



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20231668

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 31/03/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	HEMOCRON (ACT) TUPU	1.400,00	ADET
2	HEMOFİLTASYON SETİ VE HATTI(ERİSKİN)	5,00	ADET
3	MASKE STANDART CPAP	150,00	ADET
4	TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESİ)	21,00	ADET
5	INFANT CUSTOM TUBING SET	5,00	ADET
6	NEONATAL ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATOR	3,00	ADET
7	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)	3.000,00	ADET
8	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)	6.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20231668
NOT : ÖDEME VADESİ 180 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

210.0017.000	HEMOCRON (ACT) TUPU	ADET	1400
244.0031.000	HEMOFİLTASYON SETİ VE HATTI(ERİSKİN)	ADET	5
226.0016.000	MASKE STANDART CPAP	ADET	150
226.0019.000	TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESİ)	ADET	21
244.0127.000	INFANT CUSTOM TUBING SET	ADET	5
244.0141.000	NEONATAL ARTERİYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATOR	ADET	3
232.0050.000	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)	ADET	3000
232.0051.000	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)	ADET	6000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7542) TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESİ)

Açıklama : TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESİ)

1. Maske, hastanın gözlerini de içine alacak şekilde tüm yüze uygulanabilmeli ve hava kaçağı yapmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Yüze değen kısmı tamamen yumuşak silikondan imal edilmiş olmalıdır.
2. Maskenin yüze değen kısmı, uygulama sırasında içine hava dolarak maskeyi yüze doğru itecek şekilde içe doğru kıvrılmış olmalıdır.
3. Maske non-invaziv ve invaziv ventilatör cihazlarında kullanıma uygun olarak üretilmiş olmalıdır. Maske ile birlikte, non-invaziv uygulama yapabilmesi için, kullanıcı tarafından kolay takılıp çıkarılabilen elbow konektörü verilmelidir.
4. Aynı hastada; non-invaziv ventilatörlerden, invaziv ventilatörlerin bi-level veya basınç destek (PS) modlarında NIV uygulamasına geçmek istendiğinde, maske değişimine ihtiyaç olmadan, opsiyonel invaziv elbow konektörü takılabilmelidir.
5. Maske ile istenildiğinde bronkoskopi yapılabilmesi için, bronkoskopi çubuğunun girişine sahip opsiyonel elbow konektörü bulunmalıdır.
6. Hastane tipi basınç destek ventilatörlerinin bilevel modlarında uygulanmasında bir sınırlama olmamalıdır.Maskenin hortum girişi, BİPAP cihazlarının hasta devrelerine kolayca takılabilmelidir.
7. Maske üzerinde en az 1 adet oksijen girişi portu olmalıdır.
8. Maske, kolay çıkarılıp takılabilen başlığı ile birlikte teslim edilmelidir.
9. Maskeye takılan hortumun saat yönünde veya tersi yönde dönmesi sırasında hava kaçağını engellemek için, maske üzerinde bulunan elbow rotasyonu sağlayabilmelidir.
10. Maskenin elbow konektörü üzerinde bulunan bir valf sayesinde, hasta devresinde basınç olmadığı zaman, hasta oda havasından solunum yapabilmelidir.
11. Maske çocuklarda ve yetişkinlerde kullanılabilmesi için en az 2 farklı boyda (L,XL) sahip olmalıdır.
12. Teklif ekinde teknik şartnameye uygunluk belgesi verilmelidir. Teklifte birlikte verilecek orijinal dokümanlarda, şartnameye verilen cevaplar işaretlenmelidir.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

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

(10877) ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)

Açıklama : ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)

1. Disposable drenaj sistemi torbaları:
 - 1.1. Aspirasyon torbası, esnek, şeffaf ve disposable olmalıdır.
 - 1.2. Torbalar 2000 cc ve 3000 cc lik olmalı.
 - 1.3. Torbalar valfli olmalı ve torba dolduğunda akım kesilmelidir.
 - 1.4. Torbalar, dikişsiz ve sızdırma yapmayan sağlam yapıda olmalıdır.
 - 1.5. Torba dolduktan sonra taşmayı ve kontaminasyonu engelleyecek torba yapısına monte konnektör kapak içermelidir.
 - 1.6. Torbalar parçalanmaz akıtmaz ve sızdırmaz özellikte olmalı, kanistere yerleştirildiğinde kanisterin şeklini almalıdır.
 - 1.7. Kanisterler transparan yapıda olmalı ve üzerinde miktarı belirten volum skalası olmalıdır.
 - 1.8. Torbada bakteri tutma özelliğine sahip filtre sistemi olmalı ve verimlilik testleri belgelendirilmiş olmalıdır.
 - 1.9. Hastane aspirasyon torbalarını aktif olarak kullanabilmesi için yüklenici firma tarafından 200 adet monometre ile birlikte 400 adet 2000 CC kanister, 50 adet 3000CC kanister ve bu montajların yapılabilmesi için tüm askı aparatları ile birlikte kurulumu tamamlaması gerekir. Bu ürünler ile ilgili kullanıcılara dataylı eğitim iki iş günü içinde verilmelidir.
 - 1.10. Ameliyathanede kullanılması için yüklenici firma 25 adet paslanmaz kanister arabası teslim etmelidir.
 - 1.11. Kurulum miktarları haricinde hastane yönetiminin uygun gördüğü birimlere en fazla kurulum miktarının % 10'u kadar ilave kanister monometre aparat ve kanister arabası yüklenici firma tarafından karşılanacaktır
2. Disposable aspirasyon hortumları:
 - 2.1. Aspirasyon hortumlarının uzunluğu 200 cm'nin altında olmamalıdır.
 - 2.2. Hortum yumuşak fakat vakumla daralmayacak yapıda olmalıdır.
 - 2.3. Hortumun kesiti 6,00(+,-0,2) x 8,0 mm olmalıdır.
 - 2.4. İki ucu standart bağlantı konektörü olmalıdır.
 - 2.5. Diğer ucunda vakum kontrolünü sağlayan kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.6. Elle kontrol imkanı sağlamak amacıyla, hastaya uygulanacak kısmında plastik materyalden yapılmış spiral parça veya kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.7. Aspiratör kateterleri ile güvenli ve uyumlu bir kullanım sağlamalıdır.
3. Sistem ihaleyi kazanan firma tarafından hastanede belirlenen birimlerde kurulumu yapıp denendikten sonra uygunluk kararı verilecektir.

4. Hastanede bulunan aspirasyon sistemlerinin bakım ve onarımları yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Tedarikçi firma her bir torba için bir adet hava kapaklı çam ucu malzemesi teslim etmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. 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.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5049) NEONATAL ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATOR

Açıklama : NEONATAL ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATOR

1. Membran oksijenatör, ısı-değiştirici ve rezervuar kısımları kompakt yapıda olmalıdır ve istenildiğinde rezervuar ile oksijenatör kısmı kolayca birbirinden ayrılabilir.
2. Rezervuar kapasitesi 800 ml.den az olmamalıdır.
3. Oksijenatör'de kullanılan membran "microporous hallow fibre" tipinde imal edilmiş olmalıdır .
4. Oksijenatörün statik priming hacmi 38 ml.den fazla olmamalıdır.
5. Oksijenasyonda membran yüzey alanı 0.34 +/-5 m2 'den az olmamalıdır
6. Oksijenatör'de arterial ve venöz kan alma portları ile arterial ve venöz ısı ölçme portları olmalıdır.
7. Oksijenatör, maksimum akım hızı 1.0 litre / dakikanın altında olmamalıdır.
8. Membran oksijenatör gerektiğinde volatil (uçucu) anesteziklerin kullanılmasına olanak sağlamalıdır.
9. Venöz rezervuar filtresi 40 µ por çapındaki volüm filtresinden oluşmalıdır.
10. Rezervuarı minimum çalıştırma volümü 30 ml.den fazla olmamalıdır.
11. Rezervuarın venöz girişi rotatable olmalıdır.
12. Oksijenatör'de arterial ve venöz kan alma portları ile arterial ve venöz ısı ölçme portları olmalıdır.
13. Arter çıkışı, venöz rezervuar kan giriş portu 1/4 çapında olmalıdır .
 - 13.1. Oksijenatörde gerektiğinde kullanılmaya hazır hava çıkarma portu olmalı, bu sayede oksijenatör içerisinde ki hava kolaylıkla çıkarılabilir (Resirkülasyon hattı).
 - 13.2. Rezervuara gelen emici hat girişleri (suction ports) kullanımda olan tübing set çaplarına uygun toplam en az 5 adet bağlantı portu olmalıdır.
 - 13.3. Oksijenatör Heat Exchanger'ı hollow fibre tipde imal edilmiş olmalıdır.

- 13.4. Oksijenatör ve üzerindeki diğer komponentlerin (ısı-değiştirici, rezervuar) yüzey alanları hem pıhtı oluşumunu engelleyen hem de immün sistemin daha az reaksiyon göstermesini sağlayan biyo-uyumlu maddeyle kaplanmış olmalıdır.
14. Oksijenatöre entegre arteryel filtre bulunmalıdır.
15. Oksijenatör ve rezervuarı, tekli ve steril paketler halinde olmalıdır.
16. Oksijenatör CE kalite kontrol belgesine sahip olmalıdır.
17. Oksijenatör prime hacmi düşük olanlar tercih nedenidir.
18. Vakum (negatif basınç uygulaması) yapmaya uygun olmalıdır.
19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4911) HEMOCRON (ACT) TUPU

Açıklama : HEMOCRON (ACT) TUPU

1. ACT test tüpleri, taze kan ile hastanın kanama pıhtılaşma zamanının ölçümünde kullanılmaya uygun olmalıdır.
2. Tüpler, yapılan testin amacını içeren barkoda sahip olmalıdır.
3. Tüpler, kanın tüp içerisine konulması işlemini kolaylaştırmak için açılır kapağa sahip olmalıdır.
4. Tüpler, açık kalp ameliyatında heparinize edilen hasta ACT değerinin 480sn üzerinde ölçmesi gereği prensibine göre yapılmış olmalıdır.
5. ACT test tüpleri 2cc taze kan ile çalışmalıdır.
6. İhaleyi kazanan firma tüplerin kullanılacağı 7 adet kendi cihazını tüplerin kullanımı süresince hastanede bırakmalıdır.
7. ACT test tüpleri içinde aktive edici madde olarak celite bulunmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

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

(5099) INFANT CUSTOM TUBING SET

Açıklama : INFANT CUSTOM TUBING SET

1. Tubing set ile ilgili teknik çizim ekte verilmiş olup, firmalar ürünlerini bu çizime göre imal edeceklerdir.
2. Firma ihalede verecekleri ürünlerin teknik çizimlerini sunacak, bu ürününü vermeyi taahhüt edeceklerdir.
3. Setin pediatrik, koroner, kapak, infant, modelleri için sayılar ayrı ayrı belirlenecektir.
4. İmalat hataları veya ölçü tutarsızlıkları olması halinde set değişimi yapılmalıdır.
5. Steril olmalıdır
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. 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.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10877) ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)

Açıklama : ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)

1. Disposable drenaj sistemi torbaları:
 - 1.1. Aspirasyon torbası, esnek, şeffaf ve disposable olmalıdır.
 - 1.2. Torbalar 2000 cc ve 3000 cc lik olmalı.
 - 1.3. Torbalar valfli olmalı ve torba dolduğunda akım kesilmelidir.
 - 1.4. Torbalar, dikişsiz ve sızdırma yapmayan sağlam yapıda olmalıdır.
 - 1.5. Torba dolduktan sonra taşmayı ve kontaminasyonu engelleyecek torba yapısına monte konnektör kapak içermelidir.
 - 1.6. Torbalar parçalanmaz akıtmaz ve sızdırmaz özellikte olmalı, kanistere yerleştirildiğinde kanisterin şeklini almalıdır.
 - 1.7. Kanisterler transparan yapıda olmalı ve üzerinde miktarı belirten volum skalası olmalıdır.
 - 1.8. Torbada bakteri tutma özelliğine sahip filtre sistemi olmalı ve verimlilik testleri belgelendirilmiş olmalıdır.

- 1.9. Hastane aspirasyon torbalarını aktif olarak kullanabilmesi için yüklenici firma tarafından 200 adet monometre ile birlikte 400 adet 2000 CC kanister, 50 adet 3000CC kanister ve bu montajların yapılabilmesi için tüm askı aparatları ile birlikte kurulumu tamamlaması gerekir. Bu ürünler ile ilgili kullanıcılara dataylı eğitim iki iş günü içinde verilmelidir.
- 1.10. Ameliyathanede kullanılması için yüklenici firma 25 adet paslanmaz kanister arabası teslim etmelidir.
- 1.11. Kurulum miktarları haricinde hastane yönetiminin uygun gördüğü birimlere en fazla kurulum miktarının % 10'u kadar ilave kanister monometre aparat ve kanister arabası yüklenici firma tarafından karşılanacaktır
2. Disposable aspirasyon hortumları:
 - 2.1. Aspirasyon hortumlarının uzunluğu 200 cm'nin altında olmamalıdır.
 - 2.2. Hortum yumuşak fakat vakumla daralmayacak yapıda olmalıdır.
 - 2.3. Hortumun kesiti 6,00(+0,2) x 8,0 mm olmalıdır.
 - 2.4. İki ucu standart bağlantı konektörü olmalıdır.
 - 2.5. Diğer ucunda vakum kontrolünü sağlayan kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.6. Elle kontrol imkanı sağlamak amacıyla, hastaya uygulanacak kısmında plastik materyalden yapılmış spiral parça veya kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.7. Aspiratör kateterleri ile güvenli ve uyumlu bir kullanım sağlamalıdır.
3. Sistem ihaleyi kazanan firma tarafından hastanede belirlenen birimlerde kurulumu yapıp denendikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
4. Hastanede bulunan aspirasyon sistemlerinin bakım ve onarımları yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Tedarikçi firma her bir torba için bir adet hava kapaklı çam ucu malzemesi teslim etmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. 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.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5283) MASKE STANDART CPAP

Açıklama : MASKE STANDART CPAP

1. Set,ventilatör cihazına bağımlı olarak tedavi edilen hastalarda CPAP terapisi için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Set içerisinde çift girişli CPAP maskesi, inspiratuar ve expiratuar hat ile head-strap bulunmalıdır.
3. Maske ora-nasal yapıda, şeffaf, CO2 retansiyonunu engellemek için çift girişli ve girişlerinde tek yönlü valfler ile gerektiğinde basınç-CO2 takibi veya oksijenasyon desteği için tıpalı bir port bulunan özellikte olmalıdır.

4. Yüzle temas eden yastığı dekübit ve nekroz oluşumunu engelleyebilmek üzere bir valf ile basıncı ayarlanabilir özellikte ve şeffaf olmalıdır.
5. Seti oluşturan hortumlar kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte tıbbi malzemeden üretilmiş olmalı, 19-22 mm. çaplı ve en az 160 cm. uzunluğunda olmalıdır.
6. Maske üzerinde sabitleme amaçlı olarak sağ ve sol kenarlarda her türlü fiksasyon için elverişli tırnaklar olmalı ve her maske ile birlikte maskenin yüze sabitlenmesini sağlayacak nitelikte sağlam ve geniş kafa bantları verilmelidir.
7. İnspiratuar ve expiratuar hortum ile maske arasında adaptasyonu sağlayacak konektörler maske üzerinde olmalıdır.
8. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, kompians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
9. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır.
10. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
11. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10949) HEMOFILTRASYON SETİ VE HATTI(ERİSKİN)

Açıklama : HEMOFILTRASYON SETİ VE HATTI(ERİSKİN)

1. Akut böbrek yetmezliklerinde ve volume yüklemelerinin tedavisinde kullanılabilecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
2. Hemofiltre oksijenatöre bağlı kalp akciğer pompasının roller pompa modülü haricinde herhangi bir pompanın yardımına ihtiyaç duymadan çalışabilmelidir.
3. Hemofiltre'nin kan akım hızı minimum 100 ml/dak, maksimum 300 ml/dak. olmalıdır.
4. Hemofiltre'nin transmembrane basıncı 0-600 mmHg değerleri arasında olmalıdır.
5. Hemofiltre biyokompatible poliyetersulfane membran yapıda olmalı iç çapı 200 µm, duvar kalınlığı 30µm'dan fazla olmamalıdır.
6. Hemofiltrenin priming hacmi 600 ml (±10 ml) olmalıdır.
7. Hemofiltre seti; hemofiltre, venöz tubing, filtrasyon tubing, arteriyel tubing, ölçekli drenaj torbası ve gerekli bütün bağlantı parçalarını içermelidir.
8. Venöz tubing ve arterial tubing uzunluğu 30 cm ile 75 cm arası olmalıdır. Atık tubing hattı uzunluğu en az 1 metre olmalıdır.
9. Atık toplamının hacmi en az 2000ml. olmalıdır.
10. Hemofiltrenin yüzey alanı 0,7 metrekare'den fazla olmamalıdır.

11. Hemofiltrenin uzunluğu 145 mm'den, çapı 55 mm'den fazla olmamalıdır.
12. Hemoconcentratörde kan akışının terse yönünde yıkamaya olanak sağlayan ikinci bir port bulunmalıdır.
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 bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 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 ürünün kurumumuza satıldığını 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.