



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20248368

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **09/01/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR**

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ARTER VEN SETİ	9.000,00	ADET
2	ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16	4.750,00	ADET
3	BASINÇ AYARLI Y TİP İRRİGASYON KANULU	3.000,00	ADET
4	BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE	140,00	ADET
5	CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERİSKİN)	20,00	ADET
6	DIALİZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)	190,00	ADET
7	DIALİZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	6.200,00	ADET
8	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM	200,00	ADET
9	GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	1.500,00	ADET
10	KEMİK İLİĞİ ASPIRASYON İGNESİ MADRENLİ	400,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20248368

NOT : 2025 YILI HEMODİYALİZ ONKOLOJİ VE ÜROLOJİ MALZEMELERİ ALIM YAKLAŞIK MALİYET İLANI

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/22



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20248368

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/01/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	KEMİK ILIGI BIOPSI İGNEİ 11 G 15 CM	1.000,00	ADET
12	NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM	120,00	ADET
13	NİTİNOL GİDEWİRE 0.038 İNCH 150 CM	500,00	ADET
14	PORT İGNEİ	10.600,00	ADET
15	TRANSİBTURATOR SLİNG	20,00	ADET
16	ELASTOMERİK İNFUZYON POMPASI 2 GÜNLÜK	1.600,00	ADET
17	ULTRA TRANSFER SET	100,00	ADET
18	URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM	150,00	ADET
19	DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 8 FR	15,00	ADET
20	KATETER HEMODİYALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	45,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20248368

NOT : 2025 YILI HEMODİYALİZ ONKOLOJİ VE ÜROLOJİ MALZEMELERİ ALIMI YAKLAŞIK MALİYET İLANI

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/22



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20248368

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/01/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU INCE TELLİ	60,00	ADET
22	KEMİK İLİĞİ BIOPSI İGNESİ 13-14G 10-15 CM	70,00	ADET
23	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU KALIN TELLİ	50,00	ADET
24	VAPORIZASYON LOOPU	5,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20248368

NOT : 2025 YILI HEMODİYALİZ ONKOLOJİ VE ÜROLOJİ MALZEMELERİ ALIM YAKLAŞIK MALİYET İLANI

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/22

TEKNİK ŞARTNAME

204.0002

4825 ARTER-VEN SETİ

1. Arter seti ucunda hava yolu ve "priming spike" bulunmalıdır.
2. Arter seti ucunda tırnak ayarlı klemp olmalıdır.
3. Arter setinde (yeterli uzunlukta) heparin infüzyon hattı bulunmalıdır.
4. Arter hattında pompa segment başlangıcında bir arter basıncı ölçüm için uygun hat bulunmalıdır. Ayrıca infüzyon için bir enjeksiyon portu bulunmalıdır.
5. Arterial pompa segment çapı (dış çapı max, 8.5-12 mm, iç çapı max 6.3-8.5 mm) olmalıdır.
6. Arter setinde "kan damlama odacığı" bulunacaktır. Drip Chamber 30 mm ve 2 yollu olmalıdır.
7. Hava alma portunda 1 adet klemp bulunmalıdır
8. Arter set üzerinde yada yanında 1 adet izolatör bulunmalıdır.
9. Arter seti ven setiyle beraber ya da ayrı paketlerde alınabilecek ancak her iki halde de paket üzerinde setin sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihleri ile pompa segment çapı gibi bilgiler belirtilmelidir.
10. Arter seti uzunluğu universal set standartlarına uygun olmalıdır.
11. Ven seti ucundabir sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
12. Ven seti ucunda tırnak ayarlı klemp bulunmalıdır.
13. Venöz kan damlama odacığından pıhtı tutucu filtre bulunmalıdır.
14. Venöz basınç hattı üzerinde 1 adet izolatör bulunmalıdır.(Ayrı paket halinde de verilebilir.)
15. Venöz hatta , basınç bağlantı hattında ,kan damlama odacığı ve hava alımı hattında 1'er adet klemp bulunmalıdır.
16. Venöz hattın uzunluğu universal standartlara uygun ve atık poşeti olmalıdır.
17. Arter ven setinin uzunlukları tüm cihazlarda kullanılabilecek uzunlukta olmalıdır.
18. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; 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.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. No: 154644

Yr. Öğr. Üye Yelda Deligöz Bıldıç
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm. Dan.
Dip. No: 135322

204.0004

TEKNİK ŞARTNAME

4824 ARTER - VEN FİSTÜL İĞNESİ

1. Her iki sette de iğne bitimi sabitleme keleşbeęi olmalıdır. (döner keleşbek tercih nedenidir.)
2. Her iki sette de tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır.
3. İğne uçları plastik koruyucu içinde olmalıdır.
4. İğneler steril olmalı, sterillięini steril tarihinden itibaren 2 yıl korunmalıdır.
5. İğnelerin paketleri üzerinde üretim tarihleri çap, boy sterilizasyon şekli gibi teknik özellikleri belirtilmelidir.
6. İğneler tüm universal sette uyumlu olmalıdır.
7. Fistül iğnesi 15-16- 17G olmalıdır. Miktarlar ihtiyaca göre düzenlenecektir.
8. Arter iğnesi üzeri delikli olmalıdır.
9. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenci firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile deęiştirmelidir.
- 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; Yüklenci firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Z. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda Delioę Bilici
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Z. No: 155551

TEKNİK ŞARTNAME

3565 Y -TUR IRRIGASYON SETİ (242.0005)

1. Delici uçlar Y tipinde ve 2 adet olmalıdır ve hava girişsiz olmalıdır
2. Delici uçların sterilizasyon poşetine zarar vermemesi için her bir uç için kapak bulundurulmalıdır
3. Üzerinde en az 2 adet klemp bulunmalıdır
4. Puarsız set olmalıdır.
5. Konektör üzerinde hava boşaltma kapağı olmalıdır
6. Uzunluk 205-220 cm arasında 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, 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; 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Volkan SEN
Dip No: 140396
Uz. Dr. No: 109084
D.E.Ü. F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Özgür BAYKURT
Dip No: 140396
Uz. Dr. No: 109084
D.E.Ü. F. Üroloji A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

3554 BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE (218.0017)

1. Basket Nitinolden yapılmış olmalıdır
2. Çapı 3f olmalıdır
3. Uzunluğu 100cm üzerinde olmalıdır
4. Basket telleri deforme olmayan şekil hafızasına sahip olmalıdır
5. Basket flatwire dizayna sahip olmalıdır
6. Basket 4 telli olmalıdır ve taş tutulduğunda teller kırılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
7. Basket kateter sürgülü dizayn olmalı, dilendiğinde handle kısmı sistemden ayrılabilmelidir
8. Kateterin dış kısmı polietilendenimal edilmiş olmalıdır
9. Orijinal steril blister ambalaj içinde olmalıdır
10. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. 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.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Yolkun ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Ömer BOZKURT
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji AD

218.0022

TEKNİK ŞARTNAME

12330 PERİTON DİYALİZ KATETERİ (TENKOF KATETER) TEKNİK SARTNAMESİ

1. Kateter ve pull apart setten oluşmalıdır. Kateter Periton diyaliz kateteri kıvrımlı ve 57 -62 cm. olmalıdır.
2. Periton diyaliz kateteri ÇİFT KEÇELİ ve vücut içinde kalan kısmı helozonik kıvrımlı olmalıdır.
3. Periton diyaliz kateteri 4.5-5 mm dış çapa ve 2.5-3 mm iç çapa sahip olmalıdır.
4. Periton diyaliz kateterinin keçelerinin genişliği 1 cm olmalı ve kıvrımlı tübü üstünde çok sayıda giriş ve çıkış delikleri bulunmalıdır.
5. Kateterin keçeleri arasındaki mesafe 5-7 cm, helozonik kıvrım uç uzunluğu 20-22 cm ve düz uç ile keçe arasındaki mesafe de 18-22 cm olmalıdır.
6. Periton diyaliz kateteri hem perkütan hem de cerrahi yolla uygulanmaya uygun tasarımda olmalıdır.
7. Periton diyaliz kateteri yarı şeffaf, medikal sınıf silikon kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
8. Periton diyaliz kateterinin üzerinde radyopak çizgi olmalıdır.
9. Periton diyaliz kateteri gerektiğinde uzatılabilme ve/veya tamir edilme özelliğine sahip olmalıdır.
10. Periton diyaliz kateteri steril, çift paketlemeye sahip olmalıdır. Ambalajın üzerinde son kullanma tarihi vb. gibi bilgiler yer almalıdır.
11. Periton diyaliz kateteri CE belgesine sahip olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
13. Pull apart setin içinde ise Beta-CAP adaptor, kapak, klemp, 16Fr Pull-apart dilatatör, 18 ga iğne, J/ düz klavuz tel, 10cc şırınga, #11 scalpel, tunnel stilesi ve 6 adet tül sünger bulunmalıdır.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda BENGÖZ BİLDİR
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 124637

TEKNİK ŞARTNAME

204.0007

4835 DİYALİZ SARF MALZEMESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Diyalizerün membran materyali kuru tip sentetik(Polysulfone, polyamide, Poliamix, Helixon, Pan) yapıda olmalıdır.
3. Diyalizörün sterilizasyon yöntemi Eto, Buhar, Gama olmalı
4. Diyalizör membranı maksimum 42 C (107.6 F) de fonksiyon görebilmeli, bu ısılarda hasar görmemelidir.
5. Diyalizörün dış yapısı kırılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
6. Diyalizör membranının iç çapı 185-220 mikron metrei membran duvar kalınlığı ise 30-60 mikron metre arasında olmalıdır.
7. Diyalizör membranı ortalama 500 mmHg basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Diyalizör maksimum kan akımı 200-600 ml/dk diyalizat akımı ise 400-600 ml/dk arasında fonksiyon görebilmelidir.
9. Sterilizasyon en az 2 yıl olmalıdır. Membranlarda üretim hatası olduğunda firma yenisiyle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
10. Diyalizörün dolum hacmi 60 ml. Küçük olmalı,rezidüel kan volümü 1 ml'den düşük olmalıdır.
11. Diyalizör steril ambalajda olmalı, ambalaj veya diyalizör üzerinde teknik özelliklerini gösteren bilgiler, sterilizasyon türü ve geçerlilik süresini belirten bilgiler bulunmalıdır.
12. Diyalizörün invtro klirens değerleri aşağıdaki aralıkta olmalıdır.(QB 200 ml/dak)
13. $M2=0,7-0,8 \text{ m}^2$
14. UF Katsayısı :9 ml/hmmHg ve altı
15. Üre Klerensi :165-180 ml/dakika
16. Kreatinin Klerensi :145-155 ml/dakika
17. Fosfor Klerensi :120-130 ml/dakika
18. B12 Klerensi :70-80 ml/dakika
19. $M2=0,3-0,4 \text{ m}^2$
20. UF Katsayısı :7 ml/hmmHg ve altı
21. Üre Klerensi :120-135 ml/dakika
22. Kreatinin Klerensi :85-155 ml/dakika
23. Fosfor Klerensi :45-55 ml/dakika
24. B12 Klerensi :15-30 ml/dakika
25. $M2 = 1,0 \text{ m}^2$
26. UF Katsayısı :11 ml/hmmHg ve altı
27. Üre Klerensi :180-220 ml/dakika
28. Kreatinin Klerensi :165-195 ml/dakika
29. Fosfor Klerensi :140-160 ml/dakika
30. B12 Klerensi :85-90 ml/dakika
31. Yukarıda belirtilen özellik ve değerlere sahip olmayan diyalizerler red edilecek ve bu vasıf taşıyan malzeme ihaleyi alan firmadan istenecektir.
32. GENEL ÖZELLİKLER

TEKNİK ŞARTNAME

204.0008

4834 DİYALİZER (1.7-1.8 METREKARE)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 600 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır
3. Membran çapı 170 - 215 mikron, membran kalınlığı 8 - 40 mikron arası olmalıdır.
4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
5. Diyalizer maximal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
6. Rezidüel kan miktarı 5 ml'den az olmalı
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.En az 5'er numune uygunluk değerlendirmesi için hemodiyaliz bölümüne teslim edilecektir.
9. Bölüm tarafından daha küçük yada daha büyük metrekarelerde diyalizer değişimi talep edildiğinde firma 48 saat içerisinde değişimi gerçekleştireceğini taahhüt edecektir.
10. Yüzey alanı 1.7m2 veya 1.8 m2 olmalıdır. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz fonksiyonları 200 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
- 10.1. Yüzel alanı 1.7-1.8 metrekare
- 10.2. UF Kat sayısı = (9 - 56 arasında olabilir)
- 10.3. Üre klirensi = 184 ml / dakika - 290 ml / dakika arasında olabilir.
- 10.4. Kreatinin klirensi = 170 ml / dakika - 260 ml / dakika arasında olabilir
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. 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.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda Deligöz Bildacı
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 155207

TEKNİK ŞARTNAME

11811 DOUBLE PİGTAİL ÜRETERAL STENT -6FR 200.0015

1. Stent Percuflex veya poliüretan materyalinden yapılmış olup, vücut içinde komplikasyonsuz kalabilmelidir.
2. Stentin üstünde delikler olmalı, ayrıca ucunda sütür bulunmalıdır.
3. Diğer ucu ise incelerek gelmelidir.
4. Stent 6fr ve 24, 26, 28 cm olmalıdır.
5. Her steril paket içinde, 1 adet, uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici bulunmalıdır.
6. Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
7. Stent radyopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir.
8. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır.
9. Stent klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. 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.
- 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Özgür BAKUR
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

218.0050

TEKNİK ŞARTNAME

4838

11.5F-12F-12.5F KLASİK DÜZ ÇİFT LÜMENLİ HEMODİYALİZ KATETER KİTİ

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak için femoral jugular ve subcklavian vene uygulanabilir olmalıdır.
2. İki lümenli katater orijinal şeklide uzatmaları kıvrık M şeklinde ya da düz olmalı ve katateri sabitlemek için dikiş kanadına sahip olmalıdır.
3. Hemodiyaliz katateri mini kit şeklinde olmalıdır.
4. Mini kit içerisinde;
- 4.1. 1 adet çift lümenli 11.5fr-12fr-12.5fr 16-20 cm Dou-Flow Double lumen katater. (Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.)
- 4.2. 1 adet J flex kılavuz tel
- 4.3. 1 adet 18G introducer needle (uygulama iğnesi)
- 4.4. 2 adet vessel dilatör
- 4.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
5. Çift lümenli katater üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
6. Kataterin dolum hacimleri uzatmalar üzerinde belirtilmelidir.
7. Kataterin yapıldığı malzeme(flexi-smooth) poliüretandan olmalıdır, vücut sıcaklığında yumuşamalı ve uç kısmı yumuşak vücuda zarar vermeyecek şekilde yumuşak olmalıdır.
8. Kataterin olduğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
9. Mini kit üzerinde katater uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
10. Steril , şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
11. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhütü verilecektir.
12. İhaleye iştirak edecek firma katatere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koymalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda Deligöz Bütü
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 13563

- 19.4.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir, ayrıca yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 19.5.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 19.6.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Prof. Dr. S. N. ...
İç Hast. ve Hematoloji Uzm.
Dip. No: 451
İç Hast. Tescil No: 49564
Hematoloji Tescil No: 451

Dokuz Eylül Üniversitesi
Memorandum Birim Başkanı
Prof. Dr. İsmail ALACACIOĞLU
İç Hast. Tescil No: 80092061
Hematoloji Tescil No: 80769
Hematoloji Tescil No: 80769

TEKNİK ŞARTNAME

218.0116

3570 RE-ENTRY MALEKOT NEFROSTOMİ KATETERİ 12,14, 16,20, 24 FR

1. Her kit: kalınlığı seçenekli olarak bir adet 12,14,16,20 yada 24fr olan,gövdesi 30cm,ucu 17cm uzunluğunda ve yanları delikli,radyoopaklığı mükemmel olan C-Flex Re-entry malekot kateteri,iki adet esnek stylet ve drenaj torbası bağlama tüpü içermelidir.
2. 17 cm'lik Re-entry uç kısmı 14 ve 16 fr kateterler için 6fr,20 ve 24 fr kateterler için 8 fr olmalıdır.
3. 0.038" kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
4. Kateter yerleştirildikten sonra 30 fr amplatz sheeti kateter üzerinden çıkarılabilmelidir.
5. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve klavuz tel üzerinden kolayca kayabilmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Volkan SEN
Dip. No: 00396
Uzm. No: 09084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Özgür BAKUR
Dip. No: 00396
Uzm. No: 09084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

3282 NITINOL KILAVUZ TEL 0.038" 150CM (219.0084)

1. Guide wire, kırılmayan ve büküldüğünde tekrar şeklini bulan, form hafızalı elastik olan Nitinol den üretilmiş olmalıdır.
2. Guide wire Nitinol core with hidrofilik coating özelliği ile kaplı olmalıdır.
3. Guide wire, 0.38 inch çapta ve 145-150 cm uzunlukta ve açılı stiff veya standart uçlu olmalıdır.
4. Uç kısmının 3 cm fleksible olmalıdır.
5. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
6. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
7. Sadece ilk 5 cmlik kısım hidrofilik olmalıdır.
8. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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 2 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 ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 40396
Uzm. No: 09084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Özgür BOZKURT
Dip. No: 40396
Uzm. No: 09084-120319
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

11240 PORT İĞNESİ 242.0032

1. Port silikonu zedelemeyecek şekilde atravmatik uçlu olmalıdır. Birinci basamak keskin, ikinci basamak özel teknikte yuvarlatılmış olmalıdır.
2. 20 gauge, 15-25 mm arası olmalıdır.
3. Üzerinde klemp bulunmalıdır.
4. Enjeksiyon line'li olmalıdır.
5. Steril orjinal ambalajda bulunmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile 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.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı
Prof. Dr. İlkey Tuğba ÜNEK
İç Hastalıkları ve Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. No: 99392074 / Mes. No: 93934-65673

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ TIP FAK.
TIBBİ ONKOLOJİ BİLİMDALI
Prof. Dr. Aziz KARAOĞLU
İç. Hast. Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. No: 652 Tescil No: 51102

TEKNİK ŞARTNAME

11141 ELASTOMERİK İNFÜZYON POMPASI (2 GÜNLÜK) 193.0019

1. Elastomerik membranlı olmalıdır.
2. Hastanın yaşam kalitesini arttıracak şekilde küçük, güvenli, infüzyon devam ederken küçülen, dayanıklı, kolay taşınabilir olmalıdır.
3. Yeterli uzunlukta PVC uzatma line'i olmalıdır.
4. Klempli olmalıdır.
5. Tek yönlü dolum valfi olmalıdır.
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır.
9. 2 günlük seçeneği 2 ml/saat akım hızına sahip olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. 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.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı
Prof. Dr. İlknur Tuğba ÜNEK
İç Hastalıkları ve Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. No: 99392074 / Tes. No: 93934-65673

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ TIP FAK.
Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı
Prof. Dr. Aziz KARAOĞLU
Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. No: 99392074 / Tes. No: 57192

TEKNİK ŞARTNAME

204.0016

7002 ULTRA TRANSFER (BAĞLANTI) SETİ

1. Ultra transfer set periton diyalizi tedavisinde, titanyum adaptör ile bağlantıyı sağlayan bir ara set olarak kullanılmalıdır.
2. Üzerinde karın içine ve dışına sıvı akışını kontrol eden döner başlıklı klemp bulunmalıdır.
3. GENEL ÖZELLİKLER
- 3.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 3.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 3.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 3.4. 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.
- 3.5. 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.
- 3.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Öğr. Üye Yelda Deligöz BİLİR
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 154644

TEKNİK ŞARTNAME

12644 ÜRETERAL KATETER 6 F TEKNİK ŞARTNAMESİ (218.0185-0186-0191)

1. Kateter istenen kalınlıkta (6F), en az 70cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Distal ucu incelerek gelmeli, proksimal ucunda enjektör ucu ile uyumlu adaptör bulunmalıdır.
3. Kateter üzerinde cm. çizgileri olmalıdır.
4. Kateter radyo opak olmalıdır.
5. Ambalaj üzerinde üretici, ithalatçı, dağıtıcı firma bilgileri ve adresi ile ürün bilgileri bulunmalıdır.
6. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve kateter klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte 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, 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; 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Volkan GEN
Diyadin No: 140385
Uzm. Dr. No: 108084
D.E.Ü. F. Üroloji A.D.

Prof. Dr. Çetin BOZKURT
Diyadin No: 140385
Uzm. Dr. No: 108084
D.E.Ü. F. Üroloji A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

218.0325

7503 DOUBLE LUMEN GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 8FR

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak amacı ile jugular vege uygulanabilir olmalıdır.
2. Hemodiyaliz kateteri mini kit şeklinde olmalıdır.
3. Mini kit içerisinde;
 - 3.1. 1 adet 8F soft line double lümen kateter olmalıdır.
 - 3.2. 1 adet dilatör olmalıdır.
 - 3.3. 1det guidewire olmalıdır.
 - 3.4. 1 adet adhesive wound dressing olmalıdır.
 - 3.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
 - 3.6. 1 adet 18GA Introducer needle (uygulama iğnesi) olmalıdır.
4. Çift lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
5. Kateterin yapıldığı malzeme poliüretan (Soft Line) ve uç kısmı vücuda zarar vermeyecek şekilde olmalıdır.
6. Kateteri olduğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
7. Mini kit üzerinde kateter uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
8. Kateterin priming hacim işaretleri lümenler üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
9. Steril, şeffaf orijinal ambalajında olmalıdır.
10. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. 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.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

AC. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tesc. No: 154644

Dr.Öğr.Üye Yelda Deligöz Bildacı
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tesc.: 135637

- 32.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 32.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 32.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 32.4. 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.
- 32.5. 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.
- 32.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda Deligöz Bildacı
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 154644

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

218.0345

TEKNİK ŞARTNAME

5185 UZUN SÜRELİ HEMO-FLOW KATETER

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar yolu sağlamak için İnternal Jugular Vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 14,5 fr simetrik veya ayırık uçlu 19cm, 23cm, 24 cm($\sim$ +/+ 1cm),28cm,32cm($\sim$ +/+ 1cm),36cm ($\sim$ +/+ 3cm)-55cm olmalıdır. Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.
3. Kateter düz olmalıdır.
4. Kateter yuvarlak dizayn edilmiş olmalıdır.bu özelliği ile kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
5. Kateter yüksek biouyumlu poliüretan materyalden (karbotan) yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.Bu özelliği ile yüksek hasta toleransı sağlamalıdır.
6. Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
7. Bu poliüretan dizayn ile betadin ve alkol tabanlı dezenfektanlara uyum sağlamalıdır.
8. Kateter ameliyatla ada Seldinger tekniği ile takılmaya uygun olmalıdır.
9. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
10. Kateterin dikiş kanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.11.Kateterin %5 den daha az resirkülasyon oranı olmalıdır.
11. Kateterin daha kolay kullanımı için priming volümü extensin line üzerinde yazılı olarak belirtilmelidir.
12. Akış oranı 400 ml/min olabilmelidir.
13. İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı,ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
14. Hemoflow Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
- 14.1. 1 adet çift lümenli düz, 14,5fr-16fr cufflu kateter
- 14.2. 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
- 14.3. 1 adet J tip kılavuz tel olmalıdır.
- 14.4. 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
- 14.5. 2 adet injection cap olmalıdır.
- 14.6. 1 adet metal,delici uçlu tunneling tool (trokar) olmalıdır.
- 14.7. 1 adet valfli PTFE peelaway sheath olmalıdır.Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.
- 14.8. Kateter kitinde 1 adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.Şayet,bu pansuman seti kateter kitinin içinde yoksa kateter kiti sayısı kadar ilgili firma tarafından dışarıdan temin edilebilmelidir
15. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
16. İhaleye iştirak edecek firma katetere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koyacaktır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. 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.
- 17.5. 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.

FORM NO: MYS_0053

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644

Dr. Öğr. Üye Yelda Deligöz BİLİR
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 154644



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/08/2024 15:13:57

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

Dr. Öğr. Üye Yelda Deligöz B.
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tesc. No: 156337

Doç. Dr. Berfu KORUCU
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tesc. No: 154644

TEKNİK ŞARTNAME

221.0216 / 20/21/22

12280 LOOP TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Bu teknik şartname Üroloji Ameliyathane birimi için gerekli olan "Plazma Tur Loop" için gerekli olan teknik özelliklerden ve gerekli olan evraklardan bahsetmektedir. Teklif veren firmalar bütün kalemlere teklif vereceklerdir, kısmi teklif verilemez. Teklif veren firmalar teklif ettikleri ürünlerin hasta üzerinde kullanılabilirliği ile cihaza ve şartnameye uyumluluğunu kanıtlamak ve uygunluk alavaklarıdır. Teklif veren firmalar teklif ettikleri looplar cihazda arızaya neden olursa (arıza veren cihazlar cihazın Türkiye Distribütörüne gönderilerek rapor alınacaktır.) Cihazın Türkiye Distribütörüne, teklif veren firma tarafından tamir ettirilecek ve hastaneye cihaz çalışır şekilde ve yetkili Türkiye Distribütörün verdiği tamir sonrası arıza giderildiğine dair rapor verilecektir.
2. PLAZMA MEDIUM KESİCİ LOOP (İNCE TELLİ)
 - 2.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 2.2. Medium boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
 - 2.3. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 2.4. Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
 - 2.5. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
 - 2.6. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilir.
 - 2.7. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
 - 2.8. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
 - 2.9. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif edecek firmalar hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
 - 2.10. Looplarda herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
3. PLAZMA BANT KESİCİ LOOP (KALIN TELLİ)
 - 3.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 3.2. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 3.3. Kesici tel bant wire şeklinde olmalıdır.
 - 3.4. Bant loop 30 derece teleskoplar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.5. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
 - 3.6. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilir.
 - 3.7. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
 - 3.8. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
 - 3.9. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif edecek firmalar hastanemizde bulunan plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
 - 3.10. Looplar da herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
4. PLAZMA VOPARİZASYON LOOP
 - 4.1. Mantar uçlu olmalıdır. Uçların içeri boş olmamalıdır.
 - 4.2. HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 4.3. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilir.

- 4.4. Plazma vaporizasyon loopunun iki farklı çeşidi olmalı, biri button tip diğeri ise oval button tip olmalıdır.
- 4.5. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- 4.6. Looplar kolay sökülüp takılabilmesi için doğrudan çalışma elemanına bağlanmalıdır. Looplar üzerine bağlı herhangi bir kablo olmamalıdır.
- 4.7. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
- 4.8. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
5. PLAZMA LARGE KESİCİ LOOP
- 5.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
- 5.2. Large boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
- 5.3. Large loop 30 derece teleskoplar ile uyumlu olmalıdır.
- 5.4. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
- 5.5. Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
- 5.6. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
- 5.7. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilir.
- 5.8. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
- 5.9. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- 5.10. Hastane istediği zaman aynı sistem ile uyumlu plazma enakulasyon loop, plazma vaporizasyon loop, oval plazma vaporizasyon loop ile değiştirilebilir.
- 5.11. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif verecek firmalar hastanemizde bulunan plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
- 5.12. Looplar da herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
- 5.13. Teklif veren firmalar teklif ettikleri ürünlerin hasta üzerinde kullanılabilirliği ile cihaza ve şartnameye uyumluluğunu kanıtlamak ve uygunluk alacaklardır. Teklif veren firmalar teklif ettikleri looplar cihazda arızaya neden olursa (arıza veren cihazlar cihazın Türkiye Distribütörüne gönderilerek rapor alınacaktır.) Cihazın Türkiye Distribütörüne, teklif veren firma tarafından tamir ettirilecek ve hastaneye cihaz çalışır şekilde ve yetkili Türkiye Distribütörün verdiği tamir sonrası arıza giderildiğine dair rapor verilecektir.

Doç. Dr. Volkan SEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Uroloji A.D.

Prof. Dr. Oğuz BOZKURT
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Uroloji A.D.