



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232731

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEREN FİRMALARIN 17/05/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	1.550,00	ADET
2	SURGICAL SUTURLU PMMA LENS	25,00	ADET
3	ABSORBEND STICK	20.000,00	ADET
4	ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G	50,00	ADET
5	DCR SET	40,00	ADET
6	DECALINE	400,00	ADET
7	AVİZE TIPI ENDOILLUMINASYON SETLERİ	66,00	ADET
8	EVISERASYON SFERE	12,00	ADET
9	EYESHIELD	2.400,00	ADET
10	FAKO BİCAGI 15 DERECE	1.360,00	ADET

TEKLİF NO : 20232731

NOT : ÖDEME VADESİ 180GÜN.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/35



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232731

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENER FİRMALARIN 17/05/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	AHMED GLUCOME VALVE	40,00	ADET
12	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	200,00	ADET
13	IRRIGASYON SOLUSYONU 500 ML	250,00	ADET
14	JONES TUPU	10,00	ADET
15	TUBING SET 2	320,00	ADET
16	KISTOTOM EGRI 25G	1.000,00	ADET
17	KOMBINE VISKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)	600,00	ADET
18	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	55,00	ADET
19	SİLİKON BANT 240	23,00	ADET
20	MICRO SPONGE	10.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20232731

NOT : ÖDEME VADESİ 180GÜN.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/35



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232731

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEREN FİRMALARIN 17/05/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)	5,00	ADET
22	OFTALMIC MICRO DRAPE	2.400,00	ADET
23	VAKUMSUZ PUNCH	15,00	ADET
24	RAY	10,00	ADET
25	RETROBULBER İGNE	340,00	ADET
26	SASILIK KOTERİ	30,00	ADET
27	SİLİKON FRONTAL SUSPENSION SET	5,00	ADET
28	SİLİKON YAGI (10 ML'LİK CAM SİRİNGADA)	60,00	ADET
29	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	1.200,00	ADET
30	STILETTO 20 GAUGE	2.500,00	ADET

TEKLİF NO : 20232731
NOT : ÖDEME VADESİ 180GÜN.
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.

3/35



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232731

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/05/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	TREPAN	10,00	ADET
32	25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP	60,00	ADET
33	HİDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)	90,00	ADET
34	FCI-BİKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRİMAL ENTUBASYON SETİ	5,00	ADET
35	İNTRAOCULAR RINGS (ENDOCAPSULAR RINGS) 11.0X13.0(CIONNI HALKASI)	5,00	ADET
36	IOL MANIPULATOR (SINSKEY)	75,00	ADET
37	SPATULA (PEARCE)	120,00	ADET
38	25 G İLM FORSEPSİ	12,00	ADET
39	TANO (ELMAS TOZLU İLM SÜPÜRÜCÜ)	5,00	ADET
40	25 G ENDOLAZER	60,00	ADET

TEKLİF NO : 20232731

NOT : ÖDEME VADESİ 180GÜN.

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.

4/35



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232731

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/05/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G	60,00	ADET
42	SILIKON ALMA VERME SETİ	60,00	ADET
43	KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G	96,00	ADET
44	ON VITREKTOMİ PROBU II	96,00	ADET
45	FAKO BİCAGI 2.4 MM	2.340,00	ADET
46	GOZ İCİ DENGELİ TUZ SOLUSYONU	780,00	ADET
47	SF6 (SULFUR HEXAFLUORİDE) GAZ AERESOL 10ML	100,00	ADET

TEKLİF NO : 20232731
NOT : ÖDEME VADESİ 180GÜN.
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.

5/35

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0001.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	ADET	1550
212.0003.000	SURGICAL SUTURLU PMMA LENS	ADET	25
212.0008.000	ABSORBEND STICK	ADET	20000
212.0009.000	ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G	ADET	50
212.0015.000	DCR SET	ADET	40
212.0019.000	DECALINE	ADET	400
212.0020.000	AVİZE TİPİ ENDOİLLUMİNASYON SETLERİ	ADET	66
212.0022.000	EVİSERASYON SFERE	ADET	12
212.0023.000	EYESHIELD	ADET	2400
212.0024.000	FAKO BİCAGI 15 DERECE	ADET	1360
212.0032.000	AHMED GLUCOME VALVE	ADET	40
212.0036.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	ADET	200
212.0038.000	İRRİGASYON SOLUSYONU 500 ML	ADET	250
212.0041.000	JONES TUPU	ADET	10
212.0042.000	TUBİNG SET 2	ADET	320
212.0043.000	KİSTOTOM EGRI 25G	ADET	1000
212.0045.000	KOMBİNE VİSKO ELASTİK (OFTALMİK KULLANIM)	ADET	600
212.0046.000	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	ADET	55
212.0047.000	SİLİKON BANT 240	ADET	23
212.0048.000	MİCRO SPONGE	ADET	10000
212.0049.000	MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)	ADET	5
212.0050.000	OFTALMİK MİCRO DRAPE	ADET	2400
212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	ADET	15
212.0056.000	RAY	ADET	10
212.0057.000	RETROBULBER İGNE	ADET	340
212.0058.000	SASILIK KOTERİ	ADET	30
212.0059.000	SİLİKON FRONTAL SUSPENSION SET	ADET	5
212.0061.000	SİLİKON YAĞI (10 ML'LİK CAM SİRİNGADA)	ADET	60
212.0065.000	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMİK KULLANIM)	ADET	1200
212.0068.000	STİLETTO 20 GAUGE	ADET	2500
212.0069.000	TREPAN	ADET	10
212.0086.000	25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TİP	ADET	60

212.0090.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)	ADET	90
212.0092.000	FCI-BİKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRİMAL ENTUBASYON SETİ	ADET	5
212.0098.000	İNTRAOKULAR RİNGS (ENDOCAPSULAR RİNGS) 11.0X13.0(CİONNİ HALKASI)	ADET	5
212.0103.000	IOL MANİPULATÖR (SİNSKEY)	ADET	75
212.0108.000	SPATULA (PEARCE)	ADET	120
212.0127.000	25 G İLM FORSEPSİ	ADET	12
212.0139.000	TANO (ELMAS TOZLU İLM SÜPÜRÜCÜ)	ADET	5
212.0140.000	25 G ENDOLAZER	ADET	60
212.0141.000	DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G	ADET	60
212.0142.000	SİLİKON ALMA VERME SETİ	ADET	60
212.0144.000	KOMBİNE VİTREKTOMİ SETİ 25G	ADET	96
212.0151.000	ON VİTREKTOMİ PROBU II	ADET	96
212.0152.000	FAKO BİCAGI 2.4 MM	ADET	2340
212.0153.000	GOZ İCİ DENGELİ TUZ SOLUSYONU	ADET	780
212.0166.000	SF6 (SÜLFÜR HİKSAFLÜORİDE) GAZ AERESOL 10ML	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6230) SURGICAL SUTURLU PMMA LENS

Açıklama : SURGICAL SUTURLU PMMA LENS

1. Lens oftalmik kullanıma uygun olmalıdır.
2. Optik 6,50 mm haptik 13,50 mm olmalıdır.
3. Fixe edilebilir amaçlı haptiklerde 2 ad delikleri mevcut olmalıdır.
4. Arka kamara (sulcus) implantasyonu için uygun olmalıdır.
5. C haptik modeli olmalıdır.
6. A constant 118,2 olmalıdır.
7. Satın alınmış ürünün dioptrisi hastaya uygun değilse uygun dioptrili iol firma tarafından değiştirilebilir.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

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 satıldığını bildirmelidir.
12. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4856) DCR SET

Açıklama : DCR SET

1. Materyal paslanmaz çelik olmalıdır.
2. Bikanalikulüer olmalıdır.
3. Düz, paslanmaz çelik probu olmalıdır. (0.80mm / 0.90MM çapında x 45 / 80 mm uzunluğunda)
4. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
5. Silikon tüp metal probun üzerinden çıkmayacak özellikte olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4630) IRRIGASYON SOLUSYONU 500 ML

Açıklama : IRRIGASYON SOLUSYONU 500 ML

1. Cerrahi sırasında intraoküler yapıları koruyarak, normal basınç hacim ilişkisini sürdürebilmelidir.
2. İçeriğinde aköz humörde yer alan sodyum, potasyum, kalsiyum, magnezyum, fosfat gibi temel elementleri bulunmalıdır.
3. 7.38 PH'ya sahip aköz humöre yakın PH değerine sahip olmalıdır.
4. 304 osmolaliteye aköz humöre yakın osmolaliteye sahip olmalıdır.
5. Teslim tarihi itibari ile en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Ticari şekli 500ml lik şişe ambalajlarda olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Beher ml'de sodyum klorür %0.64, potasyum klorür %0.075, kalsiyum klorür %0.048, magnezyum klorür %0.03, sodyum asetat %0.39, sodyum sitrat %0.17, ph ayarı için sodyum hidroksit ve hidroklorik asit içermelidir.
9. Hastane ihtiyacına göre ürün göz içi dengeli yuz solüsyonu (torba) 500ML ile değişimi talep edilebilir.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
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 satıldığını bildirmelidir.
12. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7788) FAKO BICAGI 2.4 MM

Açıklama : FAKO BICAGI 2.4 MM

1. 2.4mm lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve beveldown) olmalıdır.
2. Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskop altında parlamamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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. 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.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4641) JONES TUPU

Açıklama : JONES TUPU

1. Konjonktivodakriyosistorinostomi cerrahisinde kullanılmak için üretilmiş olmalıdır.
2. Pyrex (Borosilicate) maddesinden üretilmiş olmalıdır.
3. Kliniğin isteği doğrultusunda değişim yapılacak şekilde değişik ölçülerde olmalıdır.
4. İmplantın hastalar üzerinde uzun dönemli çalışmaları olmalıdır ve bunlar ibraz edilmelidir.
5. Tüpün implantasyonunda ek özel bir alete ihtiyaç duyulmamalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(4857) OFTALMIC MICRO DRAPE

Açıklama : OFTALMIC MICRO DRAPE

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için (disposable) üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütünleşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 ml olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikçik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 130 x 150 cm boyutlarında 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 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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
14. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(4635) SILIKON YAGI (10 ML'LIK CAM SIRINGADA)

Açıklama : SILIKON YAGI (10 ML'LIK CAM SIRINGADA)

1. Vitrektomi ameliyatlarında kullanım için uygun olmalıdır.
2. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
3. Silikon yağı göz içi kullanım için uygun olmalı pirojen ve toksik olmamalıdır.
4. Silikon yağı %100 arındırılmış olmalıdır.
5. Silikon yağı 10ml flakon veya enjektör halinde hazırlanmış olmalıdır.
6. Viskositesi 20 derecede 1300 cts olmalı ve bu paketin dışında belirtilmelidir.
7. Silikon yağının moleküler ağırlığı 42000 dalton olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
9. Görüntüsü berrak, kokusuz olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
12. 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. 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.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6895) TANO (ELMAS TOZLU ILM SÜPÜRÜCÜ)

Açıklama : TANO (ELMAS TOZLU ILM SÜPÜRÜCÜ)

1. Tek kullanımlık olmalıdır, gövde elden kaymayı engellemek amacı ile pürüzlü yapıda olmalıdır.
2. Paket üstünde kod numarası ,CE işareti ve markası belirtilmiş olmalıdır.
3. 25 Gauge olmalıdır.
4. Alet ucu elmas tozu ile kaplanmış olmalıdır.
5. Teklif edilen ürün steril çift blaster ambalaj içinde, paketin nereden açılacağına dair ön ve arka yüzünde işaretler olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. 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.

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

(7423) 25 G ENDOLAZER

Açıklama : 25 G ENDOLAZER

1. Hastanemizde bulunan Endolazer cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Her hangi bir ara ataçmana ihtiyaç duymadan, direkt olarak cihaza bağlanabilmelidir.
3. Prob 23 Gauge veya 25 Gauge kalınlığında olmalıdır.
4. Prob trokarlardan göz içine girmeli ve ucundan 40 derece kıvrım açılı ve 6 mm uzunluğunda esnek ve kıvrık laser ucuna sahip olmalıdır.
5. Steril ambalajlar içinde , kullanıma hazır olmalıdır.
6. Prob,özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde ,tek kullanımlık steril ambalajlarda olmalıdır.
7. Sarf malzemesi üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu ve lot numarası mutlaka bulunmalıdır.
8. Sarf malzemesinin nereden güvenle açılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4864) ABSORBEND STICK

Açıklama : ABSORBEND STICK

1. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
2. Hızlı kan ve sıvı absorbe etme özelliğine sahip olmalıdır.
3. Üç taraftan 45 derecelik açı ile sivrilmiş olmalıdır.
4. 10 adedi bir poşetle steril edilmiş olarak bulunmalıdır.
5. Non-Women materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

(7378) AVIZE TIPI ENDOILLUMINASYON SETLERİ

Açıklama : AVIZE TIPI ENDOILLUMINASYON SETLERİ

1. Fiber optik illüminatörün cihaz bağlantısını sağlayan fiber optik kablo araya konan herhangi bir konnektöre gerek duymadan özel bir bağlantı ucu ile direk cihaza bağlanmalıdır.
2. Fiber optik illüminatör constellation cihazında rfid radyofrekans teknolojisi ile bağlanabilmelidir.
3. Fiber optik illüminatör 25 G kalınlığında kesiden geçebilmeli, paketin içinden 25 ga trocar seti ile beraber MVR bıçak ve bimanuel kullanıma uygun özel bir trokar sistemle skleraya fiks edilebilmelidir.
4. Bullet type geniş açılı olmalıdır.
5. Fiber optik illüminatör kullanılacak cihazı üreten firma tarafından üretilmiş olmalıdır. Orijinal ürün dışında teklif verecek firmalar cihaza uygun olmayan malzeme kullanımından doğacak arızalarda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı ve malzemeleri bırakacaktır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4632) KOMBINE VISKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)

Açıklama : KOMBINE VISKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)

1. Beher ml'de %3.70-4.0 arası kondrotin sülfat + %2.92-3.0 arası sodyum hiyaluronat içermelidir.
2. Osmolalitesi 325Osm ±40mOsm,viskositesi 40.000 cps, molekül ağırlığı kondrotinsülfat 22.500 dalton, sodyum Hyaluronat 500.000-600.000 arası olmalıdır.
3. PH'ı 7.0-7.5 arasında olmalıdır.
4. Ürün kanul ve kilit halkası aynı sert plastik blister steril kutuda olmalı ve kesinlikle poşet içinde olmamalıdır. Bu mukavim kutunun üzerinde ürünün içeriği son kullanma tarihi lot numarası ve CE işareti UBB kodu yazılı olmalı bu yazılar sonradan yapıştırma sticker olmamalıdır.
5. Tek enjektör içinde olmalıdır.

6. Ürün doğal yollarla(horoz ibiği, köpek balığı kıkırdağı v.b.) üretilmiş olmalıdır.
7. Enjektörün üzerinde ürünün markası, UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası yazılı olmalıdır.
8. 0.50-0.60 ml'lik ambalajda olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4841) TREPAN

Açıklama : TREPAN

1. Keratoplasti ameliyatlarında alıcı korneadan sağlıklı kornea dokusunun çıkartılması amacıyla kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Vakumlu olmalıdır ve vakumu sayesinde kornea üzerinde sabitlenebilmelidir.
3. Bıçağın kesiciliği mükemmel olmalıdır.
4. 6.0-9.0 mm aralığında seçenekleri olmalıdır.
5. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire içneli, 10/0 monofilaman sütün olmalıdır.
6. Korneaya temas eden kısmında en az 16 adet işaretleyici olmalıdır.
7. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklif ile birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünler ile değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

(7372) 25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP

Açıklama : 25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP

1. 25 Gauge gövde ölçüsünde eğimli makas özelliğinde olmalıdır.
2. Uç bölümü mükemmel keskinliğe ve çok amaçlı kullanıma sahip şekilde üretilmiş olmalıdır.
3. Hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpieceye uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunubelirten renk kodu olmalıdır.
8. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır, bu durum vazgeçilmez özelliktir.
9. Alet ucu mikroskop ışığı altında kesinlikle parlamamalıdır.
10. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
11. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemedan kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tastikli belge verecektir, ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7420) FCI-BIKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRIMAL ENTUBASYON SETİ

Açıklama : FCI-BIKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRIMAL ENTUBASYON SETİ

1. Materyal:paslanmaz çelik olmalıdır.
2. Bikanalikulüer olmalıdır.
3. Düz,paslanmaz çelik probu olmalıdır.

4. Silikon tüp kalınlığı 0.64mm 0.D. olmalıdır.
5. Silikon yada PVP kaplı silikon tüp metal probun içine girmelidir.
6. Steril ambalajda olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. 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. 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.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7421) INTRAOCULAR RINGS (ENDOCAPSULAR RINGS) 11.0X13.0(CIONNI HALKASI)

Açıklama : INTRAOCULAR RINGS (ENDOCAPSULAR RINGS) 11.0X13.0(CIONNI HALKASI)

1. 12.0-13.0mm uzunluklarda,dört delikli, PMMA'dan yapılmış olmalıdır.
2. Sütür koymaya uygun haptikleri olmalıdır.
3. Hem sağ hem sol taraf için kullanıma uygun olmalıdır.
4. Steril orjinal ambalajlarında olmalıdır.
5. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1 (bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından istenen ölçülerde veya uzun miadlılarla değiştirilecektir.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. 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.
9. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(7295) IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

Açıklama : IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipülasyon amacı ile kullanılan kıvrık uçlu manipülatör olmalıdır.
2. Kıvrık kısmı 15 mm'den itibaren 45 derece açılı olmalıdır.
3. En az 0.2 mm'lil deliklerden geçebilmelidir.
4. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
5. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma(stiker vs.) olmamalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7379) 25 G ILM FORSEPSİ

Açıklama : 25 G ILM FORSEPSİ

1. 25 Gauge ölçüsünde imal edilmiş olmalıdır.
2. Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde asimetric olarak üretilmiş olmalıdır.
3. Forsepsin tutuş açısı retinanın eğimine uyumlu olmalıdır.
4. Tutuş esnasında mükemmel görüş sağlayacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
5. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dzaynına sahip olmalıdır.
6. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'ye uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
7. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
8. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
9. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır bu durum vazgeçilmez özelliktir.
10. Alet ucun mikroskop ışığı altında kesinlikle parlamamalıdır.
11. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
12. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemedan kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasitkili belge verecektir. Ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
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 kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı 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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4852) EVISERASYON SFERE

Açıklama : EVISERASYON SFERE

1. Orbital cerrahide kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Doğal hidroxyapatite'den üretilmiş olmalıdır.
3. Ürün kolayca şekillendirilebilir olmalıdır.
4. Ürün ağırlığı 0.31gm,implant'taki boş alan %90 olmalıdır.
5. Ölçüleri 16-18-20 ve 22mm ölçüleri olmalıdır.
6. Ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Gerekliğinde farklı bir ölçü ile 24 saat içinde değiştirileceği taahhüt edilecektir.
8. Ürün Ulusal Bilgi bankasına kayıtlı,Sağlık Bakanlığınca Onaylı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7425) SILIKON FRONTAL SUSPENSION SET

Açıklama : SILIKON FRONTAL SUSPENSION SET

1. Frontal askı ameliyatlarında kullanılmak üzere ucunda paslanmaz 2 adet celik iğnesi bulunan silikon rod ve silikon sleeve içeren set halinde olmalıdır.
2. Paslanmaz çelik iğneleri 0.9mm*6.3cm olmalıdır.
3. Uzunluğu 40 cm , kalınlığı 0.8mm olmalıdır.
4. Silikon tüpün sleeve boyu 10 mm olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Yeterli esneme özelliği olmalıdır. ne çok sert ne de çok esnek olmalıdır.
6. Çelik iğneler kapak eğimlerine uyum sağlayacak şekilde kolayca biçimlendirilebilmeli yeterli sağlamlıkta olmalı, kolay geçebilmelidir.
7. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerek karar verilecektir.
8. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı (orjinal) olmalıdır . Sonradan yapıştırma (sticker vs.) olmamalıdır.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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 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.
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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8034) GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU

Açıklama : GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU

1. Ürün ekstraoküler ve intraoküler kullanım amaçlı yıkama solüsyonu özelliğinde olmalıdır ve göz cerrahisinde kullanılabilir.
2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0,64, Potasyüm klorür (KCl) %0,075, kalsiyum klorür dihidrat (CaCl₂-2H₂O) %0,048, magnezyum klorür heksahidrat (MgCl₂-6H₂O) %0,03, sodyum asetat trihidrat (C₂H₃NaO₂-3H₂O) %0,39, sodyum sitrat dihidrat (C₆H₅Na₃O₇-2H₂O) %0,17, sodyum hidroksit ve/veya Hidroklorik asit (pH'ı ayarlamak için), be enjeksiyonluk su içeren steril fizyolojik tuz içermelidir.
3. Yıkama solüsyonunun asit tampon kapasitesi =0,0014 M/L/pH; baz tampon kapasitesi =0,00019 M/L/ph olmalıdır.
4. Sterilize edilmiş 500ml'lik plastik torbada ve plastik bir ambalaj içinde bulunmalıdır.
5. Ürünün üzerinde üreticisi , üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası, UBB kodu, sıcaklık için saklanma koşulları ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
6. İğnenin yada transfizyon aparatının torbanın iç çeperine zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilmesi için tıpanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır.
7. Gerekliğinde göziçi basıncını algılayan bir cihazla beraber kullanılabilir, kullanım sırasında yüksek basınçlara dayanabilmeli ve patlamamalıdır. Ayrıca bu tür cihazla kullanıldığında cihaz tarafından otomatik olarak algılanabilme özelliğinde olmalıdır
8. Hastane ihtiyacına göre ürün irrigasyon solüsyonu 500ml(şişe) ile değişimi talep edilebilir.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.

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

(4893) EYESHIELD

Açıklama : EYESHIELD

1. Sağ ve sol her iki gözün kapatılmasına uygun olmalıdır.
2. Saydam, delikli ve plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. Kenarları keskin olmamalıdır.
4. 7-8cm x 6-7 cm ölçülerinde olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4859) FAKO BICAGI 15 DERECE

Açıklama : FAKO BICAGI 15 DERECE

1. Küçük kendiliğinden kapanabilen kornea insizyonları yapmaya uygun 15 derece açılı bıçak olmalıdır.
2. Katarakt, glokom ve fakoemülsifikasyon cerrahisinde stab insizyonu için kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ucu çok hassas şekilde keskinleştirilmiş olmalıdır.
4. Bıçak ucu parlamamalı ve elde kaymayacak şekilde olmalıdır.
5. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerak karar verilecektir.
6. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır.
7. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım 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 satıldığını bildirmelidir.

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

(6241) AHMED GLUCOME VALVE

Açıklama : AHMED GLUCOME VALVE

1. Valf; intraoküler basıncı normal seviyeye indirebilecek, aynı adla anılan valf sistemini içermelidir.
2. Valf; her türlü yüksek basınçlı glokomda özellikle neovasküler glokom, üvetik glokom, konjetinal glokomda ve korneal transplantasyonlarda, transplant ile birlikte kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Valf; tek aşamalı basit cerrahi müdahale ile implant edilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Valf gövdesi; silikon, Drenaj tüpü; silikon, Valf; silikon elastomer membrandan imal edilmiş olmalıdır.
5. Valf ebatları;
 - 5.1. Genişlik : 13,00 mm
 - 5.2. Uzunluk : 16,00 mm
 - 5.3. Tüp uzunluğu : 25,00 mm
 - 5.4. Kalınlık : 0,09 mm
 - 5.5. Yüzey alanı : 184,00 mm²(kare) olmalıdır.
6. Valf; non obstructive valf sistem teknolojisi ile aşırı drenajı engelleyerek ön kamara kollapsını önleyecek venturi-flovalf sistemine sahip olmalıdır.
7. Valf; orjinal ambalajında ve en az 2 yıl miadlı teslim edilmelidir.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım 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 satıldığını bildirmelidir.
11. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4845) SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

Açıklama : SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

1. Ring tek parça ve PMMA yapıda olmalıdır.
2. 10 mm ve 11mm ölçülerinde olmalıdır.

3. Halkanın her ucunda pozisyon delikleri olmalıdır.
4. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
5. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
6. 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.
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' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4634) SILIKON BANT 240

Açıklama : SILIKON BANT 240

1. Retina cerrahisinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Tıbbi silikondan üretilmiş olmalıdır.
3. 240 style ve 2,5 mm eninde olmalıdır.
4. İçinde bağlayıcı sleeve olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. 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.
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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7418) MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)

Açıklama : MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)

1. Materyal:Poliprolen ip, 0.64 mm silikon tübing
2. Silikon tübing uzunluğu 240 mm olmalı
3. Poliprolen ip uzunluğu 415x2 mm olmalı
4. Tübing punktuma oturan plağı 4 mm olmalı

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Çift steril ambalajda sunulmalı
6. CE ve ISO belgeli olmalı
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. 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.
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 satıldığını bildirmelidir.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7803) ON VITREKTOMI PROBU II

Açıklama : ON VITREKTOMI PROBU II

1. Prob özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
2. Probun steril kutusunun üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu, lot numarası ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
3. Steril paket içerisindeki prob giyotin tipinde olmalıdır ve probun eğrilmesini önlemek ve probun fiziksel durumunu paket açmadan görmek amacıyla üzerinde koruyucu plastik muhafazası bulunmalıdır.
4. Prob paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır ve en az 23Ga kesiden geçebilecek lumen genişliğine sahip olmalıdır.
5. Probun kesim hızının yüksek hızlarda bile gerçek değerini koruyabilmesi için prob içinde yaylı kesim mekanizması sistemi değil birbirinden bağımsız hava kanalları olmalıdır.
6. Prob 4000 kesi / dakika kesim hızına ulaşılabilir. Giyotin probun ucundaki kesim yerini anlayabilmek amacıyla probun elle tutulan yerinde bunu işaret eden işaret bulunmalıdır.
7. Prob bi-manuel ön vitrektomi yapabilme imkanı sağlamalıdır. Bunun için steril paket içinde irrigasyon için irrigasyon kanülü de bulunmalıdır.
8. Probun tubing sistemlerine ve cihaz üzerinde olan bağlantılarını kolaylaştırmak amacıyla farklı renkte bağlantılar kullanılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4652) ASPIRASYON KANULU BIMANUEL 23G

Açıklama : ASPIRASYON KANULU BIMANUEL 23G

1. 0,60 x 16 mm ve 23 G, 0,40 mm ölçülerinde olan thinwall kanül olmalıdır
2. Polişirli olmalıdır
3. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerek karar verilecektir.
4. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı(orjinal) olmalıdır. Sonradn yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10714) KISTOTOM EGRI 25G

Açıklama : KISTOTOM EGRI 25G

1. 0.50 x 16 mm ölçülerinde 25 G olmalıdır.
2. Pearce modeli olmalıdır.
3. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı (orijinal) olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır.
4. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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.
8. 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.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4881) KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

Açıklama : KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

1. Donör korneasını +4 derece 14 güne kadar saklama olanağı vermelidir.
2. Endotel koruyuculuğu yüksek olmalıdır.

3. Enfeksiyon riskini önlemek için antibiyotik içermelidir.
4. Korneal epitelyal ödemi azaltmalıdır.
5. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
6. Steril olmalıdır.
7. Malzemeyi teklif eden firma, distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
8. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalem bazında ilişkilendirilmelidir.
9. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
10. Yüklenici firma, ürüne marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
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 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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
14. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4637) SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

Açıklama : SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

1. Göz içi cerrahilerde kullanılmak amacıyla hazırlanmış olmalı.
2. Steril kullanıma hazır cam enjektörü içinde ve ambalajında 27 G ön kamera kanülü ve aynı renkte kanül kilit halkası içermelidir.
3. Her bir flakonda en az 0,85ml, 10-14mg/ml Sodyum Hylaüronat içermeli, Viskozitesi 50000+/-20000 MPaS olmalıdır.
4. Teklif edilen malzemenin örneği ve kataloğu sunulmalı ve kutusunda katalog ve seri numarası bulunmalı.
5. Şartnameye cevaplar tek tek ve yukarıdaki sıraya göre verilmelidir, sıraya göre verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
6. PH değeri 6,8-7,4 arası olmalıdır.
7. %1 veya %1,4 NaHA olmalıdır.
8. Moleküler ağırlık en az 2500000 dalton olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

(4638) STILETTO 20 GAUGE

Açıklama : STILETTO 20 GAUGE

1. Çelikten ileri teknoloji ile elde edilmiş kesici ucu olan bıçak olmalıdır.
2. Polisüfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı ve bu sapın üstünde kesici yüzeylerin doğrultusunu gösteren işaretleri olan 20g'lık v-lance olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskobun altında parlamamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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. 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.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7428) HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)

Açıklama : HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)

1. Mavi renkli pmma haptiklere sahip olmalı ve haptikleri yapıştırma olmamalıdır.
2. Lenslerin su içeriği %3 'den fazla olmamalıdır.
3. Akrilat metakrilat optiğe sahip olmalıdır.
4. Hidrofobik yapıda (akrilat-metakrilat)optiğe sahip olmalı kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
5. Refraktif indeksi 1.47-1.55 arası olmalıdır.
6. Total lens uzunluğu 13.0 mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Asimetrik bikonveks veya aseferik bikonveks optik yapısında olmalıdır.Bu bilgiler ürünün üzerinde ve katalogunda yazılı olmalıdır.
9. 6.0mm optik çapında olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- Optik haptik düzlemi arasında 5 veya 10 derecelik açıya sahip olmalıdır.
- Haptikler modifiye C olmalıdır.
- Ön kamara derinliği 5.20-5.60 mm arasında olmalıdır.
- A sabiti 118.4-119.1 olmalıdır.
- +10 +30 0.5 diopti arasında türkiye pazarında stoklu olmalıdır.0.5 Diopti arasında olması vazgeçilmez bir özelliktir.
- Lensleri ve kartuşların miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
- Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.8mm kesiden rahatça implant edilebilmelidir.
- Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
- Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır.Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte ubb kaydı ve katalog veya belge vermelidir.
- Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 24 saat içinde yapacağına dair taahhünameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
- Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 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.
- 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.
- Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7377) SILIKON ALMA VERME SETİ

Açıklama : SILIKON ALMA VERME SETİ

- Hastanemizin demirbaşında bulunanalcon marka vitrektomi cihazına uyumlu olmalıdır.
- Set cihaz bağlantı kısmında basınçlı hava çıkışına uygun girişi bulunan yüksek basınca dayanıklı bir hortum sistemi ve ucunda şırıngası bulunmalıdır.
- Enjektör setin içinden ayrıca 20-23 ve 25 G'luk 8 mm uzunluğunda blunt kanül bulunmalıdır.
- Set hem alma hemde verme işlemine uygun olmalıdır.
- Cihaza bağlantı noktası rfid (radio frekans identification) özelliği taşımali bu sayede cihaza hatalı bağlantı imkanı vermemelidir.
- Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde, steril olarak bulunmalıdır.
- Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- Paketin nereden güvenle açılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
- Ürün cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

(10713) DECALINE

Açıklama : DECALINE

1. Ürün vitreoretinal cerrahide kullanılmak üzere perfluorocarbon (C10F18) yapıda olmalıdır.
2. Steril, en az 5cc vial ve orijinal kutu içerisinde olmalıdır.
3. Ürüne ait örnek ve katalog istenildiğinde sunulabilmelidir.
4. Teklif edilen ürün en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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.
8. 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.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

(6542) RAY

Açıklama : RAY

1. Skleral çökertme yapabilmek için üretilmiş olmalıdır.
2. Solid silikondan imal edilmiş olmalıdır.
3. Ray genişliği 2.5 mm olmalıdır.
4. Kalınlık 1.50 mm olmalıdır.
5. Total taban genişliği 7,50 mm. Normal taban genişliği 6,0 mm olmalıdır.
6. Malzemenin ezilmemesi ve zarar görmemesi için sert özellikli çift blister steril ambalajda olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım 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 satıldığını bildirmelidir.
11. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4878) RETROBULBER IGNE

Açıklama : RETROBULBER IGNE

1. 0.50 x38 mm 25 G ölçülerinde atkinson tipi retrabulbar kanül olmalıdır.
2. Yuvarlak uçlu, 0,5mm, çaplı 3,5- 4cm uzunluğunda 25G olmalıdır.
3. Tek kullanımlık, steril ambalajında olmalıdır.
4. Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.
5. İçinde akışkanlığı engelleyecek çapak benzeri şeyler olmamalıdır.
6. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. 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.
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 satıldığını bildirmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7433) SPATULA (PEARCE)

Açıklama : SPATULA (PEARCE)

1. Pürüzsüz yuvarlak kenarlara sahip olmalıdır.
2. Göz içinde rahat ve güvenli manipülasyona izin vermelidir.
3. 45° açılı 0,80mm. Açıdan sonra 10mm. ölçüsünde olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır.Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. 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.
9. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7426) KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G

Açıklama : KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G

1. Set ihale ile birlikte kullanıma verilecek olan cihazla uyumlu olmalıdır.
2. Paket ile 23 Gauge veya 25 Gauge hem ön hemde arka segment cerrahisi kaset değiştirilmeden yapılabilmelidir.
3. Paket; direct venturi sisteme uygun, venturi odacığına sahip ve aynı zamanda peristaltik drenaj pompasına da uygun kaset içermelidir.
4. Bu kaset, drenaj sensörü tarafından algılanıp , istenildiği gibi çalışması için , şeffaf ve dayanıklı plastikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Paket; 7500 kesi/dakika pnömantik radial kesi yapabilen vitrektomi probuna bünyesinde bulundurulmalıdır.
6. Paket; fiberoprik illuminatör ,4 mm 'lik infüzyon kanülü , m.v.r. bıçak (valfli trokar seti kullanıma hazır halde) ,serum setive infüzyon hattı tubing seti , şeffaf naylondan imal edilmiş cihaz ön panel örtüsü ,otomatik üç yollu musluk , 20 cc.'lik enjektör ve yukarıda bahsedilen kasete uygun atık torbası içermelidir .
7. Paket; irrigasyon ve aspirasyon tubing bağlantıları içermelidir.
8. İrrigasyon ve aspirasyon hattı konjektörleri cihazın us hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. İrrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renkte olmalıdır.
10. Paket, içinde 2 adet 0.9 mm dış yüzeyi sürtünmeye bağlı travmayı minimuma indirmek için tekrar pürüzsüzleştirme işlemi uygulanmış (micro smooth) sleeve (1 adet fako hp leri için kabarcık engelleyici şeffaf parçacıklı ; 1 adet ise tipleri değiştirilebilen 1/a hp'leri için , 2 adet test chamber (test odacığı) ,1 adet plastik 1/a tip sıkıştırıcı içeren ayrı bir ambalaj olmalıdır.
11. Paket içindeki atık torbası , mikrobiyolojik ve diğer laboratuvar testleri için enjektör ile örnek almaya yarayan silikon bir sisteme sahip olmalıdır.
12. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş , mukavim , plastik bir kutu içerisinde , steril olarak bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Paketin nereden güvenle açılacağını gösteren bir işaret bulunmalıdır.
15. Hastanemizde ihtiyaca göre 23G veya 25G talep edilebilir.
16. Paket cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. 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.

20. 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.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11271) SF6 (SULFUR HEXAFLUORIDE) GAZ AERESOL 10ML

Açıklama : SF6 (SULFUR HEXAFLUORIDE) GAZ AERESOL 10ML

1. Gaz oftalmik kullanım amaçlı üretilmiş olmalıdır
2. Gaz %100 saflıkta SF6 olmalıdır
3. Gaz tek doz kullanım amaçlı ve 10 ml'lik özel üretilmiş basınçlı aerosol kutular içinde depolanmış olmalı ve kutu üzerinde firma bilgileri yazmalıdır. Paket muhtevasında 0,22 µm filtre ve 50 cc steril gaz karıştırma enjektörü bulunmalıdır.
4. Ürünlerin hepsi ayrı steril paket içerisinde olmalı hava filtresi özel bir mekanizma ile bastırıldığında gaz şiringa içine dolabilecek şekilde üretilmiş olmalıdır.

(10712) HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

Açıklama : HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

1. Monoblok (tek parçadan mamül) akrilat metakrilat'tan üretilmiş olmalı,haptikler yapıştırma olmamalıdır.
2. Tamamen hidrofobik yapıda optiğe sahip olmalı. Kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
3. Lenslerin su içeriği %5'ten fazla olmamalıdır.
4. Refraktif indeksi enaz 1.46-1.55 olmalıdır.
5. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
6. Toplam lens uzunluğu 13.0mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Optik haptik düzlemi arasında açığı olmamalıdır.
9. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
10. Ön kamera derinliği 5,2-5,6 mm olmalıdır.
11. A sabiti 118,4-119,1 olmalıdır.
12. EQ ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Lensler aşağıdaki belirtilen 2 (iki) özelliğten en az birine sahip olmalı ve dioptri aralığı geniş olması yüksek dioptrili hastaları sevk etmememiz için vazgeçilmez bir özelliktir.
 - 13.1. Asimetrik bikonveks optik yapısı ve planar haptik olmalı ve +6.0 ile +30.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde , katalogunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
 - 13.2. Bikonveks, optik yapısında olmalıdır. +6.0 ile+30 dioptri aralığında 0.5 dioptrileri ve +30 ile +34 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, katalogunda ve prospektusunda yazılı olmalıdır.

14. Teklif veren firmalar bu ürünlere ait FDA belgesini teklifleri ile birlikte vermelidir.
15. Lenslerin miatları teslim tarihinden itibaren en az 4 yıl miatlı olmalıdır.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.2-2.4 mm kesinden arası rahatça implant edilebilmelidir.
17. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte katalog vermelidir.
18. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
19. Teslimatta 1 adet reusable lens folder ve her lens için 1 adet katlama kartuş verilecektir.
20. Teklif veren firma malzemenin kullanılabilmesi için 2 adet lens katlama forcepsi ürünlerle birlikte teslim etmelidir.
21. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 24 saat içinde yapacağına dair taahhünameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
22. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır. Karşılama olmayan ürünler kabul edilmeyecektir.
23. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
24. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
25. 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.
26. 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.
27. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8033) TUBING SET 2

Açıklama : TUBING SET 2

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek olan cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır. Kaset içerisindeki bu iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmamalıdır.
4. Kaset kullanılacağı fakoemülsifikasyon cihazına yüklendiğinde otomatik olarak tanınmasını sağlayacak düzeneğe sahip olmalıdır ve kasetin türü ekran üzerinden okunabilmelidir.
5. Kaset 30 derece balanced özellikte tip içermelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hattı, kasete üretim esnasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için yeterli sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattını oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kaset üzerinde hortumlarının ve sensörlerinin kalibrasyon bilgileri gibi karakteristik özelliklerini taşıyan lazerle işlenmiş iki boyutlu barkod olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

11. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında elcekten çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilmelidir.
12. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
13. Kaset sisteminin üzerinde hassas şekilde ölçüm yapabilmek amacıyla bulunan metal irrigasyon ve aspirasyon sensörleri sayesinde vakum ve irrigasyon basıncı değerleri sürekli olarak ölçülebilmelidir.
14. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
15. Steril kaset sistemi kutusu içinde steril cihaz tepsisi örtüsü ve örtünün ne şekilde takılabileceğini gösteren resim bulunmalıdır.
16. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası ve UBB kodu bulunmalıdır.
17. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır. Üretici firma tarafından üretilmemiş kasetler hastaya zarar verme, komplikasyon oluşturma ve cihazın bozulma risklerini taşıdığı için değerlendirme dışı kalabilir ve/veya bu durumlara karşılık oluşabilecek zararı karşılamak için taahhütname istenebilir.
18. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemedan kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
21. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4892) MICRO SPONGE

Açıklama : MICRO SPONGE

1. Steril tek kullanımlı poşet içinde olmalıdır.
2. Poşette her biri 5'lik poşetler halinde olmalıdır.
3. Cerrahi alanında hızlı aspirasyon yapabilen üçgen uçlu olmalıdır.
4. Emici spanc sabit olarak yaklaşık 7cm'lik sap üzerinde monte olmalıdır.(2 ¾ in)
5. Cerrahi alanda lif bırakmamalıdır.
6. Son kullanım tarihine en az 3 yıl olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Orjinal paketler içinde steril olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
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 satıldığını bildirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

(4867) VAKUMSUZ PUNCH

Açıklama : VAKUMSUZ PUNCH

1. Keratoplasti ameliyatında donör korneanın uygun şekilde kesilebilmesinde uygulanmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. kesiciliği mükemmel olmalıdır.
3. Bıçağı korumak için koruma ringi bulunmalıdır.
4. Korneayı işaretlemek için 4 yanında işaretleme delikleri bulunmalıdır.
5. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
6. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
7. 6.0-9.5 mm aralığında seçenekler olmalıdır
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4851) SASILIK KOTERİ

Açıklama : SASILIK KOTERİ

1. Fine tip olmalıdır.
2. Düşük dereceli ısıya sahip olmalıdır.
3. Temp range seviyesi 1100°F (±50°F) olmalıdır.
4. Pille çalışmalı ve steril edilebilmelidir.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7376) DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G

Açıklama : DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G

1. 23 Gauge ve 25 Gauge steril ambalajında tek kullanımlık olmalıdır.
2. Doku hemorajlerinde kullanılmak amaçlı yapılmış olmalıdır.
3. Aspirasyon ve backflush kontrolü doktor tarafından yapılmaya uygun olmalıdır.
4. Hem aktif Hemde pasif aspirasyona uygun tasarlanmış olmalıdır.
5. Silikon uçlu olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.