.1)	200
234.0109.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 45-3.5	10
12.KISIM		
234.0111.000	ENDOSKOPIK STAPLER ATICI 60MM	200
234.0112.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 60-2.5	30
234.0113.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 60-3.5	300
234.0114.000	ENDOSKOPIK STAPLER KARTUS 60-(4.8-4.1)	650
13.KISIM		
223.0163.000	BİPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME MAKASI	300
14.KISIM		
223.0108.000	DISPOSABLE TORASİK TROKAR 15MM	10
15.KISIM		
224.0009.000	POLİPROPİLEN MESH 10X15 CM	200
16.KISIM		
224.0010.000	POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM	80
17.KISIM		
224.0019.000	POLİPROPİLEN MESH 15X15 CM	100
18.KISIM		
224.0023.000	COMPOSITE MESH (10X15) (EMİLEBİLEN)	5
19.KISIM		
223.0072.000	KLİP ATICI (ML) 10 MM	500
20.KISIM		

234.0003.000	LAPAROSKOPIK EMILMEYEN MESH SABITLEYICI	40
21.KISIM		
234.0106.000	LAPAROSKOPIK EMILEBİLİR MESH SABITLEYICI	80
22.KISIM		
223.0068.000	SPESİMEN TORBASİ 15 MM	75
23.KISIM		
223.0070.000	CLINCH 5 MM	500
24.KISIM		
223.0073.000	LAPAROSKOPIK DISSECTOR	150
25.KISIM		
223.0076.000	LAPAROSKOPIK MAKAS	200
26.KISIM		
223.0081.000	ENDOSKOPIK POLİMER ABSORBE OLMAYAN LİGASYON KLİBİ	2500
27.KISIM		
223.0083.000	GRASPERS 5 MM	200
28.KISIM		
223.0088.000	İRRİGASYON VE ASİRASYONLU KOTER UCU	400
29.KISIM		
223.0090.000	LAPAROSKOPIK BİPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 5 MM KUNT UCLU	200
30.KISIM		
223.0109.000	THORACOPORT 5.5MM	10
31.KISIM		
234.0043.000	DAİRESEL STAPLER 25	35
32.KISIM		
234.0044.000	DAİRESEL STAPLER 28 MM	35
33.KISIM		
234.0051.000	DAİRESEL STAPLER 29 MM	10
34.KISIM		
234.0045.000	DAİRESEL STAPLER 31 MM	75
35.KISIM		
223.0102.000	DISPOSABLE OTOMATİK KADEMELİ KLİP ATICISI ORTA BOY	120
36.KISIM		
223.0103.000	DISPOSABLE OTOMATİK KADEMELİ KLİP ATICISI BÜYÜK BOY	50
37.KISIM		
223.0117.000	DISPOSABLE ENDOSKOPIK VERES İGNEİ 120 MM	100
38.KISIM		
223.0118.000	VERES İGNEİ 150 MM	10
39.KISIM		
223.0119.000	DISPOSABLE TROKAR 11 MM	1250
40.KISIM		
223.0120.000	DISPOSABLE TROKAR 5MM	1100
41.KISIM		
223.0129.000	VERSAPORT TROKAR 15 MM	100
42.KISIM		
223.0132.000	LAPAROSKOPIK ULTRASONİK DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 5 MM	110
43.KISIM		
223.0133.000	ULTRASONİK KOAGULASYON VE KESME İNCE DİSSEKSİYON MAKASI 23 CM	40
44.KISIM		
223.0137.000	ACIK CERRAHI BİPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU EGİRİ UCLU	200
45.KISIM		
223.0143.000	DISPOSABLE ORTA BOY KLİPLİ ENDOSKOPIK KLİP ATICI 5 MM	10
46.KISIM		
254.0001.000	CUSA EXCEL PROB UCU	20
47.KISIM		
199.0011.000	ULTRASONİK CERRAHI SİSTEM HORTUM SETİ	20



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10.532.61.10.00.01

24.11.2024

TEKNİK ŞARTNAME

8547 NEGATİF BASINÇLI AÇIK ABDOMEN YÖNETİM SİSTEMİ SETİ

1. Açık abdomen kapama seti negatif basınç yardımı ile çalışmalıdır.
2. Açık abdomen kapama seti negatif basınç ünitesi ile uyumlu olmalıdır.
3. Açık abdomen kapama seti, fasyayı daha erken kapatabilmek için negatif basıncı tüm abdome homojen olarak dağıtılacak hidrofobik perfore süngere sahip olmalıdır.
4. Açık abdomen kapama seti abdominal duvar ile vaseranın arasındaki ayırımı sağlamak ve abdominal içikleri koruma özelliğince olup tek veya iki (2) katlı forrestin silikon viseral tabakaya sahip olmalıdır.
5. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakası, yerleşimine için sübu gerektirmemeli ve abdome yeniden giriş için kolaylık ve hızlı uygulama sağlamalıdır.
6. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakası 580±10x800±7-10mm (cval) ebatlarında ve 15 mm kalınlığında en kapsilic sünger uzantıları içermeli veya viseral koruyucu tabakası 600±10x800±20mm ebatlarında ve en fazla 1 mm kalınlığında kesilebilir ve eksuda geçişine izin veren gözeneklere sahip yapıda olmalıdır.
7. Açık abdomen kapama seti negatif basıncı hidrofobik perfore sünger aracılığı ile iletmeli ve medyal lansiyon oluşturarak, fasyal retraksiyon ve elin planı kaybı ön aza indirmemelidir.
8. Açık abdomen kapama setinde bulunan drapo, şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
9. Açık abdomen kapama seti tek kullanımlık ve steril ve orijinal ambalajında olmalıdır.
10. Açık abdomen kapama seti kullanımı sona erinceye kadar hastanede kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından 1 adet negatif basınç ünitesi ücretsiz olarak bırakılmalıdır. Mevcut cihazda arıza olması durumunda veya ihtiyaç olduğunda firma yedek cihaz desteğ 24 saat içersinde sağlamalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER

- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBİ kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, içerenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi ya da geçen malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen Ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak tıbbi Malzeme listesindeki SJT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükot imesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.5. 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.
- 11.6. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren deşmeye teslim edileceği tarih kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.7. Malzeme teklif eden firma, üretici, imalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan ÜNİVERSİTESİ

Prof. Dr. Tarkan ÜNİVERSİTESİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi B.D.,
Op. No: 8024/2024

14



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

00000000000000000000

00000000000000000000

TEKNİK ŞARTNAME

4939 VAKUM YARDIMLI İ TOPLAMA SETİ

1. Vakum yardımcı toplama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum yardımcı toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesine bağlantı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakteri ve sıvı geçirsin engelleyen filtreleri bulunmalıdır.
3. Vakum yardımcı toplama seti içerisinde bulunan toplama kabı hiçbir şekilde aşırı ağırlamamalı ve tamamen tek kullanımlık olmalıdır.
4. Vakum yardımcı toplama kabı Hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca değiştirilebilir ve kesilebilir yapıda olmalıdır.
5. Vakum yardımcı toplama seti en az 300ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır.
6. Vakum yardımcı toplama kabı, içinde toplanan sıvıyı jelleşen hareket atmasını engelleyecek özellikte olmalıdır.
7. Vakum yardımcı toplama seti, kapama setinden gelen bağlantılı hortumu ile tamamen uyumlu olmalı ve kolaylıkla takılabilir olmalıdır. Toplama seti yara ya uygulanan negatif basıncı yara ile cihaz arasındaki herhangi bir noktada kesintiye uğramasını engelleyen bir düzeneğe sahip olmalıdır.
8. Vakum yardımcı toplama setleri tükeninceye kadar Hastanemiz Kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanemizin ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve venilecek VYK Ünitesinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onay olmalıdır.
9. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından cihaz fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
10. Ürün tekil orijinal ambalajlarda ve tek kullanımlık olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajlarında ÜRB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, cihazın firmaya 45 ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirebilir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketiciliğine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan olmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile bütün alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğunda dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Özel Çirankaya S.O.
Ün. No: 8878

Ün. Başhekim Yard. Dr.
Doç. Dr. Mehmet Ali Çelebi
Çelebi Çarşısı
Yeni Hacılar 8122



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.04.2022 15:49:19

3. Kışın 2. Yabancı

2. Kışın 2. Yabancı

TEKNİK ŞARTNAME

7438 KAPATICI STAPLER ATICI 60 MM

1. Disposable Olmalıdır.
2. İki sıra tikanım zımbı ile 60 mm uzunluğunda kapama yapılmalıdır.
3. Tek elle kullanıma uygun olmalıdır.
4. Pin mekanizması otomatik ve tutaç kısmındaki mandal ile manuel olarak kullanılabilir veya stapler tam otomatik olarak kullanılabilir.
5. Staplerin kartusuz, atışlanmış veya yarı atışlanmış kartuşla kapama yapmasını önleyecek emniyet mekanizması bulunmalıdır.
6. Tutaç kısmı kaygan çalışma ortamlarında rahat kullanım sağlaması için özel üretilmiş olmalıdır.
7. Cerrahi pozisyonlarına rahatlığı sağlayan yarım kapanış özelliğine sahip olmalıdır.
8. Hemostaz ve pedikülün beslenmesi için zımbanın ideal "B" formasyonunda kapanmasını sağlayacak uygun doku aralığı kontrol mekanizmasına sahip olmalıdır veya hemostaz ve pedikülün beslenmesi için zımbanın ideal "B" formasyonunda kapanmasını sağlayacak özelliğe sahip olmalıdır.
9. Steril pakette bir adet stapler atıcı ve üzerinde bir adet yüklenmiş 4.8 mm zımba bacak uzunluğu olan kartuş bulunmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvencesi açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır; yapıştırma etiket olmalıdır.
11. Stapler ihale listesindeki kartuşlarla uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini arttırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesi içinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığını bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Ela. No: 0120

Tarhan Ünek



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Form No: AYU_0053
2021/00000

TEKNİK ŞARTNAME

10288 BİPOLAR ULTRASONİK LAPAROSKOPİK DAMAR MÜHÜRLEME VE KESME AYGARLARI

1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Prob çok yönlü kullanılmalı; kesme, koagülasyon, diseksiyon, damar mühürleme ve doku tutma işlemleri için kullanılabilir.
3. Prob 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) vasküler dokuları mühürleyip kesene elverişlidir.
4. Prob vcu elektrik enerjisinin mekanik enerjiye çevirmek için 47.0 kHz frekanslı sesli çalışır.
5. Prob kullanım kolaylığı ve zaman tasarrufu için istendiğinde ayak pedali ile kontrol edilebilir ve kullanılabilir.
6. Prob shaft çapı 5.5 mm (40.1 mm) ve efektif shaft uzunluğu 350 mm (44.5 mm) olmalıdır.
7. Prob ucundaki çift matrisli "Merkezi Dine" dengeli doku basıncı düşürmek ve maksimum damar mühürleme yapabilmek için doku kalınlığına uyum sağlama amacıdır.
8. Prob üzerindeki butonlar sayesinde el aleti değişimine gerek kalmadan stajör bağılı olarak 6 Laparoskopik kombinasyon kullanarak 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) damar mühürleme ve mühürleme sağlanarak bipolar enerjisi kullanılarak 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) damar mühürleme sağlanabilir.
9. Prob ultrasonik enerji ile gelişmiş bipolar enerji türlerini kombine kullanarak ultrasonik enerji kesme ve mühürleme yeteneği ile gelişmiş bipolar uçların hemostaz performansını artırır.
10. Özel prob tasarımı ile enerji aktarımı sırasında daha temiz ve güvenli görsel sağlama ve kesme işlemi gerçekleştirir.
11. Problar tüm kesme işlemi ultrasonik & bipolar kombinasyonlu enerji kullanılarak gerçekleştirilebilir.
12. Prob kullanılacağı prosedüre uygunluk açısından frontline almalı olmalıdır.
13. Ulaşılmaz zor bölgelerde doku kolay ulaşım ve dokuyi gözetim için 360° shaft rotasyonu sağlanmalıdır.
14. Çene uzunluğu 16 mm olmalıdır.
15. Kesme uzunluğu 16 mm olmalıdır.
16. Çene açılma açısı 15 mm olmalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜRS kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüzlenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi, vakit geçtikçe ve lot no ile birlikte, özellikle yeni matrisli ürünler ile değiştirilmelidir.
- 17.4. Teklif edilen Ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İşlemleri ve SGK kodları ile işlenmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmek ve malzeme takibi için geçerli işlenmiş kalacağı laahit edildi yazılı beyan etmelidir.
- 17.5. Teklif edilen Ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüzlenici firma ÜRS kodları arasında Ürün Takip Sistemi (UTS) 'nde satın alınan Ürünün kurulumuza sağlığına ilişkin bildirmelidir.
- 17.5. Malzemenin teklif eden firma, üretici, ithalçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) kayıtlı olması ve Ürün kalınlığına dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Tarkan ÖNEK
Düzce Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. No: 00282

Dr. Tarkan ÖNEK
Düzce Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. No: 00282

Düzce Eylül Üniversitesi
Düzce Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. No: 26892 / 00360
Genel Cerrahi A.B.D.
Dr. Tarkan ÖNEK
Düzce Eylül Üniversitesi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
L. Z. em. 3. Kat

Form No: MYS_0053
 Revizyon: 01
 Sayfa: 01/01

TEKNİK ŞARTNAME

10286 BİPOLAR ULTRASONİK DAMAR MÜHÜRLÜME VE KESME PROBÜ

1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Prob çok yönlü kullanılmalı (kesme, koagülasyon, diseksiyon, damar mühürlenme ve doküleme) için kullanılabilir probdur.
3. Prob 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) vasküler dokuları mühürlüyor kesmektedir.
4. Prob ucu, elektrik enerjisinin mekanik enerjiye çevirmek için 47,0 kHz frekansla çalışır.
5. Prob shaft çapı 9 mm (+/-0.1 mm) ve Efektif shaft uzunluğu 20 cm (+/- 0.5 cm) olmalıdır.
6. Prob shaft çapı 9 mm (+/-0.1 mm) ve Efektif shaft uzunluğu 20 cm (+/- 0.5 cm) olmalıdır.
7. Prob ucundaki çift mafsallı "Merkez Pim" dengeli dokü başıncı çıkarmak ve elastik damar mühürlenme yapabilmek için dokü kalınlığına uyum sağlayabilir.
8. Prob üzerindeki butonlar sayesinde el ileti değişimine gerek kalmadan isteğe bağlı olarak 3.5 bar ile probu koagüle kullanarak 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) damarın transksiyonu ve mühürlenmeyi sağlayabilir. Ayrıca bipolar enerji kullanılarak, 7 mm çapına kadar (7 mm dahil) damarın mühürlenmesi sağlanabilir.
9. Prob ultrasonik enerji ile gelişmiş bipolar enerji türlerini koagüle kullanarak ultrasonik lezyon başıncı ile doküleme yeteneği ile gelişmiş bipolar uçların hemostaz pekiştirme işlemleri yapılabilir.
10. Özel prob tasarımı ile enerji aktarımı sırasında daha temiz ve güvenli görüş sağlayarak kavilasyonun kontrolünü sağlar ve dumanı azaltmalı ve sıkı temizleme aralığını uzatmalıdır.
11. Proplar tüm kesme işlemi ultrasonik & bipolar koagülasyon enerjisi kullanarak gerçekleştirilmelidir.
12. Prob kullanılacağı prosedüre uygunluk açısından frontline ecek olmalıdır.
13. Ulaşılmaz zor bölgelere daha kolay ulaşım ve daha iyi görüş için 360° shaft rotasyonuna sahip probdur.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBÜ kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüzenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşıyor olması halinde, belirlenen yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme (SGK) kodları ile eşleşmiş olması SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve bu belge, sözleşme imzaya kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüzenici firmadan alınan Ürün Takip Sistemi (UTS) içinde satılan ürünün kurumumuza ait olduğu bildirilmelidir.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, tedarikçi veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi (UTS) ile kayıtlı olması ve kayıt olduğu diğer belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. İbrahim ÖNEK
 D.E.Ü. Tıp Fakültesi, S.D.
 Dış. No: 1029

İbrahim Önek

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
 D.D. 0107/Ölhan AÇIKAR
 Genel Cerrahi A.B.D.
 Dış. No: 26892 / 30360



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

00000000000000000000

2024.02.19

TEKNİK ŞARTNAME

7456 AYARLANABİLİR KAPATICI-KESİCİ STAPLER KARTUŞU 75 MM

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Aynı anda altı sıra zimba atma hem de bunların ortasını kesme için kullanılmalıdır.
4. Kartuşunun ateşleme açık bacak uzunluğu 4,3 mm olmalıdır.
5. Zimba çapı 0,23 mm olmalıdır.
6. Linear kesici stapler kartuşunun içerisinde en az 118 adet titanyum alaşımı zimba bulunmalıdır.
7. Üzerindeki bıçak 440 derece paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. Teklif veren firma bu özelliği gösteren evrakı ihale dosyasında sunmalıdır.
8. İçerisindeki zimbalar daha çok doku alan 3 boyutlu kav ramp özelliğinde olmalıdır. Bu sayede anastomoz kaçışını minimuma indirerek daha güvenli kapama gerçekleştirilmelidir.
9. Aynı kartuş normal kalınlıkta dokularda, orta kalın kalınlığındaki dokularda, kalın dokularda kapama yapılabilir.
10. Farklı dokulara uygun boyutta zimba kullanımı 3 sıra ve kavrayıcı zimbaları ile daha geniş alanca etkin kullanımı ile daha anastomoz hatlarında daha nemostatik kesite kapama yapılabilir.
11. Teklif edilen kartuş kullanılacak stapler ile birlikte değerlendirilecektir.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yukarıdaki firma, inşaatın firmaya 01 ay öncesinde bitirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzemelerle değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yöklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurulumunuza sağlığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen Ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Kataloğundaki SL : kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Yörkan Ünek

Prof. Dr. Yörkan ÜNEK
F.Ü. Sıhhi Hizmetleri A.B.D.
Dip. No: 9920

[Handwritten signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

BRUNNEN 11154

2023.05.01 15:00

TEKNİK ŞARTNAME

7450 KAPATICI KESİCİ STAPLER ATICI 100 -3,8-3,85

1. Kartuş en az 3 ft süreli iki hat boyunca 100x5 mm uzunluğunda kapama ve 0,8x5 mm aralında kesme yapmalıdır.
2. Ağız kısmı çift sıralı iki hat boyunca 3,5 mm mesafede olmalıdır.
3. Tek elle kullanıma uygun paraset veya makas şeklinde kapama yapmalıdır.
4. Talaş kısmı kaygan ürünlerde rahat kullanıma uygun olarak tasarlanmış olmalıdır.
5. Staplerin kartuşsuz, ateşlenmiş veya yarı ateşlenmiş kartuşla kapama yapmasını önleyecek emniyet mekanizması bulunmalıdır.
6. Staplerde kapama kolunu kilitleyen mekanizma bulunmalıdır.
7. Steril pakette bir adet stapler ve üzerinde bir adet yüklenmiş 3,8-3,85mm zımba başlık uzunluğu olan kartuş bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün üzerinde ürünün sterilitesinin güvencesi açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır, yapılandırma etiket olmamalıdır.
9. Stapler ihale listesindeki kartuşlarla uyumlu olması için bütçeye doğrudan geçecektir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde hırdması durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen Ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki GU1 kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı laahhâdunü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen Ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünün teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün durumunuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Üni. Gıda Güvenliği A.B.D.
Düzce, 81620

Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Üni. Gıda Güvenliği A.B.D.
Düzce, 81620



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21/03/2022 15:54:02

TEKNİK ŞARTNAME

7454 KAPATICI KESİCİ STAPLER KARTUŞ 100 MM 4,8 - 4,5

1. Kartuş çift sıralı iki hat boyunca 100 (+/- 2) mm uzunluğunda kapama ve 98 mm arasında kesme yapmalıdır.
2. Çift sıralı iki hat birbirine 3,5 mm. mesafele olmalıdır.
3. Bıçak kartuşun üzerinde olmalı ve bıçak her kullanımdan sonra kartuşla birlikte değişmelidir veya bıçak stapler üzerinde olmalı ve her kullanımda aynı performansı göstermesi için AISI 440A çerece paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
4. Kartuşun rahat bir şekilde yüklenip çıkarılması için üzerinde tutuş gripleri olmalıdır.
5. Kartuştaki zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 4.8 ± 0.3 mm., ateşlemeden sonra 2.0 mm. olmalıdır.
6. Kartuş üzerinde zımba bacak boyunu belirten ibare olmalıdır.
7. Kartuş içindeki zımbalar ideal B formasyonu için sadece tek bir yöne bükülme özelliğine sahip titanyum alaşımlar olmalıdır.
8. Kartuş içindeki bıçak ateşlemeden sonra plastik kının yukarı doğru kilitlenmesiyle tekrar kullanımı engellenmelidir veya ateşlenmiş kartuşun tekrar ateşlenmemesi için güvenlik mekanizması bulunmalıdır.
9. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görülebilir olmalıdır.
10. Kartuşun içinde en az 100 zımba bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
12. Kartuşlar ihale listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
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 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünü kurumumuza sağladığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Jarhan Ünal

Prof. Dr.
D.E.Ü. Tıp Fak.
Oran 08.03.2022

[Handwritten signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Form No: 0053

TEKNİK ŞARTNAMESİ

7453 KAPATICI KESİCİ STAPLER KARTUŞU 100 MM 3,3-3,85

1. Kartuş çift sıralı ideal boyunda 60 mm uzunluğunda kapama ve 98 mm aralıklarla kesme yapmalıdır.
2. Çift sıralı ideal birimde 3,5 mm. mesafede olmalıdır
3. Bıçak kartuşun üzerinde olması ve bıçak her kullanımdan sonra kartuşta baskıta değişimci veya beyaz stapler üzerinde olmalı ve her kullanımda aynı performansı göstermesi için AISI 440A derece paslanmaz çelikten yapılmalı olmalıdır.
4. Kartuşun rahat bir şekilde yukarı çıkartılması için üzerinde tutuş grevleri olmalıdır
5. Kartuştaki zımba bacak uzunlukları eşleşmeden önce 3 e mm. eşleşmeden sonra 1 e mm. olmalıdır
6. Kartuş üzerinde zımba bacak boyunu belirten ibare olmalıdır
7. Kartuş içindeki zımba en ideal B formundadır için sadece iksir yönde bulunma zorlaşmaz ve geri dönüşümlü olmalıdır
8. Kartuş içindeki bıçak ateşlemeden sonra pratik için yukarı doğru otomatik olarak geri dönmeye yatkın veya ateşlenmiş kartuşun tekrar ateşlenmemesi için güvenlik mekanizması bulunmalıdır
9. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yayalar görünebilir olmalıdır.
10. Kartuşun içinde en az 100 adet taşıyıcı zımba bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün özelliği, ürünün sterilizasyonu, güvenliğini açısından ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilizasyon tarihi olarak vb. olmalıdır. Yapıştırma etiketli olmalıdır
12. Kartuşlar hasta listesindeki standartla uyumlu olması için biriken değere göre değişir
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
14. Yoktenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşırken idareye haber vererek, kaliteyi ve güvenliğini denetimlerle değiştirmenlidir
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UB2 kodu son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yoktenici Firma tarafından Ürün Takip Sistemi (UTS) içinde satın alınan ürün kurulumunda satılacağı bildirilmelidir
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Listesi (TML) kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nin ilgili web sayfasından ürünün güncel ile belgelenmek ve bununla tutulması kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
18. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün İzleme Sistemi (ÜİS) kayıtlı olmak zorundadır olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Yoktenici Firma
Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Tıbbi Malzeme
İdari Birim

Yoktenici Firma
Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Tıbbi Malzeme
İdari Birim



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Dokuz Eylül Hastanesi

01.04.2023

TEKNİK ŞARTNAME

5831 DISPOSABLE ENDOSKOPİK OYNAR BAŞLI TETİKLİ DÜZ KAPATICI VE KESİCİ STAPLER 30-2.5MM YÜKLEME ÜNİTESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tamamen disposable olmalıdır.
2. Açık ve Endoskopik cerrahilerde kullanıma uygun olmalıdır.
3. Kartuş zimbaların yer aldığı alt aksam ve zimbaların ateşleme ile beraber "B" formasyonunun oluşmasını sağlayan anvil kısmından oluşmalıdır.
4. Yükleme ünitesi 22 ve 45 derece artikülasyon yapabilmelidir.
5. Kartuşun kesi hattı açının yapıldığı kısma en fazla 3 cm uzaklıkta olmalıdır.
6. Yükleme ünitesi bıçaklı kartuş ve anvil birlikte gelmelidir.
7. Kartuş üzerinde bıçağın harekete geçtiği ve bıçağın durduğu noktaları gösteren çizgiler yer almalıdır.
8. Kartuş kullanılmıř kartuşun tekrar kullanılmaması için ateşlemeden sonra tekrar aktif olamamalıdır.
9. Kartuş kalın cıku uygulamalarında en iyi "B" formasyonunun oluşması için ateşleme ile beraber üst çeneyi dokü üzerinde pozisyonlayan bıçağı monte mekanizmaya sahip olmalıdır.
10. Kartuş üzerinde metrik çizgiler yer almalıdır.
11. Yükleme ünitesinin şaftının uzunluğu minimum 9.5 cm olmalıdır.
12. Kartuş ateşleme esnasında sabit kalmalı ve doküyü deforme etmemek için staplere doğru çekilmemelidir.
13. Yükleme Ünitesinin şaftının üzerinde zimbaların ateşlemeden önceki, ateşlemeden sonra bacak uzunluklarını, şekillerini ve yükleme ünitesi ile tipini gösteren yazılı ibareler bulunmalıdır.
14. Çift sıralı üç hal boyunca 30mm uzunluğunda kapama ve 28 mm kesme yapmalıdır.
15. Yükleme ünitesi şaftının ucunda bulunan işaretli kanal sayesinde staplere kolaylıkla kiliflenebilme özelliğine sahip olmalıdır.
16. Yükleme ünitesinin çene açılımı minimum 24 mm olmalıdır.
17. Staplerin kartuşundaki zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 2.5 mm, ateşlemeden sonra 1.0 mm olmalıdır.
18. Kartuşun içinde 48 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları 0.22 mm olmalıdır.
19. Steril paketlenmiş malzeme en az 4 yıl miyadlı olmalıdır.
20. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
21. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtilen üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belirlenen belgeler ibraz edilmelidir.

22. GENEL ÖZELLİKLER

- 22.1. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 22.2. Yükleme ünitesi, ilahenin firmaya ne ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünlerle değiştirilmelidir.
- 22.3. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SHIT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan pikt ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar açılmış kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 22.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yükleme ünitesi ürünün teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığı bildirilmelidir.
- 22.5. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, imalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünel

FORM NO: TAYS_0053
Prof. Dr. Tarkan ÜNEL
Etiler Caddesi A Blok
Kat: No 8226

Dr. Tarkan Ünel
Genel Cerrahi
Etiler Caddesi A Blok
Kat: No 8226



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

00000000000000000000

00000000000000000000

TEKNİK ŞARTNAME

7452 ARTİKULASYONLU ENDOSKOPİK STAPLER KARTUŞ 45-2.0 MM

1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanıma uygun olmalıdır.
2. Kartuş zımbaların yer aldığı alt kısım ve zımbaların ateşleme ile beraber "B" formasyonunun oluşmasını sağlayan anvil kısmından oluşmalıdır.
3. Yükleme ünitesi veya stapler 45 derece artikülasyon yapılmalıdır.
4. Kartuşun keski hattı açının yapıldığı kısma en fazla 3 cm uzaklıkta olmalıdır.
5. Bıçak kartuşun üzerinde olmalı ve kontaminasyon riskini azaltmak için kartuşla birlikte her defasında değişmelidir.
6. Kartuş üzerindeki bıçağın, harekete geçtiği ve bıçağın durduğu noktaları gösteren çizgiler yer almalıdır.
7. Kartuş, kullanılmış kartuşun tekrar kullanılmaması için ateşlemeden sonra tekrar aktive olmamalıdır.
8. Çift sıralı uç hat boyunca 45 mm uzunluğunda kapama ve 43 mm kesme yapılmalıdır.
9. Kartuş çene açılımı en az 24 mm olmalıdır.
10. Zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 2.0mm, ateşlemeden sonra 0.75 mm olmalıdır.
11. Kartuşun içinde 56 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları 0.22 mm olmalıdır.
12. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvencesi açısından, ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilitasyonu (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırma etiketi olmalıdır.
13. 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 başlayarak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özetlerdeki yeni misali olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak T-tix Malzeme listelerindeki SLF kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün taksitlenmesi kadar eşenmiş kalıbağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemeyi tedarik eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünlü

Prof. Dr. Tarkan ÜNLÜ
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

Dr. Tarkan Ünlü



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24.06.2023 15:00:40

2023 YILI

TEKNİK ŞARTNAME

9383 ENDOSKOPIK STAPLER ATICI 30MM-45MM

1. Stapler aşağıda özellikleri belirtilen kartuşlar ile uyumlu olmalıdır.
2. ENDOSKOPIK OYNAR BAŞLI TETİKLİ DÜZ KAPATICI VE KES-Çİ STAPLER KARTUŞ 30-2.5MM
- 2.1. Tamamı disposabl olmalıdır.
- 2.2. Açık ve Endoskopik cerrahide kullanıma uygun olmalıdır.
- 2.3. Kartuş zimbaların yer aldığı alt aksam ve zimbaların ateşleme ile beraber "B" formasyonunun oluşmasını sağlayan anvil kısmından oluşmalıdır.
- 2.4. Yükleme Ünitesi 22 ve 45 derece art külasyon yapabilmelidir.
- 2.5. Kartuşun kesi hattı açının yapıldığı kısma en fazla 3 cm uzaklıkta olmalıdır.
- 2.6. Yükleme Ünitesi bıçağı kartuş ve anvil birlikte gelmelidir.
- 2.7. Kartuş üzerinde bıçağın harekete geçtiği ve bıçağın durduğu noktaları gösteren çizgiler yer almalıdır.
- 2.8. Kartuş kullanılmış kartuşun tekrar kullanılmaması için ateşlemeden sonra tekrar aktive olmamalıdır.
- 2.9. Kartuş kalın doku uygulamalarında en iyi "B" formasyonunun oluşması için ateşleme ile beraber üst çeneyi doku üzerinde pozisyonlayan bıçağı monte mekanizmaya sahip olmalıdır.
- 2.10. Kartuş üzerinde metrik çizgiler yer almalıdır.
- 2.11. Yükleme Ünitesinin şaftının uzunluğu minimum 9.5 cm olmalıdır.
- 2.12. Kartuş ateşleme esnasında sabit kalmalı ve dokuyu deforme etmemek için staplere doğru çekilmemelidir.
- 2.13. Yükleme Ünitesinin şaftının üzerinde zimbaları ateşlemeden önceki ateşlemeden sonraki bacak uzunluklarını, şekillerini ve yükleme Ünitesinin tipini gösteren yazılı ibareler bulunmalıdır.
- 2.14. Çift sıralı uç hat boyunca 30mm uzunluğunda kapama ve 28 mm kesme yapılmalıdır.
- 2.15. Yükleme ünitesi şaftının ucunda bulunan işaretli kanal sayesinde staplere kolaylıkla kiliflenip kiliflenilme özelliğine sahip olmalıdır.
- 2.16. Yükleme ünitesinin çene açılımı minimum 24 mm olmalıdır.
- 2.17. Staplerin kartuşundaki zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 2.5 mm, ateşlemeden sonra 1.0 mm olmalıdır.
18. Kartuşun içinde 48 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları 0.22 mm olmalıdır.
3. ARTIKULASYONLU ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 45-2.0 MM
- 3.1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanıma uygun olmalıdır.
- 3.2. Kartuş zimbaların yer aldığı alt aksam ve zimbaların ateşleme ile beraber "B" formasyonunun oluşmasını sağlayan anvil kısmından oluşmalıdır.
- 3.3. Yükleme Ünitesi veya stapler 45 derece artikülasyon yapabilmelidir.
- 3.4. Kartuşun kesi hattı açının yapıldığı kısma en fazla 3 cm uzaklıkta olmalıdır.
- 3.5. Bıçak kartuşun üzerinde olmalı ve kontaminasyon riskini azaltmak için kartuşla birlikte her defasında değişmelidir.
- 3.6. Kartuş üzerindeki bıçağın, harekete geçtiği ve bıçağın durduğu noktaları gösteren çizgiler yer almalıdır.
- 3.7. Kartuş kullanılmış kartuşun tekrar kullanılmaması için ateşlemeden sonra tekrar aktive olmamalıdır.
- 3.8. Çift sıralı uç hat boyunca 45 mm uzunluğunda kapama ve 43 mm kesme yapılmalıdır.
- 3.9. Kartuş çene açılımı en az 24 mm olmalıdır.
- 3.10. Zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 2.0mm, ateşlemeden sonra 0.75 mm olmalıdır.
- 3.11. Kartuşun içinde 66 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları 0.22 mm olmalıdır.

FORM NO: MYS_0053

Tarhan Ünlü
Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Biyomedikal
Biyomedikal



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31.05.2022 13:42:11

4. GENEL ÖZELLİKLER

- 4.1. Teklif edilen ürünün ambalajında LBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 4.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 4.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 4.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 4.5. 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.
- 4.6. Malzemenyi teklif eden firma; Üretici, İthalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Ünel

Prof. Dr. Tarhan ÜNEL
Tıbbi Malzeme Uzmanı
11.05.2022

(Handwritten signature)



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29.03.2022 15:54:36

8. K. K. K. K. K.

TEKNİK ŞARTNAME

7451 KAPATICI KESİCİ STAPLER KARTUŞU 75-80 MM 3.8MM - 3.85MM

1. En az çift sıralı iki hat boyunca 80±5 mm uzunluğunda kabarna ve 75±5 mm kesme yapmalıdır.
2. Çift sıralı iki hat birbirine 3,5 mm mesafede olmalıdır.
3. Bıçak kartuşun üzerinde olmalı ve bıçak her kullanımdan sonra kartuşla birlikte değiştirilmelidir veya bıçak stapler üzerinde olmalı ve her kullanımda aynı performansı göstermesi için AISI 440A çerece paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
4. Kartuşun rahat bir şekilde yüklenip çıkarılması için üzerinde tutuş gırtlari olmalıdır
5. Kartuştaki zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 3,8 - 3,85 mm arasında, ateşlemeden sonra 1,5 mm olmalıdır.
6. Kartuş üzerinde açık zimba bacak boyunu belirten ibare olmalıdır.
7. Kartuş içindeki zimbalar ideal D formasyonu için sadece tek bir yöne büküme özelliğine sahip tıkanıp ateşlendirmelidir.
8. Kartuş içindeki bıçak ateşlemeden sonra plastik kının yukarı doğru kilitlenmesiyle tekrar kullanımı engellenmelidir veya ateşlenmiş kartuşun tekrar ateşlenmemesi için güvenli mekanizması bulunmalıdır.
9. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görünebilir olmalıdır.
10. Kartuşun içinde en az 76 adet tıkanıp zimba bulunmalıdır.
11. Kartuşlar ihale listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılması ne kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.5. 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 salıdığını bildirmelidir.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Tıp Fak. A.B.D.
Op. No: 1025

10/3/2022



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

07/05/2021 15:34:41

2. KESİCİ STAPLER

TEKNİK ŞARTNAME

7449 KAPATICI KESİCİ STAPLER ATICI 75-80 MM

1. En az çift sıralı iki hat boyunca 80±5 mm uzunluğunda kapama ve 78±5 mm kesme yapmalıdır.
2. Arzıl kısmı çift sıralı iki hat birbirine 3.5 mm mesafede olmalıdır.
3. Tok elle kullanıma uygun paralel veya makas şeklinde kapama yapmalıdır.
4. Tutaç kısmı kaygan ortamlarda rahat kullanıma uygun olarak tasarlanmış olmalıdır.
5. Staplerin kartuşsuz, otoklenmiş veya yarı otoklenmiş kartuşla kapama yapmasını önleyecek emniyet mekanizması bulunmalıdır.
6. Staplerde kapama kolunu kullanan mekanizma bulunmalıdır.
7. Steril pakette bir adet stapler ve üzerinde bir adet yüklenmiş 3.0-3.05 mm zımba bıçak uzunluğunda olan kartuş bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün üzerinde ürünün sterilitesinin güvnlüğü açısından; ürünün markası, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süreci (tarih olarak) vb. olmalıdır, yapıştırmaya elverişli olmalıdır.
9. Stapler ihale listesindeki kartuşlarla uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün karuhümüze satıldığını bildirmelidir.
14. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi ne (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi bizzat ehvedir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Ü.Ü.Ü. Sağlık Hizmetleri A.B.D.
Dip No: 6029

Dr. Tarkan ÜNEK
Ü.Ü.Ü. Sağlık Hizmetleri A.B.D.
Dip No: 6029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

0000-0000-0000-0000

0000-0000-0000-0000

TEKNİK ŞARTNAME

7452 KAPATICI KESİCİ STAPLER KARTUŞU 75-80 MM 4,8-4,5

1. En az çift sıralı iki tane beyaz 80±5 mm, uzunluğunda kapama ve 78±5 mm kesme yapmalıdır.
2. Çift sıralı iki tane birbirine 3,5 mm. mesafede olmalıdır.
3. Bıçak kartuşun üzerinde olmalı ve bıçak her kullandıktan sonra kartuşla birlikte değişmelidir veya bıçak stapler üzerinde olmalı ve her kullanımda aynı performansı göstermesi için AISI 440A derece paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
4. Kartuşun rahat bir şekilde yüklenip çıkarılması için üzerinde tutuş gripleri olmalıdır.
5. Kartuştaki zımba bıçak uzunlukları ateşlemeden önce 4,8±0,3 mm , ateşlemeden sonra 2,0 mm. olmalıdır.
6. Kartuş üzerinde zımba bıçak boyutu belirden ibare olmalıdır.
7. Kartuş içindeki zımbalar ideal R formasyonlu için sadece tek bir yöne bükülme özelliğine sahip Manyum alaşımından oluşmalıdır.
8. Kartuş içindeki bıçak ateşlemeden sonra plastik kırıntı yukarı doğru külleranesiyle tekrar kullanımı engellemek veya ateşlenmiş kartuşun tekrar ateşlenmemesi için güvenlik mekanizması bulunmalıdır.
9. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görülebilir olmalıdır.
10. Kartuşun içinde en az 75 adet titanyum zımba bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilizasyonunun güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilizasyon süresi (tarih olarak) vb olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
12. Kartuşlar ihale aşamasındaki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilmelidir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlanarak en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma idareye 3 ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satır alınan ürünün kurulumuza satıldığı bilgilerini bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak İbba Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesi kadar eşitmiş kalacağı taahhüdü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemenin teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğunu dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Ünvan : Genel Cerrahi A.B.D.
Doğ. No : 0028


Tarkan Ünek
0000-0000-0000-0000
0000-0000-0000-0000
0000-0000-0000-0000



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25.06.2023 15:41:34

TEKNİK ŞARTNAME

7440 KAPATICI STAPLER KARTUŞU 30 MM 3,5

1. İki taraflı titanyum stapler ile 30 mm uzunluğunda kapama yapılmalıdır.
2. Kartuşun üzerinde bulunan pin stapleri ile birlikte otomatik ve stapleri tutuş kısmındaki mandal ile manuel olarak kullanılabilirliktir veya stapler tam otomatik olarak kullanılabilirliktir.
3. Kartuşun zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 3,5mm, ateşlemeden sonra 1,5 mm olmalıdır.
4. Kartuşun içinde en az 11 adet titanyum zımba bulunmalıdır.
5. Kartuşun içinde yer alan zımbaların eni en az 4 mm olmalıdır.
6. Kartuşun üzerinde kullanım rahatlığını sağlamak için zımba bacak boyunu belirten bilgi ya da renk kodu olmalıdır.
7. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görünebilir olmalıdır.
8. Kartuşta yer alan zımbalar zor doku uygulamalarında en iyi 'B' formasyonunu sağlamak için yassılaştırılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
10. Kartuşlar ihale listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
11. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini arttırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
12. **GENEL ÖZELLİKLER**
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. 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.
 - 12.6. Malzemeyi tedarik eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünlü
Prof. Dr. Tarkan ÜNLÜ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Doç. Dr. Ünlü

[Handwritten signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.03.2023 15:47:07

Dr. Tarkan ÖNER

TEKNİK ŞARTNAME

7441 KAPATICI STAPLER KARTUŞU 30 MM 4,8

1. İki sıra titanyum stapler ile 30 mm uzunluğunda kapama yapılmalıdır.
2. Kartuş orta doku ve kalın doku kapatıcı stapler ile kullanılabilir.
3. Kartuşun üzerinde bulunan pin stapleri ile birlikte otomatik ve staplerin lutsa kısmındaki mandal ile manuel olarak kullanılabilir veya stapler tam otomatik olarak kullanılabilir.
4. Kartuşun zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 4,8mm. ateşlemeden sonra 2,0 mm olmalıdır.
5. Kartuşun içinde 11 adet titanyum zimba bulunmalıdır.
6. Kartuşun içinde yer alan zimbaların eni en az 4 mm. olmalıdır.
7. Kartuşun üzerinde ameliyat ekibinin kullanım rahatlığını sağlanması için zimba bacak boyunu belirten bilgi ya da renk kodu olmalıdır veya zimba yuvası, ateşlenmeden zimbanın dökülmesini engellemek için altıgen yapıda olmalıdır.
8. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görülebilir olmalıdır.
9. Kartuşta yer alan zimbalar zor doku uygulamalarında en iyi '8' formasyonunu sağlamak için yassılaştırılmış olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilizasyon güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
11. Kartuşlar ihale listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini artırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, ifadenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığını bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Öner

Prof. Dr. Tarkan ÖNER
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dış No: 8022



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21-5/2021 15.41.22

S. K. K. K. K.

TEKNİK ŞARTNAME

7436 KAPATICI STAPLER ATICI 30 MM

1. Disposable Olmalıdır.
2. İkinci sıra titanyum zımba ile 30 mm uzunluğunda kapama yapılmalıdır.
3. Tek elle kullanımına uygun olmalıdır.
4. Pin mekanizması otomatik ve staplerin tutuş kısmındaki mandal ile manuel olarak kullanılabilir veya stapler tam otomatik olarak kullanılabilir.
5. Staplerin kartuşsuz, ateşlenmiş veya yarı ateşlenmiş kartuşla kapama yapmasını önleyecek emniyet mekanizması bulunmalıdır.
6. Tutuş kısmı kaygan çalışma ortamlarında rahat kullanım sağlaması için özel üretilmiş olmalıdır.
7. Cerrahi pozisyonlama rahatlığı sağlayan yarım kapanış özelliğine sahip olmalıdır.
8. Hemostaz ve pedikülün beslenmesi için zımbanın ideal "B" formasyonunda kapanmasını sağlayacak uygun çukuru aralığı kontrol mekanizmasına sahip olmalıdır veya hemostaz ve pedikülün beslenmesi için zımbanın "B" formasyonunda kapanmasını sağlayacak özelliğe sahip olmalıdır.
9. Steril pakette bir adet stapler atıcı ve üzerinde bir adet yüklenmiş 4.8 mm zımba bacak uzunluğu olan kartuş bulunmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilizasyonunun güvendiği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır; yağıştırma etiket olmamalıdır.
11. Stapler ihale listesindeki kartuşlarla uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini artırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmediği durumda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UGB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığına bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünel

Prof. Dr. Tarkan ÜNEL
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dış. No: 8029

AM



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

02/2021/134011

12.11.2021

TEKNİK ŞARTNAME

7443 KAPATICI STAPLER KARTUŞU 45 MM 4,8

1. İki sıra tıkanım stapler ile 45 mm uzunluğunda kapama yapmalıdır.
2. Kartuş orta dokü ve kalın dokü kapatıcı stapler ile kullanılabilir.
3. Kartuşun üzerinde bulunan pin stapler ile birlikte otomatik ve staplerin tıkaç kısmındaki mandel ile maeve olarak kullanılabilir.
4. Kartuşun zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce 4,8mm, ateşlemeden sonra 2.0 mm olmalıdır.
5. Kartuşun içinde 15 adet titanyum zımba bulunmalıdır.
6. Kartuşun içinde yer alan zımbaların eni en az 4 mm. olmalıdır.
7. Kartuşun üzerinde ameliyat ekibinin tutanına rahatlığını asgılamak için zımba bacak boyunu belirten bilgi ya da renk kodu olmalıdır.
8. Kartuş ateşlendikten sonra renkli yuvalar görünebilir olmalıdır.
9. Kartuşla yer alan zımbalar zor dokü uygulamalarında en iyi "B" fonksiyonunu sağlamak için yastılaştırılmış olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvencesi açısından, ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb olmalıdır. Yapıştırma etki etmemelidir.
11. Kartuşlar ihale listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığı ve güvenilirliği arttırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikte yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. 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.
17. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından beşeli karşılanacak Fıbbi Malzeme listelerindeki SJY kodları ile eşleşmiş olmak, SGK nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmesi ve ürünün tüketime kadarki eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı olarak beyan etmelidir.
8. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Çiğdem Çarşaklı A.B.D.
Dur No 6029

(Signature)

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
E-Posta: tarkan.unek@duzce.edu.tr
Görevli: 0254 410 0000
0254 410 0000



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

TEKNİK ŞARTNAME

Tarih: 10.10.2023

7437 KAPATICI STAPLER ATICI 45 MM

1. Disposable Olmalıdır.
2. İlk sıra titanium zımba ile 45 mm uzunluğunda kapama yapmalıdır.
3. Tek elle kullanıma uygun olmalıdır.
4. Per mekanizması otomatik ve tutaç kısmındaki mandal ile manuel olarak kullanılabilir değildir.
5. Staplerin kartuşsuz, ateşlenmiş veya yarı ateşlenmiş kartuşla kapama yapmasını önleyecek emniyet mekanizması bulunmalıdır.
6. Tutaç kısmı kaygan çelişme ortamlarında rahat kullanımı sağlaması için özel üretilmiş olmalıdır.
7. Cerrahi pozisyonlama rahatlığı sağlayan yarım kapamış özelliğine sahip olmalıdır.
8. Hemoksiz ve pedikülün beslenmesi için zımbanın ideal "B" formasyonunda kapanmasını sağlayacak uygun dokü aralığı kontrol mekanizmasına sahip olmalıdır.
9. Steril pakette bir adet stapler atıcı ve üzerinde bu adet yüklenmiş 4,8 mm zımba bacak uzunluğu olan kanu bulunmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvencisi açısından, ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) ve olmalıdır; yapılandırma etiket olmalıdır.
11. Stapler ile ilgili kartuşlarla uyumlu olması için birlikte değerlendirilmelidir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini artırmak için Jale Hastanesindeki aynı özefikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilmelidir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma idare ve firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeler aynı özel iktaki yeni mevzu olan ürünler ile değiştirilmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. 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 satıldığı nı bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstisnalarındaki SGK kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesi ve kadar eşlenmiş kartuşları taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Ünek

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
D.E.U. Genel Cerrahi A.B.D.
Dp No: 1029

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
D.E.U. Genel Cerrahi A.B.D.
Dp No: 1029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

2023 YILI 1. DÖNEM

TEKNİK ŞARTNAME

7442 KAPATICI STAPLER KARTUŞU 45 MM 3,5

1. İki sıra titanium stapler ile 45mm uzunluğunda kapama yapmalıdır.
2. Kartuş orta doku ve kalın doku kapatıcı stapler ile kullanılmalıdır.
3. Kartuşun üzerinde bulunan pin stapleri ile birlikte otomatik ve staplerin tulaç kısmındaki manesi de içerir olarak kullanılabilir.
4. Kartuşun zımba haccek uzunlukları atışlamadan önce 3,5mm atışlamadan sonra 1,5 mm olmalıdır.
5. Kartuşun içinde 15 adet titanium zımba bulunmalıdır.
6. Kartuşun içinde yer alan zımbaların eni en az 4 mm olmalıdır.
7. Kartuşun üzerinde ameliyat ekibinin kullanım rahatlığını sağlanması için zımba barak boyunu belirten bir işareti ya da renk kodu olmalıdır.
8. Kartuş atışladıktan sonra renkli yuvafar görünebilir olmalıdır.
9. Kartuşta yer alan zımbalar orta doku uygulamalarında en iyi "B" formasyonunu sağlamak için yassılaştırılmış olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilizasyon güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırmaya etiket olmamalıdır.
11. Kartuşlar Falo listesindeki staplerle uyumlu olması için birlikte değerlendirilecektir.
12. Verimliliği, fonksiyonelliği, kullanım kolaylığını ve güvenliğini artırmak için ihale listesindeki aynı özellikte ve aynı grupta yer alan tüm ürünler birlikte değerlendirilecektir.
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 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idareci firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeler, aynı özellikteki yeni malzeme ile değiştirilmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Estetelerindeki SL kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar uygulanmış kalacağı laahhunun yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) nde satın alınan ürün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemenin teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sisteminde (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğunu da belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.,
Dis. No: 8929

Dr. Tarkan Ünek
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.,
Dis. No: 8929



TEKNİK ŞARTNAME

9529 ENDOSKOPIK STAPLER VE KARTUŞ 45MM

1. Stapler aşağıda özellikleri belirtilen kartuşları ile uyumlu olmalıdır.
2. **ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 45 MM VASKÜLER DOKU**
 - 2.1. Disposable olmalıdır.
 - 2.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 2.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zimba alma işi yapılabilir.
 - 2.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zimba hattı uzunluğu 45 mm, kesi uzunluğu en az 42 mm olmalıdır.
 - 2.5. Stapler'a takılabilen veya yükleme ünitesindeki zimbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özelliği yokpare metal şaftlı bir stapler sayesinde açık iken 2,5 mm olan barak boyunu 1,0 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,0 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 0,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,0 mm; en dış sıradaki zimbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,25 mm; olmalıdır.
 - 2.6. Kartuşun içinde en az 68 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları en fazla 0,22 mm olmalıdır.
 - 2.7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.
 - 2.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 12mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 2.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zimbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımdan üretilmiş olmalıdır.
3. **ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 45 MM NORMAL DOKU**
 - 3.1. Disposable olmalıdır.
 - 3.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 3.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zimba alma işi yapılabilir.
 - 3.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zimba hattı uzunluğu 45 mm, kesi uzunluğu en az 42 mm olmalıdır.
 - 3.5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme Ünitesindeki zimbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özelliği yokpare metal şaftlı bir stapler sayesinde dokuyu 1,5 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içtek. doku stapler kapatıldığında 1,25 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,5 mm; en dış sıradaki zimbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,75 mm; olmalıdır.
 - 3.6. Kartuşun içinde en az 68 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları en fazla 0,22 mm olmalıdır.
 - 3.7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.
 - 3.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 12mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zimbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımdan üretilmiş olmalıdır.
4. **ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 45 MM KALIN DOKU**
 - 4.1. Disposable olmalıdır.
 - 4.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 4.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zimba alma işi yapılabilir.
 - 4.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zimba hattı uzunluğu 45 mm, kesi uzunluğu en az 42 mm olmalıdır.



- 4.5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zimbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yokpare metal şaftlı bir stapler sayesinde açık kenar 4,1 mm olan bacak boyunu 2 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 2 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya atışladıktan sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 1,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 2,0 mm; en dış sıradaki zimbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 2,25 mm; olmalıdır.
- 4.6. Kartuşun içinde en az 66 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları en fazla 0.24 mm olmalıdır.
- 4.7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.
- 4.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 4.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zimbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yükleme firması, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni, miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki, SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yükleme firması ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Üner
Prof. Dr. Tarkan ÜNER
Düzce Üni. Tıp Fak. Genel A.B.D.
Op. No. 0023



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.05.2022 15.43.19

11.2.2022 2.46.00

030.0100

TEKNİK ŞARTNAME

9526 ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 45 MM VASKÜLER DOKU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba alma işi yapılabilmektedir.
4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hattı uzunluğu 45 mm, kesi uzunluğu en az 42 mm olmalıdır.
5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şafalı bir stapler sayesinde açık lken 2,5 mm olan bacak boyunu 1,0 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,0 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 0,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,0 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,25 mm; olmalıdır.
6. Kartuşun içinde en az 66 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0,22 mm olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenilirliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır, yapıştırma etiket olmamalıdır.
8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 12mm'l k trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum ağısından üretilmiş olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yükleme firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstalemlerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yükleme firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
15. Malzemenin teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olmak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı oluşuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünel
Prof. Dr. Tarkan Ünel
ÜBB D. Grubu
ÜBB D. Grubu
ÜBB D. Grubu

M. Yılmaz



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01-08-2022 15:43:54

U. K. K. 3. K. K.

01.08.2022

TEKNİK ŞARTNAME

B523 ENDOSKOPİK STAPLER KARTUŞ 45 MM KALIN DOKU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba alma işi yapabilmelidir.
4. Endoskopik linear kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hatfı uzunluğu 45 mm, kesi uzunluğu en az 42 mm olmalıdır.
5. Stapler'a sakılabilen veya Yükleme Ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şaftlı bir stapler sayesinde açık iken 4,1 mm olan bacak boyunu 2 mm ya kapamalı ve kauçulandıktan sonra dokuyu 2 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yüklenicü ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatılacağında 1,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 2,0 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 2,25 mm; olmalıdır.
6. Kartuşun içinde en az 66 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0,24 mm olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvencesi açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır, yapıştırma etiket olmamalıdır.
8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Endoskopik linear kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
15. Malzemeyi tedarik eden firma; üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Ünel
Prof. Dr. Ünel
D.5 Ü. Ü. Ü.
Dip. No. 0025



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3.048.2022/15540-30

Dr. Kemal Yılmaz

21.06.2022

TEKNİK ŞARTNAME

8528 ENDOSKOPIK STAPLER VE KARTUŞ KARTUŞ 60MM

1. Stapler aşağıda özellikleri belirtilen kartuşlar ile uyumlu olmalıdır.
2. ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 60 MM VASKÜLER DOKU
 - 2.1. Disposable olmalıdır.
 - 2.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 2.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba atma işi yapabilmelidir.
 - 2.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hattı uzunluğu en az 60 mm, kesi uzunluğu en az 57 mm olmalıdır.
 - 2.5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şafırlı bir stapler sayesinde açık iken 2,5 mm olan bacak boyunu 1,0 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,0 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 0,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,0 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,25 mm olmalıdır.
 - 2.6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0.22 mm olmalıdır.
 - 2.7. Taklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmalıdır.
 - 2.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 2.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
3. ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 60 MM NORMAL DOKU
 - 3.1. Disposable olmalıdır.
 - 3.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 3.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba atma işi yapabilmelidir.
 - 3.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hattı uzunluğu en az 60 mm, kesi uzunluğu en az 57 mm olmalıdır.
 - 3.5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şafırlı bir stapler sayesinde açık iken 3,5 mm olan bacak boyunu 1,5 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,5 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 1,25 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,5 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,75 mm olmalıdır.
 - 3.6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0.22 mm olmalıdır.
 - 3.7. Taklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmalıdır.
 - 3.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
4. ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 60 MM KALIN DOKU
 - 4.1. Disposable olmalıdır.
 - 4.2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 4.3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba atma işi yapabilmelidir.

FORM NO: MYB_0053

Prof. Dr. Tamer Yılmaz
D.E.Ü. Genel Cerrahi Uzmanı
Tic. No: 8620

Dr. Tamer Yılmaz



- 4.4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zimba hatta uzunluğu en az 60 mm, kesi uzunluğu en az 57 mm olmalıdır.
- 4.5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zimbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özelliği yekpare metal çallı bir stapler sayesinde açık iken 4,1 mm olan bacak boyunu 2 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 2 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya aleşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünites. ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 1,75 mm; orta sıra kapatıldıktan sonraki ölçüsü 2,0 mm; en dış sıradaki zimbaların kapatıldıktan sonraki ölçüsü 2,25 mm; olmalıdır.
- 4.6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları en fazla 0,24 mm olmalıdır.
- 4.7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yaşıştırma eliketi olmamalıdır.
- 4.8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 4.9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zimbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yükleme firması, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri uygun özelliklerle yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketimine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yükleme firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünal
Prof. Dr. Tarkan ÜNAL
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Ca. No. 6729

[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

9404202 15/05/12

12. Kısım 2. Yönerge

234.012

TEKNİK ŞARTNAME

8525 ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 60 MM VASKÜLER DOKU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orjinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba alma işi yapılmalıdır.
4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hattı uzunluğu en az 60 mm, keski uzunluğu en az 57 mm olmalıdır.
5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şafalı bir stapler sayesinde açık iken 2.5 mm olan bacak boyunu 1,0 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,0 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya aleşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 0,75 mm, orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,0 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,25 mm; olmalıdır.
6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0.22 mm olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; Ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.
8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanımına uygun olmalıdır.
9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yükleme firması, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılmasına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yükleme firması ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığına olmalıdır.
15. Malzemenin teklif eden firma: üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Üner
Prof. Dr. T. Üner
D.E.Ü. Tıp Fak. Cerrahi A.B.D.
Dış Hastalıkları A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

ZARF0022 15-45-43

12.05.2022 3. K. B. 10.03

TEKNİK ŞARTNAME

0522 ENDOSKOPİK STAPLER KARTUŞ 60 MM NORMAL DOKU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zimba alma işi yapabilmelidir.
4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturuğu zimba hatlı uzunluğu enaz 60 mm, kesici uzunluğu enaz 57 mm olmalıdır.
5. Stapler'a takılabilen veya Yükleme Ünitesindeki zimbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal şaftlı bir stapler sayesinde açık iken 3.5 mm olan bacak boyunu 1,5 mm ye kapatmalı ve kapatıldıktan sonra dokuyu 1,5 mm kalınlığında sıkıştırmalı veya alçaldıktan sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yüklenmiş ünllesi ve burta uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldıgında 1,25 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 1,50 mm; en dış sıradaki zimbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 1,75 mm; olmalıdır.
6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zimba bulunmalı ve zimbaların çapları en fazla 0.22 mm olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarifi olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmalıdır.
8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zimbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımından üretilmiş olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni mişli olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SU'l kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumamıza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Uygulama ve Araştırma B.D.
Diyadin ÜTS

[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2502-2022-25-4616

12 Kasım 2022

2502-2022

TEKNİK ŞARTNAME

8521 ENDOSKOPIK STAPLER KARTUŞ 60 MM KALIN DOKU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik ameliyatlarda aynı anda hem kesme, hemde titanyum zımba atma işi yapabilmelidir.
4. Endoskopik lineer kesici kartuşunun oluşturduğu zımba hatlı uzunluğu en az 60 mm, keski uzunluğu en az 57 mm olmalıdır.
5. Stapler'a takılıbilen veya Yükleme ünitesindeki zımbalar staplerin Kompresyon gücü ile dokunun sıvı faz'dan katı faz'a geçişini yüksek kompresyon özellikli yekpare metal soğutmalı bir stapler sayesinde açık iken 4,1 mm olan bacak boyunu 2,0 mm'ye kapatabilir ve kapatıldıktan sonra dokuyu 2.0 mm kalınlığında sıkıştırabilir veya ateşledikten sonra en uygun lateral sıkıştırma basıncını sağlayan aşağıdaki ölçülere sahip yükleme ünitesi ve buna uyumlu stapler sayesinde en içteki doku stapler kapatıldığında 1,75 mm; orta sıra kapandıktan sonraki ölçüsü 2,0 mm; en dış sıradaki zımbaların kapandıktan sonraki ölçüsü 2,25 mm; olmalıdır.
6. Kartuşun içinde en az 88 adet titanyum zımba bulunmalı ve zımbaların çapları en fazla 0.24 mm olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
8. Minimal invaziv uygulamalarda kullanılabilmesi için en fazla 15mm'lik trokar ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Endoskopik lineer kesici kartuşu zımbaları düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için titanyum alaşımdan üretilmiş olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yükleme firması, Edirenli firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında URB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İşlemlerinde SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı; SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgeletirilmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yükleme firması ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Üner
Prof. Dr. Tarkan ÜNER
D.E.U. S. Tıp Fak. A.B.D.
Op. An. 028

[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

2023-2023

TEKNİK ŞARTNAME

7475 BİPOLAR DAMAR KESME VE MÜHÜRLEME MAKASI

1. Prob steril pakette tek kullanımlık olmalıdır.
2. Cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır.
3. Prob ve proba bağlı kablosu steril orijinal pakette bulunmalıdır.
4. Damar kapatma cihazına adaptörsüz bağlanabilmelidir.
5. Prob dokuların diseksiyonunu, yakalarmasını, vasküler yapıların mühürlenmesini ve kesme işlemlerini yapabilmelidir.
6. Probun elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Prob istenildiğinde bağlı olduğu enerji platformu üzerinden elden ya da ayakta kumanda edilebilmelidir.
7. Prob mühürleme ve kesme işlemi 7 mm (dahil) çapına kadar olan vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
8. Probun çenesindeki mühürlöme başının genişliği, proksimalden distale doğru 4 mm'den 1 mm'ye doğru azalmalıdır.
9. Probun uçundaki mühürlöme hattı uzunluğu 16,5 mm olmalıdır.
10. Probun Kesme hattı uzunluğu 14,5 mm olmalıdır.
11. Probun çenesindeki bıçak sistemi çenelerin uç kısmında 2 mm'lik emniyet payı bırakmalıdır.
12. Probun çenesi görüş sağlayabilmek için 25° açılı olmalıdır.
13. Probun alet uzunluğu 15,9 cm olmalıdır.
14. Probun çenelerinin ucu alınyaklık, çevresi izole olmalı ve cerrahin kuru diseksiyonu yapmasına olanak sağlamalıdır.
15. Probun çeneleri açık iken bıçak akt ve alınmalı ve kilit mekanizması olmalıdır.
16. Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarînin tarafına üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
20. 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.
21. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SL kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
22. Malzemeyi teklif eden firma; üretici ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sisteminde (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Tarkan ÜNEK
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

Dr. Tarkan Ünek

Dr. Tarkan Ünek
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

15, 16 ve 17. Kısım



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

0254 392 15 15 17

2024-2025 Yılı
2024-2025 Yılı
2024-2025 Yılı

TEKNİK ŞARTNAME

5241 POLİPROPİLEN MESH TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Mesh polipropilen yapısında olmalıdır.
2. Laparoskopik kullanım için uygun olmalıdır.
3. Trokardan rahatça geçebilmeli ve içeride rahatça açılabilmelidir.
4. Farklı boyullarda meshi alınacaktır; 10x15±2cm, 15x15±2cm, 35x22±2cm
5. Fonksiyonellik ve kullanım kolaylığı için tüm boyutlar aynı marka olmalıdır.
6. CE belgesi olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER:
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBH kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yokleniş firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünleri ile değiştirmelidir.
 - 7.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükütmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdümlü yazılı beyan etmelidir.
 - 7.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yokleniş Firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza esildiğini bildirmelidir.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; Credit, alımlatıcı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
C.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dış No: 5026

Ünvanı: Doç. Dr.
İmza: Tarkan Ünek
Görevi: Genel Cerrahi
Dış No: 5026



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01.07.2017 15:15:29

01.07.2017
15:15:29
01.07.2017

TEKNİK ŞARTNAME

5235 KİSMİ EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ MESH

1. Üst yüzü polipropilen veya polyester yapısında olmalıdır.
2. Alt yüzü adezyon oluşumunu önlemek amacıyla üretilmiş ve bu maddede sıralanan herhangi bir bileşimden üretilmiş olmalıdır: omega 3 yağaslılı , beta glucan ,seprafilm veya yamanın alt yüzeyindeki transparan film ox-de olmuş atelokolajen, opt, pct, etilenglikol ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
3. Farklı sayılarla 4 farklı boyutta mesh olmalıdır 10x15±5cm, 18x24±5cm, 20x30±5cm, 30x35±5cm
4. Laparoskopik kullanımı uygun olmalıdır: cirkardan rahatça geçebilmelidir
5. Cirkardan batına geçirildikten sonra içerde rahatça açılabilinmelidir
6. Ürün tek tek steril ve orijinal ambalajında olup, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanım tarihi ve barkod numarası, lot numarası, USB kodu olmalıdır
7. Son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 24 ay olmalıdır.
8. İlgili tedavide teslim edilen her 2 adet mesh için 1 adet zımba alıcısını bedelsiz vermeyi taahhüt etmelidir.
9. CE belgesi olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma Ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir
12. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki S117 kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK? ' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemenin teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No 8325

01.07.2017
15:15:29
01.07.2017



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15.01.2022 15:45:30

13.12.2020

TEKNİK ŞARTNAME

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

44

45

46

47

48

49

50

51

52

53

54

55

56

57

58

59

60

61

62

63

64

65

66

67

68

69

70

71

72

73

74

75

76

77

78

79

80

81

82

83

84

85

86

87

88

89

90

91

92

93

94

95

96

97

98

99

100

101

102

103

104

105

106

107

108

109

110

111

112

113

114

115

116

117

118

119

120

121

122

123

124

125

126

127

128

129

130

131

132

133

134

135

136

137

138

139

140

141

142

143

144

145

146

147

148

149

150

151

152

153

154

155

156

157

158

159

160

161

162

163

164

165

166

167

168

169

170

171

172

173

174

175

176

177

178

179

180

181

182

183

184

185

186

187

188

189

190

191

192

193

194

195

196

197

198

199

200

201

202

203

204

205

206

207

208

209

210

211

212

213

214

215

216

217

218

219

220

221

222

223

224

225

226

227

228

229

230

231

232

233

234

235

236

237

238

239

240

241

242

243

244

245

246

247

248

249

250

251

252

253

254

255

256

257

258

259

260

261

262

263

264

265

266

267

268

269

270

271

272

273

274

275

276

277

278

279

280

281

282

283

284

285

286

287

288

289

290

291

292

293

294

295

296

297

298

299

300

301

302

303

304

305

306

307

308

309

310

311

312

313

314

315

316

317



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19-03-2021 17:13:11

19-03-2021 17:13:11

TEKNİK ŞARTNAME

3B22 LAPAROSKOPIK EMİLMİYEN MESH SABİTLEYİCİ

1. Tamamen erşpusable olmalıdır
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanımına uygun olmalıdır
3. Endoskopik mesh sabitleyici stapler 5MM çapında olmalıdır
4. Endoskopik mesh sabitleyici stapler içinde vüda şeklinde 30 adet non-absorbabl zımba bulunmalıdır.
5. Endoskopik mesh sabitleyici stapler kontrollü ateşleme imkanı sağlanması için kademeli ateşleme özelliğine sahip olmalıdır
6. Steril paketlenmiş malzeme en az 3 yıl miadlı olmalıdır
7. CE ibraz etmelidir
8. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermemiştir.
9. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtilenleri üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belgeler ibraz edilmelidir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
 - 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
 - 10.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya 6 ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yarı miadlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
 - 10.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmak, SGK'nun ilgili web sayfasından alınmış çıktı ile belgelenmesi ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma Ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza teslim edildiğini bildirmektedir.
 - 10.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D. Ç. Genel Cerrahi A.B.D.
Diy. No 10029

Dr. Tarkan Ünek
D. Ç. Genel Cerrahi A.B.D.
Diy. No 10029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

MYS/2021/24134

TEKNİK ŞARTNAME

21.10.2021

7532 LAPAROSKOPIK EMİLEBİLİR MESH SABİTLEYİCİ

1. Tamamen disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik mesh sabitleyici stapler 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik mesh sabitleyici stapler içinde vida şeklinde 30 adet absorbable olarak zımba bulunmalıdır.
5. Endoskopik mesh sabitleyici stapler kontrollü ateşleme linkanı sağlaması için kademeli ateşleme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Endoskopik mesh sabitleyici staplerin tutuş kısmı cerraha manipülasyon rahatlığı sağlaması için parmakların oturabileceği girintilere sahip olmalıdır.
7. Endoskopik staplerin içindeki vida zımbaları 52 hafta sonunda absorbable olmalıdır.
8. Endoskopik mesh sabitleyici staplerdeki zımbanın dış kısmı ateşleme sonrası etrafındaki diğer dokulara zarar vermemesi ve daha güçlü mesh sabitlemesi sağlaması için düz olmalıdır.
9. CE ibraz etmelidir.
10. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermemelidir.
11. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği Çözüm Odaklı verilecek ürünlere alt sınıflandırma ve bu sınıflara ait belirtilen polgaiser ibraz edilmelidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında USB kodu için kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olması, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) içinde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığını bildirmelidir.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce EYLÜL Üniversitesi,
Düzce No: 8028

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

İDİG 0061/11-14

2023.06.14

TEKNİK ŞARTNAME

3566 ENDOSKOPİK SPESMEN ÇIKARMA TORBASI 15 MM (223.006B)

1. Disposable olmalıdır
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
3. Endoskopik spesimen torba sisteminin şaftı 15mm çapında olmalıdır
4. Endoskopik spesimen torba sisteminin kanül uzunluğu en az 29 cm olmalıdır
5. Endoskopik spesimen torba sisteminde kanülün içine torbanın başı bulunulduğu iç şaft olmalıdır
6. Endoskopik spesimen torbası yarı maya dayanıklı poliuretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır
7. Endoskopik spesimen torbanın ağız çapı en az 13cm, derinliği en az 15cm olmalı
8. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı itildiğinde torba metal bir kasnağa bağlı olarak açılabilir
9. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı arkasında bulunan ip bağlı halka çekilerek torba kasnaktan ayrılabilir ve torbanın ağızı sıkıştırılabilir
10. Torbanın buzulması için gerekli ipin kesilmesini sağlayan iç şaftta bulunan güçlü bir ocağ olmalıdır
11. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı üzerinde torbanın batin içinde açılma yönünü belirten bir uyarı yazısı olmalıdır
12. Steril paketlenmiş malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır. Sterilizasyon şekli, sterilizasyon tarihi paket üzerinde belirtilmelidir.
13. Üretici firma tedarik edilen malzemeyle yazılı olarak garanti verilmelidir
14. Hastaya 2 adet numune getirmelidir
15. Paket sterilizasyonu bozmayacak şekilde uygun açılabilir
16. Tedarik edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
17. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikte yeni miatlı olan ürünlerle değiştirmelidir
18. Tedarik edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SJT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
19. Tedarik edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurulumuza satıldığını bildirmelidir.
20. Malzemeyle tedarik eden firma, üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Üner

Doç. Dr. Tarkan ÜNER
Ü.S.G. Genel Cerrah A.B.D.
Op. No 0020

11



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Dokuz Eylül 15.12.20

TEKNİK ŞARTNAME

2.2.1.1.3.1.3

3827 CLINCH 5MM

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesidir.
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kilitlenebilecek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlama amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır.
5. Steril ve orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinden sterilizasyon veya son kullanma tarihi ürünün parti seri numarası, kol numarası, ÜBŞ kodu belirtilmiş olmalıdır.
6. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS)'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma Ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS)'nde satılan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından beşerli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUI kriterleri ile eşleşmiş olmalı. SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadarki eşleşmiş kalacağı laahhuduru yazılı beyan etmelidir.
10. Malzeme tekli eden firma; Üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi'ne (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 6329

Uzm. Dr. Tarkan ÜNEK
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Malzeme



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

10.01.2023

TEKNİK ŞARTNAME

3830 DİSSEKTÖR SMM

1. Ürün Laparoskopik ameliyatharara kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm tırnaklar ile kullanılabilmesidir
3. Ürünün tutamak kısmı kilitli şekilde açıp kapamaya uygun olmalıdır
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır
5. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amaçıyla dissektörün uç kısmı 17°'de disseksiyon yapma süresi uygun olmalıdır
6. 360 derece rotasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Tutamak kısmının arkasında veya üstünde monopolar koter bağlantısı olmalıdır
8. Steril ve orijinal ambalajında olması ve ambalaj üzerinde sterilizasyon veya son kullanma tarihi üretim parti seri numarası, lot numarası, ÜBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özelliklerde yeni miatlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
11. 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 sağlığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleştirilmeli, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tuzetilmesine kadar eşleştirilmiş kataloğu taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
13. Malzemeyle teklif eden firma üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgoyi ibraz etmelidir

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
C.B.Ü. Gazi Necati A.B.D.
Şif. No: 4025

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

M.Ş. 207-1/04/22

TEKNİK ŞARTNAME

T.C. 207-1/04/22

5782 LAPAROSKOPİK MAKAS 5 MM

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesi olmalıdır.
3. Ürünün tutamak kısmı kilitli şekilde açıp kapamaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanmasını ergonomisine sahip olmalıdır.
5. 350 derece rotasyon yapılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Tutamak kısmının arkasında veya üstünde manipüler koler bağlantısı olmalıdır.
7. Steril ve orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde sterilizasyon veya son kullanma tarihi üretim parti seri numarası, ÜBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi testi m tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenir firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmediği durumda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malz. olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Tek f edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenir firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığına bildirmelidir.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SU* kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünü tükeltmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
12. Malzemenyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.Ş.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
D.Ş. No. 3029

[Handwritten signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10.05.2023, 13:00:21

11/2023-0051

TEKNİK ŞARTNAME

3539 ABSORBE OLMAYAN POLİMER(POLİASETAL)KİLİTLİ LİGASYON KLİPS KARTUŞ

1. Klipsin bileşimi insan vücuduna hiçbir yan etkisi tespit edilmeyen absorb olmayan Polimer-Pliasetat olmalıdır.
2. Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
3. Klips kartuşları 6 adet klips, kutular ise 14 adet kartuş içermelidir.
4. Klips tam kapama sağlayan "kayık şekilli" yapıya olmalıdır.
5. Klipsin uç kısmı mukavim kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
6. Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
7. Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
8. Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan "esnek köşe" yapısına sahip olmalıdır.
9. Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MR- ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
10. Klips kartuşlarının alt kısmında ameliyat edilebilir, elbisesine veya örtüye itilebilmeyi sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır.
11. Klipslerin M (orta boy), ML (orta-büyük boy), L (Büyük boy) ve XL (ekstra büyük boy) ebat seçeneği bulunmalıdır.
12. M (orta boy) klipsler 2.0-7.0mm, ML (orta-büyük boy) klipsler 3.0-10.0 mm, L (büyük boy) klipsler 5.0-13.0 mm ve XL (ekstra büyük boy) klipsler 7.0-16.0 mm arasındaki dokü külleri ve dantuları kapama özelliğine sahip olmalıdır.
13. M (orta boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparoskopik için 32.5 cm çalışma uzunluğunda 5 mm çapında endoskopik Endo 5 L (büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparoskopik için ise 32.5 cm çalışma uzunluğunda ve 10 mm Endo 10 endoskopik aplikatör, XL (ekstra büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparoskopik için ise 32.5 çalışma uzunluğunda 10 mm çapında endoskopik aplikatör seçenekleri bulunmalıdır.
14. Açık cerrah ve endoskopik klips aplikatörlerinin sokucuları bulunmalıdır.
15. ISO, CE, FDA gibi uluslararası standartlardan en az birine sahip olmalıdır.
16. İmalatçı firmanın Türk Akreditasyon Kurumu tarafından verilen ISO ve CE onay belgesi bulunmalıdır.
17. M (orta boy) klips kartuşları koyu mavi renkte, ML (orta-büyük boy) klips kartuşları koyu yeşil renkte, L (büyük boy) klips kartuşları koyu siyah renkte ve XL (ekstra büyük boy) altın sarısı renkte olmalıdır.
18. Klips kartuşları ile klips aplikatörlerinin kutu halkaları aynı renkte olmalıdır.
19. Tedarikçi firma klipslerin kullanımı süresince 15 adet açık cerrah klips atıcı, 8 adet laparoskopik klips atıcı, 1 açık cerrahi klips sokucu, 1 adet laparoskopik klips sokucu hastanemizin kullanımına sunacaktır.
20. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
21. Yüklenici firma, idarenin firmaya uçuş öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünlerle değiştirir.
22. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
23. Teklif edilen ürünün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından belirlenecek Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olması SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
24. Teklif edilen ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) içinde satın alınan ürünün kurulumuza satıldığı bildirilmelidir.
25. Malzemeyle ilgili edinen firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Tarhan Ünek
Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dış. No: 1028

Üniversite Tıp Fakültesi
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tarih: 13/05/2023



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Form MYS_0053

2018.07.03

TEKNİK ŞARTNAME

3836 GRASPER 5MM

1. Ürün laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Çunun 5 mm trokarlar ile kullanılabilirliktir.
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kırılabilircek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır.
5. Güvenli stabilitesi için grasper dokunulabilir trauma yapmamalıdır.
6. Steril ve orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi üretim part. seri numarası, lot numarası, ÜSB kodu belirtilmiş olmalıdır.
7. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya up ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. 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.
10. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki ÜST kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar etkinliği kısıtlı olduğu laahhudunü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi tedarik eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dış. No: 8029

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Üst. Cerrahi A.B.D.
Tarkan ÜNEK
T.C. Sağlık Bakanlığı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

MERSİS:08150012300000000000

TEKNİK ŞARTNAME

Tarih: 12.12.2023

3844 İRRİGASYON VE ASPIRASYONLU KOTER UCU

1. Ürün disposable olmalıdır.
2. Laparoskopik cerrahide kullanılabilir olmalıdır.
3. 5 mm trokar aracılığı ile kullanılabilir olmalıdır.
4. Kanül içine yerleştirilmiş uçun, uç kısmı L şeklinde, arka kısmına monopolar elektrod bağlanarak koterizasyon yapılabilme özelliği olmalıdır.
5. L şeklinde uç tutamak kısmından tek el ile kontrol edilerek yalıtım dış kılıfın içine rahatlıkla girip çıkabilecek özellikte olmalıdır.
6. Tutamak kısmındaki kontrol düğmeleri aracılığı ile aspirasyon ve irrigasyon sistemine bağlanıp yapılabilir olmalıdır.
7. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni, miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
10. 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 sabitliğini bildirmelidir.
11. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUI kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ilraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Dr. Tarkan ÜNEK
Cerrahi A.B.D.
No: 2023

Dr. Tarkan ÜNEK
Cerrahi A.B.D.
No: 2023



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24/09/2022 15:41:16

TEKNİK ŞARTNAME

7471 LAPAROSKOPİK BİPOLAR DAMAR KESME VE MÜHÜRLEME PROBU 5 MM KÜNT UÇLU

1. Prob disposable olmalı ve cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır. Ekstra herhangi bir kablo ve konektörlere ihtiyaç duymamalıdır.
2. Prob ve proba bağlı kablo stent orijinal pakette bulunmalıdır.
3. İstenildiğinde kapama, kapama ve kesme sadece kesme işlemi biraradan bağsız yapılabilir.
4. Probun tutacağıdaki elcik ile çene açılarak ligasyonu yapılacak dokunun çeneye yerleştirilmesi sağlandıktan sonra elcik kaldırılıp damar mühürlenmesi yapılmalı ve takiben tutacıdaki düğmeyle probtaki tuçak aktive edilerek kesme işlemi yapılmalıdır.
5. Sadece mühürlenme işleminde ve mühürlenme sonrası kesme işleminde çenenin proksimali ile distali arasındaki dokuya uygulanan basınç her noktada eşit olmalıdır.
6. Cihazı elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden istenildiğinde ayakta kumanda edilebilmelidir.
7. Prob mühürlenme ve kesme işlemini 7 mm dahil vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
8. Mühürlenme ve Kesme işleminin güvenli yapılabilmesi ve mühürlenme hatının distalde sistolik basınç sebebiyle zorlanmaması ve kaçak verme ihtimalinin minimize edilmesi için en fazla 2 mm omniyal payı muhakkak olmalıdır.
9. Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır. Prob damar mühürlenme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde mühürlenme işleminin gerçekleşmediği durumlarda kullanıcıya sesli ve LCD ekranda Türkçe yazılı olarak uyarı vermelidir.
10. Prob 5 mm'lik trokarla minimal invaziv ameliyatlarda kullanılabilir.
11. Mühürlenme aletinin güvenli kullanımı ve rigid anatomik yapıya erişebilir olması için Probun çenesinin aktif kısmı 19,5mm (+/- 1) mm ve gatr ise en az 37 cm uzunluğunda olmalıdır.
12. Çene açıklığı ile güvenli miktarda doku kavrayabilme, kesme uzunluğu ile de güvenli mobilizasyon yapmak üzere, Çene açıklığı en fazla 14,5 mm, Bıçağın kesme uzunluğu 17,8 (+/- 1) mm olmalıdır.
13. Cihaz üzerindeki bir kumanda ile en fazla 180 derece rotasyon yapabilmelidir.
14. Mühürlenme hatının proksimal ve distal genişliği uygulanacak olan ameliyatlardaki anatomik yapı ve cerrahi işlemlerdeki ihtiyaçlar göz önüne alınarak hızlı ve kontrollü damar mühürlenme ve kesme yapmak üzere Probun çene genişliği proksimalden distale doğru aynı kalınlıkta en fazla 3,8 mm olmalıdır.
15. Probun çenesi bilateral (iki taraflı) açılma özelliğine sahip olacaktır. İstenildiğinde daha fazla dokuyu grasp edebilmelidir.
16. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
17. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme ile değiştirilmelidir.
18. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
19. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde sağlanan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
20. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belge emmeli ve ürünün tüketişine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
21. Malzemeyi temin eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Ünel

2022/09/24



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL

DOKUZ EYLÜL

TEKNİK ŞARTNAME

7836 DISPOSABLE TORASİK TROKAR (5,5 MM)

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Torakoskopik ameliyatlara kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi, obütör ve kanülden oluşmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 80 mm olmalıdır.
5. Obütörü küt uçlu olmalıdır.
6. Kanülün göğüs duvarına rahatlenebilmesi için vidaz sistemi olmalıdır.
7. Kanülün materyali yalıtken plastik olmalıdır.
8. Toracopori kanülü ile çapı 5,5mm ya kadar olan el aletleri ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Kanül üzerinde silikon membran sistemi bulunmalıdır.
10. Stent dokotli malzeme en az 3 yıl miyacı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, seri kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
12. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni miyallı olan ürünler ile değiştirmektedir.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından ödedi karşılanacak tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. 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 sattığını bildirebilir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bay. olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Yarkın Ünek

Prof. Dr. Yarkın ÜNEK
Düzce Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Düzce No: 3029

Yarkın Ünek



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.05.2022 13:41:43

Dokuz Eylül

TEKNİK ŞARTNAME

7478 DAİRESEL STAPLER 25 MM

1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanım için uygun olmalıdır.
2. Endoskopik cerrahide kullanım için tüm stapler aksamı hava kaçırmama özelliğine sahip olmalıdır.
3. Stapler içinde en az 20 zımba bulunmalıdır.
4. Dairesel iki sıralı titanyum zımba yerleştirerek bıçağı ile aradaki dokuyu kesip uç, uca veya uç-yana anastomoz yapılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stapler tutuş, çevirme kanadı, emniyet mandalı, eğri şaft ve ayrılabilir anvilden oluşmalıdır.
6. Ayrılabilir anvilin özellikle endoskopik kullanımda cerrahi aletler ile kolaylıkla tutulabilme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Staplerin ateşleme sonrası dokudan rahat ekarte edilmesi anvil kalınlığı en fazla 9.5 mm olmalıdır.
8. Ateşleme sonrası iç lümeninde yer alan kesi hattı ile stapler hattı arasında en az 1.0 mm mesafe olmalıdır.
9. Tutuşun uç kısmında bulunan penceresinde , staplerin doku üzerinde tam olarak kapatıldığını gösteren indikatörü olmalıdır.
10. Anastomozun güvenliği açısından indikatör pencereside görülmeyişi takdirde stapler ateşleme yapılmamalıdır.
11. İki dokunun yaklaştırma anında oluşan basıncı elimine ederek anastomoz güvenliğini sağlanması için, anvil ve kartuş kısmında delikler bulunmalıdır.
12. Zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce en az 4.6 mm, ateşledikten sonra 2.0 mm olmalıdır veya 1.0-2.5mm arasında ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
13. Stapler tek tekli ve tek eyle kullanılabilir yapıda olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, seri kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenci firma idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikte yeni malzeme olan ürünlerle değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SFT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhütünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenci firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'nde sabit alınan ürünün kurulumuza satıldığını bildirmelidir.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, tedarikçi veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı oluşuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Jarban Ünel

Dr. Öğr. Üyesi ÖNEK
T.C. Sağlık Bakanlığı
Dışişleri Bakanlığı
Dışişleri Bakanlığı

Dr. Öğr. Üyesi ÖNEK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24.06.2022 15:42:11

TEKNİK ŞARTNAME

24.06.2022 15:42:11

7479 DAİRESEL STAPLER 28

1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanım için uygun olmalıdır.
2. Endoskopik cerrahide kullanım için tüm stapler aksamı hava kaçırma özelliğine sahip olmalıdır.
3. Stapler içinde en az 28 zimba bulunmalıdır.
4. Cerrahsel iki ağızlı titanyum zimba yerleştirerek bıçağı ile aradaki dokuyu kesip uç, uca veya uca-yana anastomoz yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stapler tutacı, çevirme kancası, emniyet markalı eğri şaft ve ayrılabilir anvilden oluşmalıdır.
6. Ayrılabilir anvilin özellikle endoskopik kullanımda cerrahi aletler ile kolaylıkla tutulabilme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Zimba bacak uzunlukları ateşlemeden önce en az 4.8 mm, ateşledikten sonra 2.0 mm olmalıdır.
8. Staplerin ateşleme ünitesinin dış çapı 28.6±4 mm, dairesel bıçak çapı 15.5mm olmalıdır.
9. Tutacın uç kısmında staplerin doku üzerinde tam olarak kapatıldığını gösteren indikatörü olmalıdır.
10. Anavizörün güvenliği açısından indikasyon penceresinde görülmeyen şekilde stapler ateşleme yapılmamalıdır.
11. İki dokunun yaklaştırma anında oluşan basıncı elimine ederek anastomoz güvenliğinin sağlanması için, anvil ve kartuş kısmında delikler bulunmalıdır.
12. Tutacıdaki trokar üzerinde anvilin trokara yerleştirilebileceğini gösteren tuynocu bir bant olmalıdır. Bu bant anvil tutaca doğru olarak sabitlendiğinde görülmemelidir.
13. Ayrılabilir anvilin şaftının üzerinden bulunan destekler ve açık renkli bant sayesinde cerrahi aletler ile kolaylıkla tutulabilme özelliğine sahip olmalıdır.
14. Anvil üzerinde, laparoskopik el aletleri ile tutuşu kolaylaştırmak için kaymayı engelleyen renkli plastik bir tutma çentigi bulunmalıdır.
15. Staplerin bıçağı 440 paslanmaz çelikten yapılmış olmalıdır.
16. Anvilin staplerdaki bıçakla karşıtayan alt yüzeyinde Mylar adı verilen sert bir malderyalden yapılmış olmalıdır ve bu bıçağın daha güçlü kesmesini sağlamalıdır.
17. Staplerin tutacı açık ve endoskopik ameliyatlarda parlama yapmayacak mat paslanmaz çelikten yapılmış olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜDB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası 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 kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı orantılı olarak yeni malatları ürünler ile değıştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUR kodları ile eşleştirilmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketimine kadar eşleştirilmiş kaleceği laahh-bdurü yazılı beyan etmelidir.
- 18.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza sahlüğünü bildirmelidir.
- 18.6. Malzemenyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünel

Prof. Dr. Tarkan ÜNEL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dokuz Eylül Üniversitesi

24.06.2022
15:42:11



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10.02.2021 / 21.6.2022

Dr. Ali ÖZDEMİR

TEKNİK ŞARTNAME

7480 DAİRESEL STAPLER 29

1. Tek elle kullanılabilir özellikli olmalıdır.
2. Farklı doku kalınlıklarına göre güçlü kapama ve düzgün anastomoz hatının oluşturulabilmesi için 1.0-2.5 mm aralığında kontrollü doku sıkıştırması ile kapama yapılmalıdır.
3. Kontrollü doku sıkıştırma alanının dışında ikon zımbalatmayı engelleyen mekanizma bulunmalıdır. İşlemeyen ateşlemeyi engelleyerek için staplerin ön kısmındaki pençeride kapanış yüksekliği gösteren renkli (kuruncu) indikatör işaretlerle belirtilmiş (yoş) alan içine girmeyen ateşleme mandalının güvenilirliği devrediş kalmamalıdır.
4. Steril orijinal ambalajında ve üzerinde delici trokar ve arvi koruyucu bulunmalıdır.
5. Aynı anda daire şeklinde çift sıra zımbalama ve paslanmaz çelikten ıslatılmış bıçak ile kesmelidir. Bu sayede anastomoz hattı içinde dokuyu deforme etmeden işlem rahatlıkla tamamlanmalıdır.
6. Biriktirici lumen çapı 20,4mm olmalıdır.
7. Zımba eni 4,0 mm, açık bıçak uzunluğu farklı doku kalınlıklarına göre (1,0-2,5 mm) kontrollü doku kompresyonu ve düzgün B formasyonu oluşturabilmesi için 5,5 mm olmalıdır.
8. Güvenli zımbalama ve kesme işleminin tamamlandığını belirten, cerrahin duyduğunu yüksek sesli geri bildirim veren polycarbonate materyalinden üretilmiş mekanizma olmalıdır.
9. Güvenli zımba hatının sağlanabilmesi, düzgün B formasyonu oluşturabilmesi ve vücut ile reaksiyona girmeyen inert malzeme olması için zımbalar alfa-beta titanyum alaşım olmalıdır.
10. Zımbalar titanyum alaşım olmalıdır.
11. Staplerin içindeki zımba sayısı 24 olmalıdır.
12. Stapler zımba teinin çapı 0,28mm olmalıdır.
13. Tutacının üzerinde açılış ve kapanış yönlerini gösteren yönlendirme işaretleri bulunmalıdır.
14. İşlemeyen ateşlemenin engellenmesi için, tutaç üzerinde bir emniyet mandalı olmalıdır.
15. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
16. Yüklenici firma, işlemin başlamaya üç ay öncesinde bildirmes durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen Ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma Ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)' nde satış alanı ürünün kurumumuza satıldığı bildirilmelidir.
19. Teklif edilen Ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmak, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün teslimine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
20. Malzemenin teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Tarkan ÜNEK

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Diy. Ka. B250

Dr. Ali ÖZDEMİR
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Diy. Ka. B250



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20012072/15.02.04

TEKNİK ŞARTNAME

7481 DAİRESEL STAPLER 31

23.06.2023

1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanım için uygun olmalıdır.
2. Endoskopik cerrahide kullanım için tüm stapler aksamı hava kaçırma özelliğine sahip olmalıdır.
3. Stapler içinde en az 30 zımba bulunmalıdır.
4. Dairesel iki ağızlı titanyum zımba yerleştirerek bıçağı ile aradaki dokuyu kesip uç uca veya uç yana anastomoz yapılmasına özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stapler tıkaç çevirme kancası, emniyet mandalı, eğin şaft ve ayrılabılır anviliden oluşmalıdır.
6. Ayrılabılır anvilin özellikle endoskopik kullanımda cerrahi aletler ile kolaylıkla buluşturılma özelliğine sahip olmalıdır.
7. Zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce en az 4.8 mm, ateşlemeden sonra 2.6 mm olmalıdır.
8. Staplerin ateşleme ünitesinin dış çapı 31 mm, dairesef buçak çapı 21 mm olmalıdır.
9. Anastomoz seviyesini tespit etmek için şaft kısmında metrik çizelgesi olmalıdır.
10. Tutacın uç kısmında staplerin doku üzerinde tam olarak kapatıldığını gösleren indikatör olmalıdır.
11. Anastomozun güvenliği açısından indikatör pericerede görülmeyişi takdirde stapler ateşleme yapılmamalıdır.
12. İki dokunun yaklaştırma aranda oluşan basıncı elimine ederek anastomoz güvenliğinin sağlanması için, anvil ve katuş kısmında delikler bulunmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambolajında ÜRB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bilgilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki STT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükütülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünün teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza sağldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemenin teklif eden firma; üretici ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Jurkem Ünlü

Prof. Dr. Yekta ÖNERİ
D.E. Ü. Tıp Fak. A.G.D.
Dip No: 1039

23.06.2023



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

03.06.2022 15:11:32

TEKNİK ŞARTNAME

00000000000000000000

4817 DISPOSABLE OTOMATİK KADEMELİ KLİP ATICISI ORTA BOY

1. Disposable olmalıdır.
2. Klip atıcısının uzunluğu 25-35cm arasında olmalıdır.
3. İnce ağız ağız ile görüş kolaylığı sağ-smalı, ligasyon yerine ulaşım için ilave mobilizasyona gerek bırakmamalıdır.
4. Kliplerin dokuda kapandıktan sonra kaymaması için üzerindeki çıkıntı ve girintilerin birbirine kenetlenmesini sağlayacak teknolojiye sahip olmalıdır.
5. Klip atıcısının içine çok, klip ucunun görülebilmesi için şeffaf bir yüzü numaralandırılmış ve şeffaf olmalıdır.
6. Klip şafının arka yüzü kullanımı sırasında parıltıyı önlemek için koyu renkte olmalıdır.
7. Klip kullanımı kolaylığı açısından ateşlemeden sonra otomatik olarak yüklenmeyi gerçekleştirmelidir.
8. Tutuş ya da isom avuç içi ile hem de klipse tutuş şekline uyumlu olmalıdır.
9. Klipin dokuda kapanmadan önce ağız açıklığı en az 3.0mm, kapandıktan sonraki uzunluğu 6mm olmalıdır.
10. Klip şafının içinde en az 20 adet titanyum orta boy klip bulunmalıdır.
11. Klipin ağızındaki dokunun kaymasını önlemek için klip kapanışı dokü üzerinde distal uçtan başlanmalıdır.
12. Klip uygulayıcısı, parıltıdaki kliple bitişinde dokuda travma yaratmaması için, tutuş kilitlenerek ağız kısmı çalışmalıdır ve kliple bilgiyi gösteren indikatöre sahip olmalıdır.
13. Steril paketlenmiş malzeme en az 4 yıl miyadlı olmalıdır. Sterilizasyon tarihi veya son kullanım tarihi, lot numarası, UBB kodu paket üzerinde belirtilmelidir.
14. Klip atıcısının kabza kısmında klipse yön veren lambur olmalıdır.
15. Yüklenici firma, isorenin firmaya üç ay öncesinde bildirmes durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miyatlı olan ürünlerle değiştirilmelidir.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünler teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'nde satın alınan ürünün kurulumuza sah olduğunu bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SKT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşitmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, tedarikçi veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Ü.E.Ü. Genel Cerrah A.B.D.,
Dış No: 8329

Dr. Tarkan ÜNEK
Ü.E.Ü. Genel Cerrah A.B.D.
Dış No: 8329



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24.07.2022 15:41:05

TEKNİK ŞARTNAME

4818 DISPOSABLE OTOMATİK KADEMELİ KLİP ATICISI BÜYÜK BOY

00000000000000000000

1. Disposable olmalıdır.
2. Klip atıcısının uzunluğu 33cm olmalıdır.
3. İnce ağız ağız ile giriş kolaylığı sağlamalı, egasyon yerine ulaşım için ilave mobilizasyona gerek bırakmamalıdır.
4. Kliplerin dokuda kapandıktan sonra kaymaması için üzerindeki çıkıntı ve girintilerin birarada kenetlenmesini sağlayacak teknolojiye sahip olmalıdır.
5. Klip atıcısının içindeki klip adedinin görülebilmesi için şaftın ön yüzü numaralandırılmış ve şeffaf olmalıdır.
6. Klip şaftının arka yüzü kullanım sırasında parlamayı önlemek için koyu renkle olmalıdır.
7. Klip kullanım kolaylığı açısından ateşlemeden sonra otomatik olarak yüklemeyi gerçekleştirmelidir.
8. Tutaç yapısı hem avuç içinde hem de krimp tutuş şekline uyumlu olmalıdır.
9. Klibin dokuda kapanmadan önce ağız açıklığı 6,5 mm, kapandıktan sonraki uzunluğu 14mm olmalıdır.
10. Klip şaftının içine en az 15 adet manyum orta boy klip bulunmalıdır.
11. Klibin ağızındaki dokunun kaymasını önlemek için klip kapanışı doku üzerinde distal uçtan başlamalıdır.
12. Klip uygulayıcısı, içerisindeki klipleri bittiğinde dokuda travma yaratmaması için, tutaç kalınlaşarak ağız kısmı çalışmamalıdır ve klibin bittiğini gösteren indikatöre sahip olmalıdır.
13. Steril pakette malzeme en az 4 yıl miyadlı olmalıdır.
14. Klip atıcının kahve kısmında klibe yönlere tambour olmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi: yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürünün ambalajında USB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
17. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne satın alınan ürünün kırımımıza satıldığını bildirmelidir.
18. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
19. Malzemeyi teklif eden firma; Üretici, İthalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarakan Ümit

Yüklenici Firma / Teknik
Şartnameyi Okuduğum ve
Talep ettiğimi beyan ederim.

00000000000000000000



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL

TEKNİK ŞARTNAME

2023/10/30

3840 DISPOSABLE ENDOSKOPİK VERES İĞNESİ

1. Ürün Disposable ve 120mm uydun olmalıdır.
2. Laparoskopik cerrahide pneumoperitoneum oluşturmak amacıyla kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ürün 14 Gauge çapında olmalıdır.
4. Ürünün uç kısmı keskin olmalıdır.
5. Ürünün ucunda batına girince bıçağı kapatan koruyucu kılıf mekanizması bulunmalıdır.
6. Ürünün ılıtaç kısmında iğnenin ucundaki bıçağın konumunu gösteren bir indikatör olması ve bu indikatör batın içersindeki katmanların tümünde güvenli ve sağlıklı olarak gelişebilir olmalıdır.
7. Bıçağın konumunu gösteren indikatöre ek olarak fusip geçiş sırasında ışışel uyarı mekanizması bulunmalıdır.
8. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yükleici firma, lojistik firmaya 4 ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirmektedir.
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistem (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yükleici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün konumunuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SHT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalıncası taahhüdünü yazılı beyan olmalıdır.
13. Malzeme tekli edon firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğu dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan ÜNEK

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D. E. Ü. Ümit Cezayirli A. B. D.
Dış. No: 8529

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D. E. Ü. Ümit Cezayirli A. B. D.
Dış. No: 8529



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

00002701 3 10/06

TEKNİK ŞARTNAME

2022.06.14.3

5766 VERES İĞNESİ 150MM

1. Steril tekli orijinal ambliajlarında, disposable olmalıdır.
2. İğne uzunluğu 150 mm olmalıdır.
3. İğnenin ucunda batına girince bıçağı kapatan bir güvenlik kiliti olmalıdır.
4. Tutacı batına girildiğini anlamak için duyurabilecek bir ses verme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Tutak üzerinde, iğnenin ucundaki bıçağın konumunu gösteren iki renkli (kırmızı/yeşil) bir indikatör olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, İcarenin firmaya üç ay öncesince bitirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni malzeme ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında LiBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde etkin alınan ürünün kurumumuza sağlandığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak tıbbi Malzeme işlemlerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesi ne kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bay. olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ilave etmelidir.

Tarhan Ünek

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
D.E.Ü. Çarşı Çarşısı A B C
Diy. No 0226

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
D.E.Ü. Çarşı Çarşısı A B C
Diy. No 0226



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

00000001 1 1 11

00000001 1 1 11

TEKNİK ŞARTNAME

3841 DISPOSABLE TROKAR 11 MM

1. Disposable Olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar bıçaklı olmalıdır; organ yaralanmasını önlemek için bıçak mekanizmasının güvenliği olmalıdır.
4. Trokar sistemin, difüzyör ve kanülden oluşmalıdır. Bu sistemde difüzyör kanüle her yonden veya iki yonden oturmuş kullanıma uygun olmalıdır. Kanülün uç kısmı yataç kesik olmalıdır.
5. Kanülün üzerinde batın içine girilmesini sağlayan ve kaymayı önleyen sarmal şeritler olmalıdır.
6. Trokar, 11 mm çapına kadar olan etaleflerinin geçişine ekstra bir konvertör ihtiyacı duymaksızın kullanılabilir.
7. Trokarın uzunluğu: 110 +/-10 mm olmalıdır.
8. Trokar kanülünün uç kısmında gaz kaçacağını engelleyecek flap valf sistemi olmalıdır.
9. Trokarda bulunan üç yönlü veya iki yönlü vana sistemi hızlı deksilasyon olanağı veren ve batın içindeki gazın çevreye direkt olarak gelmesini engelleyen mekanizmaya sahip olmalıdır.
10. Spasmodik çıkartılabilir için alt kısımdaki geniş ağızdan tek yönlü benek valfler sayesinde trokar üzerinden çap düşürücü rahatlıkla çıkarılabilir.
11. Trokar kanülü radiografik çekimleri etkilemeyecek özellikte olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında LBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yükleme firması, darabın tırmaya üç ay içerisinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirebilir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelemeli ve ürünün tüketişme ne kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yükleme firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
F. E. Ü. Uygulama ve Araştırma H.S.
Gp. No: 0026

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
F. E. Ü. Uygulama ve Araştırma H.S.
Gp. No: 0026



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01.08.2023 15:12:00

2023.08.01.0000

TEKNİK ŞARTNAME

5754 DISPOSABLE TROKAR 5MM

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi , obtüratör ve kuniölden oluşmalıdır.
4. Karabülün üzerinde batın içersinde sabitlemeyi sağlayan ve kaymayı önleyen sarmal şeritler olmalıdır.
5. Trokar, 5mm çapındaki el aletlerinin geçişine uygun olmalıdır.
6. Trokarın uzunluğu 100 mm olmalıdır.
7. Trokar karabülünün iç kısmında gaz kaçağını engelleyecek sistemi olmalıdır. Bu sistem, ihare verilecek numune üzerinden teknik değerlendirme yapılacaktır.
8. Trokarda bulunan üç yollu veya iki yollu vana sistemi hızlı desüflasyon olanağı veren ve batın çindeki gazın canpha direk olarak gelmesini engelleyen mekanizmaya sahip olmalıdır.
9. Trokarın ucunda doku yaralanmasına imkan tanıması için hızlı hareket eden emniyet kılıfı olmalıdır.
10. Trokar avuç içersinde sıkılarak veya bir düğme ile emniyet mekanizması aktive edilebilmeli ve bu mekanizma obtüratör üzerindeki kırmızı renkli indikatörden takip edilebilmelidir.
11. Trokar karabülü radiyografik çekimleri etkilemeyecek özellikte olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında JBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenci firma, ürünün firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni imatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen Ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstisnalarındaki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesi ne kadar eşitmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS)' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenci firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS)' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Tıp Fakültesi A.B.D.
Düzce 81620

Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Tıp Fakültesi A.B.D.
Düzce 81620
2023.08.01.0000



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01052021 15.08.2021

TEKNİK ŞARTNAME

3265-2021

3265 VERSAPORT TROKAR 15 MM

1. Disposable olmasıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmasıdır.
3. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülün dışıdır.
4. Trokar, 5 mm'den 15 mm çapına kadar olan el aletlerinin geçişine okatra bir konvertör ihtiyacı olmaksızın kullanılabilir.
5. Trokarın uzunluğu en az 100 mm olmasıdır.
6. Kanülün batın içersinde sabitlemeyi sağlayan ve kaymayı önleyen sarmal şeritler olmasıdır.
7. Trokar kanülün iç kısmında gaz kaçağı engelleyecek işlevi olmasıdır. Bu sistem ilham edilecek miktarda gazın emilmesini teknik doğrultusunda yapılacaktır.
8. Trokar üç yollu vana sistemi ile hızlı desullayan olanağı veren ve batın içindeki gazın devamlı olarak gelmesini engelleyen mekanizmaya sahip olmasıdır.
9. Doku yaralanmasını önlemek için trokarın ucunda hızlı hareket edebilen emniyet mekanizması olmasıdır.
10. Trokar avuç içersinde sıkılarak veya bir düğme ile emniyet mekanizması aktive edilebilir ve bu mekanizma obtüratör üzerindeki renkli indikatörden takip edilebilir.
11. Trokarın kanülü radyografik çekimler etkilenecek düzeyde olmasıdır.
12. Steril paketlenmiş malzeme en az 5 yıl miyadlı olmasıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Yalın bir firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni malzeme olan ürünlerle değiştirmelidir.
- 13.3. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak tıbbi Malzeme listesindeki EUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve Ürünün Ücretlenmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.4. Malzemeyi teslim eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğunu dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yalın bir firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

Yalın bir Ürün

Prof. Dr. Yalın ÜNİSK
C.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D. Başkanı
Diy. No: 3029
15.08.2021

Yalın bir Ürün
Diy. No: 3029
15.08.2021



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

TEKNİK ŞARTNAME

7473 LAPAROSKOPIK ULTRASONİK DAMAR KESME VE MÜHÜRLEME PROBU 5 MM

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Prob çok yönlü kullanılmak, kesme, koagülasyon, diseksiyon ve doku tutma işlerini yapabilmelidir.
4. Prob 5 mm çapındaki vasküler yapılar koagüle edip kesebilmelidir.
5. Prob dokular birerinden ayrıldığında ses tonunu değiştirerek verdiği gen bilgilerini ile rezeksiyonun tamamlandığı uyarısını vermelidir.
6. Prob mekanik enerji ile dokulara minimum termal hasar vermelidir. Bunun için aletin ucu, elektrik enerjisiyi mekanik enerjiye çevirmek için 55-500 Hz frekansla, 60-100 mikron genişliğinde titreşime özelliğine sahip olmalıdır.
7. Prob Şaftı, 5 mm çapında olmalıdır.
8. Prob istenildiğinde ayak pedalı, istenildiğinde el aktivasyonu ile kullanılabilenlidir.
9. Prob ucu eğri bir bıçak ve dokuları tutmak için tutucu bir pad den oluşmalıdır.
10. Şaft optimum uzunlukla en az 35 cm olmalıdır.
11. Tedarikçi firma malzemeleri birlikte 4 adet ultrasonik gri el tutucu veya transduser teslim edecektir.
12. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
13. Yukarıdaki firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihine yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünlerle değiştirecektir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBÜ kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yeklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne satın alınan ürünün kurtumunuza satıldığına bildirilmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadarki eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma üretici, imalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarhan Ünek

Prof. Dr. Tarhan ÜNEK
T.C. Çanakkale Onsekiz Martı Ü. A. B. D.
Ü. B. D. No. 0029

11/11/2023



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

2023.0453

TEKNİK ŞARTNAME

7778 DOKU UYUMU TEKNOLOJİSİNE SAHİP ULTRASONİK KESME KOAGULASYON EGRI MAKASI 23 CM

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Koagülasyon makası , çok yönlü kullanılmalı; kesme, Koagülasyon, d daksasyon ve doku tutma işlemleri yapabilmelidir.
4. Koagülasyon makası çapı 5 mm'ye kadar olan vasküler yapıları koagüle edip kesebilmelidir.
5. Koagülasyon makası mekanik enerji ile dokulara minimum termal hasarı vermemelidir. Bunun için aletin ucu, elektrik enerjisini mekanik enerjiye çevirmek için 55,5 ± 2 kHz frekansla 60-100 mikron genişliğinde titreşime özelliğine sahip olmalıdır.
6. Koagülasyon makası şaftı 6 mm çapında olmalıdır.
7. Koagülasyon makası, kullanım kolaylığı ve zaman tasarrufu için istenildiğinde ayak pedalı, istenildiğinde el aktivasyonu ile kullanılabilenmelidir.
8. Koagülasyon makasının ucu anatomik yapı ile uyumlu, doku yapışmasını önleyici materyal ile kaplı eğri bir bıçak ve dokuları tutmak için tutucu bir "pod"den oluşmalıdır.
9. Şaft kullanıldığı ortamda ergonomi ve enişim sağlayan optimum uzunlukta -en az 20 cm- olmalıdır.
10. Koagülasyon makası sadece GEN 11 cihazı veya USG-400 cihazı ile çalışmalıdır.
11. Koagülasyon makası cihaz ve doku arasındaki enerji düzeyini ayarlayan Doku Uyumu Teknolojisine veya Akıllı Doku İzleme Teknolojisine sahip olmalı ve teslim edilen teknolojinin jeneratör tarafından sesli geri bildirim özelliğini ilk kullanımda testetilmelidir.
12. Tedarikçi firma malzemelerle birlikte 4 adet ultrasonik gri el tutarı veya transdücer teslim edecektir.
13. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
14. Yönlendi firma, edarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeler aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirilmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yönlendi firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurulumuza sunulduğunu bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUI kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesi ne kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemenin tedarik eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D. E. Ü. Gen. Cerrahi A.B.D.
Diz. No. B029

2023.0453
2023.0453
2023.0453



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

0272 793 11 54

2023-2024

TEKNİK ŞARTNAME

3725 DAMAR KAPAMA-KESME AÇIK CERRAHİ KAVİSLİ PROB ELDEN KUMANDALI

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Alet kesme ve/veya mühürleme işlemini basınç veya ultrasonik enerji ve/veya bipolar enerji (ultrasonik, bilyolar ve/veya aerikisi ile birlikte) ile yapmalıdır.
4. Alet kesme işlemini mekanik makas yardımı ile yapmalıdır.
5. Alet 5-7mm çapındaki vasküler yapıları koagüle edip kesebilmelidir.
6. Alet hem el her: de ayak pedalı ile kumanda edilebilmelidir.
7. Alet, ergonomik ve farklı şekillerde tutuşa uygun olarak tasarlanmış olmalıdır ve/veya gerekli ihtiyacına göre 5 mm şaft çapında 20,35 ve 45 cm şaft uzunluğunda tercihi edilebilmelidir.
8. Alet, dokuya optimum seviyede basınç uygulayabilmesi için "kıkır" mekanizmasına sahip olmalıdır veya teklif edilen prob kesme ve koagülasyon işlemlerini Akıllı Dokü İzleme Teknolojisine (ITM)'ne sahip jeneratör tarafından mevcut dokü dinamiklerine göre sağlanan optimum enerji seviyesi ile gerçekleştirmelidir.
9. Aletin uç kısmı, kavisi olmalıdır veya probun çene tasarımı ince ve kırılcılsiyon ve oklu koagülasyon sağlayacak atriavasküler yapıda olmalıdır.
10. Alet hem bipolar mühürleme aleti (en az 2 alet bağlanmalı) hem de monopolar koteri bağlanabilecek (en az 2 alet bağlanmalı) tek bir elektrocerrahi ünitesi ile uyumlu çalışmalıdır veya hem den bipolar hemde ultrasonik probları çalıştırabilen yerel nesli (Gen1) veya hem ultrasonik hem bipolar hemde her iki enerjiyi hibrit olarak kullanan probları çalıştırabilen USG-410 cihazı ile uyumlu çalışmalıdır.
11. İhtiyaçları olan firma tarafından sürekli olarak en az 5 adet 10. maddede tanımlanan cihaz hastane evanesinde ya da deposunda prob bulunduğu süreç kullanılmak üzere konisine olarak hastaneye verilecektir.
12. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün Sağlık Bakanlığı onaylı olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UÜB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan (uç ay kalan) maddelerin aynı özellikteki en az 1 yıl maddeli ürünlerle değiştirilmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından belirli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile teçhizatın ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünün teslim sürecinde Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
18. Malzemeni teklif eden firma; üretici, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Op. No: 8049

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Op. No: 8049



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10.05.2015 15:09:52

TEKNİK ŞARTNAME

10.05.2015

5834 DISPOSABLE ORTA BOY KLİPLİ ENDOSKOPİK KLİP ATICI 5 MM

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik klip atıcının şaftı 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcı içinde 10+/-3 adet deneyim klip bulunmalıdır.
5. Klipin tüküde kapanmadan önceki çene ağız açıklığı 3.6 mm, kapandıktan sonraki uzunluğu 5.1(+/- 0.3) mm olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcısının şaft uzunluğu 53 cm olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcısının şaft kısmı metal olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcısının çenesi görüş kolaylığını sağlamak üzere açılı dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Endoskopik klip atıcısında arka kısmında bulunan optik ekran sayesinde firmanın içinde kaç adet klip kaldığı takip edilebilmelidir veya sınıf 2 klip kaldığında gösteren renkli indikator bulunmalıdır.
10. Endoskopik klip atıcısının lülesi üzerinde rahat manüvleasyon için gripler yer almalıdır.
11. Endoskopik klip atıcısındaki klip, dokuyu tümüyle iğne atabilmesi için ön uçları başlayarak arkaya doğru kapanmalıdır.
12. Endoskopik klip atıcısı 360 derece rotasyon özelliğine sahip olmalıdır.
13. Endoskopik klip atıcısındaki klipin tüküden giriş ve çıkış sırasında düşmesini engellemek için klipin çeneye yüklenmesi kullanıcı tarafından manuel olarak sağlanmalıdır veya otomatik klip yükleme yapılabilmelidir.
14. Endoskopik klip atıcısındaki lüle için kolunun hafifçe sıkılması sayesinde birinci kademede klip önce çeneye yerleşmeli, ikinci kademede lüle sonuna kadar sıkıştırılarak ligasyon tam olarak yapılabilirmelidir veya otomatik klip yükleme/atma ile ligasyon yapılabilmelidir.
15. Steril paketlenmiş malzeme en az 4 yıl müddetli olmalıdır.
16. Yüklenici firma, lidarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin ayrı özelliklerdeki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirilebilir.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBT kodu, son kullanım tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (UTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) içinde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
19. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı. SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
20. Malzeme; teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
Düzce Üni. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 8625

[Signature]
Düzce Üni. Genel Cerrahi A.B.D.
Düzce Üni. Genel Cerrahi A.B.D.
Düzce Üni. Genel Cerrahi A.B.D.
Düzce Üni. Genel Cerrahi A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

0015 DPE 52211

TEKNİK ŞARTNAME

27.12.2023

7290 23 KHZ ULTRASONİK ASPIRATÖR UCU

1. Teklif edilecek ürün, demirbaşımızda kayıtlı bulunan Cusa Excel cihazının 23 KHz'lik aplikatörü ile aynı uyumlu olmalı aynı firma tarafından Cusa Excel cihazının 23 KHz'lik aplikatörü ile kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır ve bu özellik ürünün paketi üzerinde açıkça belirtilmiş olmalıdır. Uzunluğu 79,8 mm olmalıdır.
2. Çapı 1,98 mm olmalıdır.
3. Tek kulunemlik olmalıdır.
4. Steril ambalajlanmış olmalıdır. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBR kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
5. Metal uç, plastik kılıf ve yüzükler steril pakelin içine dahil olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, teslimin firmaya üç ay içinde yapılması durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirebilir.
8. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenici firma ürünleri teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmesidir.
9. 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 karşılağı taahhüdünü yazılı beyan olmalıdır.
10. Malzemenin teklif eden firma üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Jarkın Ünek

Prof. Dr. Jarkın ÜNEK
D.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dp. No: 2029

Prof. Dr. Jarkın ÜNEK
D.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dp. No: 2029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

müh.2023-15734

10.09.2023 13:43

TEKNİK ŞARTNAME

7291 23 KHZ ULTRASONİK ASPIRATÖR TUBING SET

1. Teklif edilecek tubing set demirbaşında bulunan Cusa Excel ultrasonik aspiratör ile uyumlu olmalıdır. Uyumlu olmayan teklifler kesinlikle değerlendirilmeye alınmayacaktır.
2. Teklif edilecek tubing set Cusa Excel 23 kHz elceği ile kullanılmalıdır. Bu özellik kutu üzerinde açıkça belirtilmelidir.
3. Teklif edilecek tubing set tek kullanımlık ve steril pakette bulunmalıdır.
4. Teklif edilecek tubing setin CE etiketi bulunmalıdır.
5. Teklif edilecek tubing set orijinal olmalıdır ve durum katalog vs ile ispatlanmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya 04 ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında LBR kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınmış çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satış alınan ürünün kurumumuza sahipliğini bildirmelidir.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D. E. Ü. Gökçe Cesta'nın A.B.D.
Dış. No. 6329

Dr. Tarkan Ünek
D. E. Ü. Gökçe Cesta'nın A.B.D.
Dış. No. 6329