



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20235083

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 14/09/2023 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  | ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16 | 250,00 | ADET |
| 2  | BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK | 50,00  | ADET |
| 3  | BURUN TAMPONU 8 CM                      | 100,00 | ADET |
| 4  | KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:5.5            | 50,00  | ADET |
| 5  | LARENGEAL MASKE NO:1.5                  | 60,00  | ADET |
| 6  | LARENGEAL MASKE NO:2                    | 30,00  | ADET |
| 7  | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLİ NO:3           | 5,00   | ADET |
| 8  | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLİ NO:6           | 15,00  | ADET |
| 9  | TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5      | 20,00  | ADET |
| 10 | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLİ NO:7.5         | 100,00 | ADET |

TEKLİF NO : 20235083

NOT : ÖDEMELER 180 GÜN VADELİDİR. TEKLİFLERDE MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

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.

1/11

## TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

|              |                                         |      |     |
|--------------|-----------------------------------------|------|-----|
| 232.0001.000 | ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16 | ADET | 250 |
| 218.0021.000 | BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK | ADET | 50  |
| 197.0001.000 | BURUN TAMPONU 8 CM                      | ADET | 100 |
| 207.0033.000 | KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5            | ADET | 50  |
| 226.0003.000 | LARENGEAL MASKE NO:1.5                  | ADET | 60  |
| 226.0004.000 | LARENGEAL MASKE NO:2                    | ADET | 30  |
| 235.0006.000 | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:3           | ADET | 5   |
| 235.0012.000 | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6           | ADET | 15  |
| 235.0013.000 | TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5      | ADET | 20  |
| 235.0015.000 | TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5         | ADET | 100 |

### 1.GENEL ÖZELLİKLER

### 2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

#### (161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5

##### Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

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

### (3526) LARENGEAL MASKE NO:2

#### Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:2

1. Tüp, şişirilebilir maske ve pilot balonundan oluşmalıdır.
2. Lateks içermemeli, toksik olmamalı ve tek kullanımlık özelliğinde olmalıdır.
3. Steril orijinal ambalajı içinde olmalıdır. Ambalajı üzerinde maske numaraları ve kaf şişirme miktarları belirtilmelidir.
4. Tüp kısmı kıvrılarak solunumu engellemeyecek özellikte olmalıdır. Aşırı sert ve aşırı yumuşak olmamalıdır. Ucu anestezi cihazı sistemlerine ve balon-walve-maske sistemine bağlanmaya uyumlu olmalıdır.
5. Maske kısmı kolayca patlayabilir, deforme olabilir, kıvrılabilir özellikte olmamalıdır.
6. Ağız içine yerleştirirken larengoskop ve yardımcı aparat kullanmadan uygulanabilmelidir.
7. Ağız tabanına rahat oturmalı ve tahriş etmemelidir.
8. 1-5 numaralar arası seçenekleri olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
  - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
  - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
  - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
  - 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
  - 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

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

### (4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5

#### Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5

1. Termoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kaflı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
  - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
  - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
  - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 21.4.** 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.
- 21.5.** 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.
- 21.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

### (4803) BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

#### Açıklama : BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

- İç içe geçirilmiş iki kateterden oluşmalı, içteki kateterin kontamine olmaması için dış kateterin ucu kapalı olmalıdır
- Dış kateter PE (Polietilen) yapıda, iç kateter PTFE (Politetrafloretilen) yapıda olmalıdır
- Kateter pediatrik 6F 40 cm-75 cm ölçülerinde, yetişkin 8F 60 cm-90 cm 12F 60 cm-85 cm ölçülerden teslim edebilmelidir.
- Dış kateterin uç kısmında kontaminasyonu önlemek için suda eriyebilen polietilen glikoz tıpa olmalıdır
- İç içe geçirilmiş farklı boydaki iki kateterden kültür örneğini alan iç kateterin kontaminasyonunu önlemek ve tam kapalı kalışını garanti etmek üzere, boyut sabitleyici bir sisteme sahip olmalıdır
- Kateter steril paketlerde ve kullanım sırasında kontaminasyonu önleyici koruyucu bir kılıf içinde olmalıdır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren 24 ay miyatlı olmalıdır.
- CE belgesine sahip olmalıdır.
- GENEL ÖZELLİKLER
  - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
  - Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
  - Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
  - 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.
  - Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

**(5017) ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16**

**Açıklama : ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16**

1. Ürün yoğun bakım ünitelerinde mekanik ventilatöre bağlı trakeal entübasyon veya trakeostomi kanülü takılı hastalarda aspirasyon uygulamaları için tasarlanmış olmalıdır.
2. Aspirasyon seti ile yapılacak aspirasyon esnasında hastayı ventilatörden ayırmak gerekmemelidir.
3. İçinde bulunduğu kapalı sistem özelliğine bağlı olarak aynı kateter en az 24 saat kontaminasyonu engelleyerek kullanılabilecek özellikte olmalıdır. En az 24 saat kullanılabilirlik özelliği ürün broşürlerinde belgelenmiş olmalıdır.
4. Kateter seti kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları esnasında eldiven kullanılması gerekmemelidir.
5. Kapalı aspirasyon sistemi dirsek biçimindeki hasta tarafı bağlantısı şeffaf bölümünde (a) en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar olan entübasyon ve trakeostomi kanüllerine adaptör gereksinmeyen giriş, (b) Aspirasyon kanülü girişi, ventilatör hortum bağlantısı, (c) İrrigasyon solüsyonunun girişi için kullanılacak kapaklı port bulunmalıdır.
6. Aspirasyon sistemi hasta tarafı için T veya dirsek türü bağlantı seçenekleri bulunmalıdır.
7. Firma, en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar her boydaki entübasyon ve trakeostomi kanülüne uygun 5-6-8-10-12-14-16 French (Fr) çaplarında kateter seti sağlayabilmelidir.
8. Aspirasyon seti, çalışmakta olan aspiratöre bağlı dahi olsa yalnızca kullanıcının kontrolünde aspirasyon sağlayan kontrol valfli, kapaklı emniyet kilit mekanizmasına sahip olmalıdır. Aspiratör bağlantısı kapağı, setin üzerine kaybolmayacak şekilde monte edilmiş olmalıdır.
9. Aspirasyon kanülü şeffaf, esnek ve kullanım süresi (en az 24 saat) boyunca nemlenmeyen bir gömlek içinde, hareket edebilir nitelikte olmalıdır. Bu düzenek mekanik ventilasyon basıncına dayanıklı olmalıdır; gömlek içine hava kaçmasına neden olmamalıdır.
10. Set kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları sonrasında kateterin irrigasyon solüsyonu ile tamamen sekresyondan temizlenebilir özellikte olması gerekir.
11. Kapalı sistem trakeal aspirasyon seti, kullanıcı tarafından açılana kadar içindeki malzemenin sterilitesini koruyan, dışardan görsel kontrole olanak tanıyacak şeffaf ambalaj içinde bulunmalıdır.
12. Pediatrik aspirasyon setleri üzerinde her cm'si ayrı renk kodu ile tanımlanarak uzunluk ölçüsü belirtilmelidir.
13. Firma hastane kadrosuna yeni katılan kullanıcıların eğitimi için hizmet içi eğitim programı uygulamakla yükümlüdür. Buna göre, yoğun bakım kadrosuna bir tek yeni hemşire katılsa bile yeni katılan hemşirenin eğitimi firma tarafından hastanenin haber vermesinden itibaren 48 saat içinde yapılacaktır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
  - 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
  - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
  - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 14.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
  - 14.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
  - 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

**(6766) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:3**

**Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:3**

1. Trakeotomi kanülleri 3, 3.5, 4, 4.5 ve 5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zara vermeyen ince yapıda olmalıdır.
4. Kanül kafı düşük basınç, yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı yazılmış olmalıdır.
7. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
8. Kanülün tespit kanalları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
10. Ürün lateks içermemelidir.
11. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni(obturator) olmalıdır.
12. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
13. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
14. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
15. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
16. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
17. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
18. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
19. GENEL ÖZELLİKLER
  - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu 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; 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.
  - 19.5. 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.
  - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

**(3526) LARENGEAL MASKE NO:1.5**

**Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:1.5**

1. Tüp, şişirilebilir maske ve pilot balonundan oluşmalıdır.
2. Lateks içermemeli, toksik olmamalı ve tek kullanımlık özelliğinde olmalıdır.
3. Steril orijinal ambalajı içinde olmalıdır. Ambalajı üzerinde maske numaraları ve kaf şişirme miktarları belirtilmelidir.
4. Tüp kısmı kıvrılarak solunumu engellemeyecek özellikte olmalıdır. Aşırı sert ve aşırı yumuşak olmamalıdır. Ucu anestezi cihazı sistemlerine ve balon-valve-maske sistemine bağlanmaya uyumlu olmalıdır.
5. Maske kısmı kolayca patlayabilir, deforme olabilir, kıvrılabilir özellikte olmamalıdır.
6. Ağız içine yerleştirirken larengoskop ve yardımcı aparat kullanmadan uygulanabilmelidir.
7. Ağız tabanına rahat oturmalı ve tahriş etmemelidir.
8. 1-5 numaralar arası seçenekleri olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
  - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
  - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
  - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
  - 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
  - 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
  - 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

**(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6**

**Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6**

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kafalı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
  - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
  - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
  - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 21.4. 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.
  - 21.5. 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.
  - 21.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

### (4351) BURUN TAMPONU 8 CM

#### Açıklama : BURUN TAMPONU 8 CM

1. Ürünler PVA'dan (poli vinil asetal) imal edilmiş olmalıdır
2. Yapısında lif bulunmamalıdır
3. Kendi ağırlığının yaklaşık 25 katı kadar sıvı absorbe edebilmelidir.
4. Kullanım sırasında sıvı ilaç verilmesi gereken durumlarda ürün, yayılım özelliği gösterebilmelidir.
5. Biocompatible (vücut ile uyumlu) ve atravmatik olmalıdır.
6. Ürün %100 sentetik materyalden imal edilmiş olup, bakteri tutumunu azaltacak özellikte olmalıdır.

7. Septoplasty, rhinoplasty, turbinectomy ve diğer intranasal kullanımlar için uygun yapıda olmalıdır.
8. Uzunluğu 8,0cm, eni 1,5cm, yüksekliği 2,0cm olmalıdır
9. Ürün orijinal paketlenmiş olarak steril edilmiş olmalı, ürüne ait marka, model, CE bilgileri, son kullanma tarihi orijinal etiket üzerinde yer almalı, yapıştırma etiketli olmamalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
  - 10.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
  - 10.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 10.3. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
  - 10.4. 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.
  - 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
  - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

### (11565) TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5

#### Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5

1. Trekeotomi kanülleri 2.5, 3, 3.5, 4, 4.5, 5, 6.5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
4. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
5. Kanülün tespit kanatları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
6. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
7. Ürün lateks içermemelidir.
8. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni (obturator) olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
10. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini, ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
12. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
13. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
14. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.

**15.** Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.

**16. GENEL ÖZELLİKLER**

**16.1.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.

**16.2.** Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

**16.3.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

**16.4.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

**16.5.** Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

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