



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER);

İHALE İLE

SATIN ALINAÇAKTIR. İLGİLENEREN FİRMALARIN

18/03/2024 TARİHİ, SAAT

00:00

'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GİTİRMELERİNİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİNİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	AORT KANULU NO:3	10,00	ADET
2	AORT KANULU NO:4,5	10,00	ADET
3	BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE	445,00	ADET
4	CARDIOVASCULAR PATCH 0,6 MM	5,00	ADET
5	CARDIOVASCULAR PATCH 0,4 MM	12,00	ADET
6	ÇİFT YOLLU ROOT CANULU 14 G ANTEGRAD PERFUZYON	100,00	ADET
7	ÇİFT YOLLU ROOT CANULU 16 G ANTEGRAD PERFUZYON	20,00	ADET
8	EHİSKİN TUBİNG SETİ (ADULT CORDNER SETİ)	325,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

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.

1/55



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN

18/03/2024 TARİHİ, SAAT

00:00

TE/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

9	DOUBLE LUMEN CAROTIS SHUNT	2,00	ADET
10	DRENAJ SİSTEMİ 2003 CC.	2.000,00	ADET
11	ERİSKİN ADİT KANULU NO:7 (SİRALI)	30,00	ADET
12	FEMORAL ARTER KANUL VE DİLATOR 16 F	20,00	ADET
13	FEMORAL ARTER KANUL VE DİLATOR 18 F	20,00	ADET
14	FEMORAL ARTER KANUL VE DİLATOR 20 F	20,00	ADET
15	FOGARTY EMBOLCTOMİ KATETERİ 3 FR	80,00	ADET
16	FOGARTY EMBOLCTOMİ KATETERİ 4 FR	90,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122425

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/55



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER);

İHALE İLE

ŞATIN ALINACAKTIR. İLGİLİ ENEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 TAAHÜT KADAR

YAKLAŞIK MALİYET YESPİTİĞİNİ

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRİMLERİNİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

17	FOGARTY EMBOLCTOM KATETERİ 5 FR	13,00	ADET
18	FOGARTY EMBOLCTOM KATETERİ 7 FR	155,00	ADET
19	FOGARTY EMBOLCTOM KATETERİ 2 FR	45,00	ADET
20	VASCULAR DÜZ DACRON GRAFT	30,00	ADET
21	HEMOCRON (ACT) ÜBÜ	1.000,00	AD=1
22	HEMOFİLTREASYON SİLİNDİRİ (EMSKİN)	8,00	ADET
23	PEDİATRİK KAPİLEREL FİLTRE İNTEĞRELİ OKSİJENATÖR	25,00	ADET
24	KORDNER PERFUZYON KANULU	100,00	AD=1

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 83 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3154

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER):

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLEVEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 T/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRİMLER RİÇA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MIKTAR

25	OXYGENATOR VE REZARVLAR (YETİŞKİN)	435,00	ADET
26	PEDİATRİK ADR1 KANULU NO:3.8 (SPİKALLI)	10,00	ADET
27	PEDİATRİK CUSTOM TUBING SET	10,00	ADET
28	REMOVABLE NINSLI İHİN SİRLİ-KAFT BMM	50,00	ADET
29	RETROGRAD PERFUZYON KANULU 15 FR.	10,00	ADET
30	SİLİKON C.A.GSTAL CANUL HIGH-LOW 12 FR 90 DERECE	30,00	ADET
31	SİLİKONLU ARTERIAL VENT KATETERİ	30,00	ADET
32	TEFLON PLADGET (ERİSKİN) 10 LU	1.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

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.

FORM NO: MYS_0072

4/55



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEREN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELEKİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

33	TEFLON PLADGET (PEJİATRİK)	55,00	ADET
34	TORAX KATETER NO 18	140,00	ADET
35	TORAX KATETER NO 20	50,00	ADET
36	TORAX KATETER NO 24	420,00	ADET
37	TORAX KATETER NO:28	210,00	ADET
38	TORAX KATETER NO:32	600,00	ADET
39	TORAX KATETER NO 36	520,00	ADET
40	VENÖZ KANUL NO:12	5,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2524122405

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MYS_0579



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAK AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

HALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 'EJA KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELER. RİCA OLLMLR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	VENOZ KANUL NO:36	20,00	ADET
42	VESSEL DILATOR	380,00	ADET
43	Y TYPE VENTING ADAPTOR	13,00	ADET
44	MITRAL RING 26-36 MM	15,00	ADET
45	PERICARDIAL PATCH (5 X 8)	10,00	ADET
46	VENOZ KANUL NO:24	10,00	ADET
47	AORT KANULU NO:8 24FR	80,00	ADET
48	INFANT CUSTOM TUBING RFT	5,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIM YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

0/55



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 TE/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

49	TORAX KATETER NO:12	5,00	ADET
50	ERİSKİN TUBING SET(ADULT KAPAK)	45,00	ADET
51	NEONATAL ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATOR	21,00	ADET
52	EPTSE VASÖLLER GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT	3,00	ADET
53	FEMORAL ARTER KANUL VE DİLATOR 8 F	10,00	ADET
54	FEMORAL ARTER KANUL VE DİLATOR 10 F	10,00	ADET
55	ENDOVENÖZ RF / LAZER ABLASYON KATETERİ	150,00	ADET
58	VENÖZ KANUL NO:30	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

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.

7/55



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİN (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

57	VENOZ KANUL NO 32	10,00	ADET
58	AORT/İFEMÖRAL DAKİNON PANTOLON GREFT	25,00	ADET
59	FEMÖRAL ARTER KANUL VE DİLATOR 21 F	20,00	ADET
60	FEMÖRAL ARTER KANUL VE DİLATOR 19 F	10,00	ADET
61	FEMÖRAL VENOZ KANUL 21 FR	20,00	ADET
62	PTFE VASKÜLER ÇUZ GREFT 20MMX20CM	2,00	ADET
63	FİBER-ÖPTİK İNTRA AKRİLİK BALON KATETER	80,00	ADET
64	FEMÖRAL ARTER KANUL VE DİLATOR 14 F	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHALESİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324129405

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

BİS5



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

18/03/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241783

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

ŞARTIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 18/03/2024 TARİHİ, SAAT 00 00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

65 PERICARDIAL PATCH (6 X 10)

20,00 ADCT

ÖDEME SÖRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241783

NOT : 2024 YILI KALP DAMAR İHAİ FŞİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUŞUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 83 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

KURUM NO: MYS 0076



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2023 10:26:33

TEKNİK ŞARTNAME

5749 AORT KANÜLÜ 544.0004⁺ - 5⁺ - 6 - 25[✓] - 43[✓] - 72[✓] - 126

1. Çocuk ve yetişkin boyları olmalıdır./ infant (bebek) + + +
2. Ucu kıvrık (curved tip) olmalıdır.
3. Suture Flange olmalıdır
4. E. Q. ile steril olmalıdır veya 1/4 kanül ölçüsüne göre
5. Arkasında türel 3/8 konektör olmalı ve konektörün ucu tıpalı olmalıdır
6. GENEL ÖZELLİKLER
- 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenebilir ve ürünün tüketimle kademalar 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.

Prof. Dr. Kıvanç İMİTİN
Dokuz Eylül Üni. Kalyon Damar Cerrahi
Dip. Tescil No: 64369
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç.Dr. Dileta GENÇPINAR
Kalyon Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 117694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22.09.2015 10:01:14

TEKNİK ŞARTNAME

5086 BLOOD CARDIOPLEGIA HEAT EXCHANGE SYSTEM (244.0016) ✓

1. Sistem kan kardiopleji sıvısını kalbe pompalayan "double segment pump" özelliğine sahip olmalıdır.
2. Kar. Kardiopleji Sabı oksijenatörden kan alacak bir hatta ve kardiopleji sıvısını taşıyacak diğer bir hatta sahip olmalıdır. Bu iki hat pompadan geçtikten sonra bir "Y" konektörle birleşmelidir.
3. Sistem Kardiopleji solüsyonunu 4:1 oranında vermeli.
4. Sistem, kan kardiopleji sıvısını ısıtmayı yada soğutmayı sağlayan ısı değiştiriciye sahip olmalı, bu ısı değiştiricinin 1l/dk dakli performans faktörü 0.90'ın üzerinde olmalıdır.
5. Sistemdeki sıvının ısını ölçen ısı portu YSI 400 Serisi problemlere uygun olmalıdır.
6. Kan Kardiopleji Seti, kan kardioplejisi solüsyonunu hastaya taşıyacak masa hattına sahip olmalı, masa hattı ile pompa hattı birbirine post-lock sistemiyle birleştirilmiş olmalıdır.
7. Kan Kardiopleji Seti kendine ait bir tutucuya sahip olmalıdır.
8. Set, steril ambalajlarda teslim edilmelidir.
9. Online basınç izlenebilmeli, basınç 280 mm/Hg in üzerine çıktığında sızınmalı olmamalı, pompayı durdurabilmelidir (Kullanılan pompanın özelliği buna uygundur).
10. Setin yanında en az 2 adet ısı probu verilmelidir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında USB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bilgilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni mlattlı 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. Ürün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satır 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.

Prof. Dr. Kıvanç MEHTİN
Düzce Eylül Ün. Kıp ve İlaçlar Fakültesi
Dış. Teş. No: 64349
Dip. No: 6697

Kıvanç Mehtin

Düzce Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tamer GENÇİN A.Ş.
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Teş. No: 119694

Tamer Gençin



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19.01.2021 10:34:49

4. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5097 PTFE CARDIOVACULAR PATCH 0,6 MM 24.007

1. Patch PTFE'den mamül olmalıdır.
2. Duvar kalınlığı 0,6 mm olmalıdır.
3. Malzemenin ebatları kurumun isteğine bağlı olarak 5x7,5 cm olmalıdır.
4. Patch herhangi bir işleme tabi tutulmadan kullanılabilir.
5. Patch tekrar steril edilebilir. Bu işlem en az 3 defaya kadar tekrarlanabilir.
6. Patch steril ve çift ambalajlı olmalıdır.
7. CE Belgesine sahip olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malte olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstelenindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.5. 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.
 - 8.6. Malzemeyi telif eden firma; üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN

Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi

Dip. Tes. No: 64349

Dip. No: 64349

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi

Dr. Turgut GENÇPINAR

Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı

Dip. Tes. No: 64349

FORM NO: MYS_0053



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28.09.2021 .0.0625

S. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5098 PTFE CARDIOVACULAR PATCH 0,4 MM (244.0018) ✓

1. Patch PTFE' en mamül olmalıdır.
2. Duvar kalınlığı 0,4 mm olmalıdır.
3. Malzemenin ebatları kurumun isteğine bağlı olarak 2x9 cm olmalıdır.
4. Patch herhangi bir işleme tabi tutulmadan kullanılabilir.
5. Patch tekrar steril edilebilir.
6. Patch steril ve çift ambalajlı olmalıdır.
7. CE Belgesine sahip olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yerli milli olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. 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.
- 8.5. 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 sabıdığını bildirmelidir.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ünv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 54349
Dip. No: 6397

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 1'5694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

11.09.2021 10:04:00

6 - 7. Kalemler

TEKNİK ŞARTNAME

5826 AORT KÖK KANUL TEKNİK ŞARTNAMESİ 264.0002 -20 - 21

1. Kalp cerrahisinde Antegrade Kardiyopleji uygulamasında kullanılacaktır.
2. Kanul PVC 'den yapılmış olmalıdır.
3. Çift yollu olanlarda, vent hattı bulunmalı ve üzerinde klemp yer almalıdır.
4. Vent hattının ucunun bittiği (suture flange) dikiş hakesının bitiminden bağlemalı, arada çok kısa da olsa hiçbir mesafe olmamalıdır.
5. Dikiş halkası (suture flange) minimum küçüklükte olup aortik yüzeyde daha fazla açıklık bırakmalıdır.
6. Sütür halkasının üzerinde dikışı kolaylaştırmak amacıyla 4 adet dikiş deliği ve bunlarla birlikte küçük iki çentiğe sahip olmalıdır.
7. Kanülün gauge değeri 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 gauge değerleri olmalıdır.
8. Kanülün uç kısmında, aortdan hava aspirasyonuna olanak sağlayan ıka simetrik delik olmalıdır.
9. Kanül minimum basınçta yüksek akışı sağlayan, ince et kalınlığını ve geniş iç alana sahip olmalıdır.
10. Tek kullanımlık ve steril şekilde sağlanmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 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 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 sabitliğini bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Übb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaÜbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. 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 tükellenmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ünv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç.Dr. Tuğra GENÇPİNER
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22.06.2023 09:59 ZP

8 - 27 - 48 - 50 - Kalemler

TEKNİK ŞARTNAME

5099 TUBİNG SET TEKNİK ŞARTNAMESİ

244 - 0023 - 0044 - 0127 - 0131

1. Tubing set ile ilgili teknik çizim ekte verilmiş olup, firmalar ürünlerini bu çizime göre imal edeceklerdir.
2. Firma ihalede verecekleri ürünlerin teknik çizimlerini sunacak, bu ürününü vermeyi taahhüt edeceklerdir.
3. Setin pediatrik, koroner, kapak, infant, modelleri için sayılar ayrı ayrı belirlenmektedir.
4. İmalat hataları veya ölçü tutarsızlıkları olması halinde set değişimi yapılmalıdır.
5. Steril olmalıdır
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni muatlı 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.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ü. v. Kay. ve Danış. Kurulu
Dip. Teskil No: 64.429
Dip. No: 6837

Kıvanç Metin

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuba GENÇPİNER
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Teskil No: 19694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23.09.2023 10:04:55

9. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5046 KAROTİS SHUNT TEKNİK ŞARTNAMESİ (244.0024)

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Steril ve dış etkilere karşı korunaklı paketlenmiş olmalıdır.
3. Şilkkondan mamulden olmalıdır.
4. İrigrasyon portlu olmalıdır.
5. Her iki ucunda istediğinde şişirilebilen ve şiş kalmasını sağlayacak mekanizmaya sahip balonu olmalıdır.
6. Balonlar ayrı ayrı şişirilebilir olmalıdır.
7. Balonların şişirileceği portların ağzı luer-lock tipte ve buna uygun iki adet enjektör de aynı pakette bulunmalıdır.
8. CE onaylı olmalıdır.
9. 9 Fr 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 1 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına sekiya çıkarılmalıdır.
- 10.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 10.6. 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 eglenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalâtçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üni. Tıp Fakültesi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç.Dr. Tugra GENÇPINAR
Kale Camii Cerrahisi Uzmanı
Dip.Tesc.No: 117274



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/04/2024 09:37:32

10. Katem

TEKNİK ŞARTNAME

5108 DRENAJ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ 211.0001

1. Drenaj seti vakuma bağlı olarak çalışabilmeli vakum basıncına dayanabilmeli, drenajda ezilme ve bükülme olmamalıdır. Sualtı drenaj sistemine görede çalışmalı ve göğüs drenajlarında güvenli olarak kullanılabilir.
2. Sistemin üzerinde sıvı seviyesini belirleyen milimetrik seviye ölçeği bulunmalıdır.
3. Drenaj sistemi yetişkinler için 2000 veya 700 ml lik hazneye sahip olmalıdır.
4. Göğüs drenaj setinin hortumu 150 cm, yumuşak, bükülmeye drençli, pıhtı sağlamayı kolaylaştıran özellikte olmalıdır
5. Drenaj seti kolay taşınmayı sağlayan bir taşıma askısı içermelidir.
6. Drenaj hortumunun değişik boyutlardaki toraks kateterine bağlanmasını sağlayan bir konektör olmalıdır.
7. Drenaj setinin konektörü üzerinde hava boşaltma kapağı bulunmalıdır.
8. Sistem devrilmeyi önleyen geniş bir alt tabana sahip olmalıdır.
9. Göğüs drenaj seti etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
10. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
11. En az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Son kullanma tarihinden 3 ay kala tüketilmeyen malzeme ilgili firma tarafından daha uzun miat ile değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. 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.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç MELEK
Dokuz Eylül Ün. Kayıtlı Dahil Cerrahisi
D.p. Tescil No: 64449
Dip. No: 6897

Düzce Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dr. Turgut GENÇPINAR
Dip. Tes. No: 118004



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/04/2023 16:06:37

12 - 13 - 14 - 53 - 54 - 59 - 60 - 64. Ekimler

TEKNİK ŞARTNAME

5100 FEMORAL ARTER KANUL

244.0026 - 27 - 28 - 29 - 210 - 211 - 262 - 263 - 276

- 16 Fr altının 1/4 konnektörü, 18 Fr ve üstünün 3/8 konnektörü olmalı; poliyuretanenden mamul olmalıdır.
- Femoral arter kullanıma uygun olmalıdır.
- 8-8-10-12-14-16-18-20-22-24 +/- 1 Fr veya 2.00mm ile 8.00mm arasındaki ölçülerde olmalıdır.
- En az 23 cm uzunluğunda olmalıdır.
- ETO ile steril olmalıdır.
- Kirik yapmasını engellemek için spiralli olmalıdır.
- Steril olmalıdır.
- GENEL ÖZELLİKLER**
1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
3. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
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.
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 salındığını bildirmelidir.
6. Matzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tercih No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuha GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Terc. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23.09.2023 10.10.23

15 - 16 - 17 - 18 - 19 . Kalem ler

TEKNİK ŞARTNAME

5101 EMBOLEKTOMİ KATETERİ

218 . 0043 - 44 - 45 - 46 - 47 - 48
+ + + + +

1. Embolektomi kateteri 2,3,4,5,6,7 F lik ölçülerde olmalıdır
2. Uzunluktan 80 cm olacak, steril ve bir kullanımlık çubuk şeklinde paketlenmiş olacaktır.
3. Embolektomi kateteri PVC den, balonu ise doğal lateksten üretilmiş olmalıdır.
4. Balonu simetrik şişmeli ve pıllamaya karşı dayanıklı olmalıdır.
5. Kateterler kolay sınıflandırılabilirlik için renk kodlu olmalıdırlar.
6. Kateterlerin kolaylıkla yerleştirilebilmeleri için içinde paslanmaz çelikten yapılmış klavuz bir tel bulunmalıdır
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 1 yıl olmalıdır.
- 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miktatlı 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 aklır 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 olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Düzey Eylül Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No. 64349
Dip. No. 6847

Düzey Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğra GENÇFİN
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesc. No: 119594



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/09/2023 10:05:11

20. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5047 DÜZ VASKÜLER GREFT (244.0030) ✓

1. Dacron yapıda olmalıdır. Polyester oranı en minimum seviyede olmalıdır.
2. Sızdırmalık özelliği(Zero prosity) olmalıdır
3. Pre-clothing gerekmemelidir.
4. İmplantasyon esnasında bükülmeleri ve dönmeleri önleyen damar boyunca düz bir çizgi bulunmalıdır.
5. Gelatin veya kolojen kaplı olmalıdır
6. Greft 10-20-22-24-26-28-30-32 mm ve 15 veya 20-30-40-60 cm ölçülerinde olmalıdır.
7. FDA veya CE belgesine sahip olmalıdır.
8. Teklif veren firmalar bu maddelere tek tek cevap hazırlayıp ihale dosyasına koymalıdır.
9. Her birinde greft yakıcı olmalıdır ve greft ölçüğü varlımalıdır.
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, İdarenin 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 bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstelerindeki 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.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ünv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23.09.2023 10:01:54

21. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4911 HEMOCHRON ACT TEST TÜPÜ 210.0017 ✓

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

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Univ. Uygulama ve Araştırma Hastanesi
D.E. Tescil No: 64349
Dip. No: 6997

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Neşrin GENÇPINAR
Uygulama ve Araştırma Hastanesi Uzmanı
D.E. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28.09.2023 10:00:00

22. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

10949 HEMOFİLTRASYON SETİ VE HATTI(ERİSKİN) 244.0031 ✓

1. Akut böbrek yetmezliklerinde ve volume yüklemelerinin tedavisinde kullanılacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
2. Hemofiltre oksijenatöre bağlı kalp akciğer pompasının roller pompa modülü haricinde herhangi bir pompanın yardımına ihtiyaç duymadan çalışabilmelidir.
3. Hemofiltre'nin kan akım hızı minimum 100 ml/dak, maksimum 300 ml/dak. olmalıdır.
4. Hemofiltre'nin transmembrana basıncı 0-600 mmHg değerleri arasında olmalıdır.
5. Hemofiltre biokompatible poliyetersulfane membran yapıda olmalı iç çapı 200 µm, duvar kalınlığı 30µm'dan fazla olmamalıdır.
6. Hemofiltrenin priming hacmi 600 ml (± 0 ml) olmalıdır.
7. Hemofiltre seti; hemofiltre, venöz tubing, filtrasyon tubing, arteriyel tubing, ölçekli drenaj torbası ve gerekli bütün bağlantı parçalarını içermelidir.
8. Venöz tubing ve arteriyel tubing uzunluğu 30 cm ile 75 cm arası olmalıdır. Atık tubing hattı uzunluğu en az 1 metre olmalıdır.
9. Atık toplamanın hacmi en az 2000ml. olmalıdır.
10. Hemofiltrenin yüzey alanı 0.7 metrekare'den fazla olmamalıdır.
11. Hemofiltrenin uzunluğu 145 mm'den, çapı 55 mm'den fazla olmamalıdır.
12. Hemoconcentratörde kan akışının ters yönünde yıkamaya olanak sağlayan ikinci bir port bulunmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerde yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. 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 tüketülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan 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.

Prof. Dr. Kıvanç MİLLİ
Düzce Eylül Ünv. Kap ve Cema Genel
Dr. Tekstil No: 64345
Dip. No: 5897

Düzce Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğrul GENÇPINAR
Düzce Eylül Ünv. Kap ve Cema Genel
Dip. No: 119694



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/09/2023 10:30:48

23. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

- 8013 PEDIATRİK ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATÖR 244.0033 ✓**
1. Membran oksijenatör, ısı-değişirici, arteriyel filtre ve rezervuar kısımları kompakt yapıda olmalıdır. İstenildiğinde Rezervuar ile oksijenatör birbirinden ayrılabilir olmalıdır.
 2. Oksijenatör microporous hollow fiber membrane yapıda olmalıdır.
 3. Rezervuarın venöz girişi rotatable olmalıdır.
 4. Oksijenatör ve rezervuar içi görünür yapıda şeffaf olmalıdır.
 5. Oksijenatör'ün membran yüzey alanı 0,7 m² den az olmamalıdır.
 6. Membran oksijenatör gerektiğinde volatil (uçucu) anesteziklerin kullanılmasına olanak sağlamalıdır.
 7. Oksijenatör Heat Exchanger alanı 0,15 m² den az olmamalıdır.
 8. Oksijenatör maksimum kan akımı 2,8 litre / dakika olmalıdır.
 9. Rezervuar kapasitesi 1600 ml.den az olmamalıdır.
 10. Oksijenatör'de arterial ve venöz kan alma portları ile ısı ölçme portu olmalıdır.
 11. Oksijenatör ve rezervuarı, tekil ve steril paketler halinde olmalıdır.
 12. Rezervuarı minimum çalışma volumü 50 ml.den fazla olmamalıdır.
 13. Rezervuardaki kardiyotomi filtresi 40 µ por çapındaki screen filtresi ile 40 µ por çapındaki volüm filtresinden oluşmalıdır.
 14. Oksijenatöre uygun 2 adet holder oksijenatörle birlikte klinik kullanıma sunulmalıdır.
 15. Oksijenatör arter çıkışı uygun 2 adet ve venöz girişine uygun 2 adet YSI 400 uyumlu ısı probu klinik kullanıma sunulmalıdır.
 16. Son kullanma tarihine tamamlanmasına 6 ay kala yüklenici firma tarafından yeni tarihli ürünlerle değişim yapılmalıdır.
 17. Kırık, eksik, bozuk ürün çıkması halinde firma tarafından tamamlanmalı veya değişim yapılmalıdır.
 18. Oksijenatör rezervuarında gerekli suction girişleri (en az 5 adet) bulunmalı.
 19. Oksijenatör CE kabine kontrol belgesine sahip olmalıdır.
 20. Oksijenatör ve üzerindeki diğer komponentler (ısı değişirici, rezervuar) yüzey alanları hem pıhtı oluşumunu engelleyen hem de minimum sistemin daha az reaksiyon göstermesini sağlayan biy uyumlu maddeyle kaplanmış olmalıdır.
 21. Venöz çıkışı 3/8 olmalı veya uygun konnektör ile değişim yapılabilir olmalıdır.
 22. Arter çıkışı 1/4 veya 3/8 uyumlu olmalıdır. (Değişim konnektörü aparatı içermelidir.)
 23. Arteryel filtre entegreli olması tercih sebebidir.
 24. Oksijenatör prime hacmi düşük olanlar tercih nedenidir.
 25. Vakum (negatif basınç uygulaması) yapmaya uygun olmalıdır.
 26. GENEL ÖZELLİKLER
 - 26.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 26.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 26.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 26.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün lükatlenmesine kadar eşleşmiş kaleceği taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Düzce Eylöl Ünl Karım Dnlm CEMEN.
Dip. Testif No: 64344
Dip. No: 6897

Düzce Eylöl Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğba GENÇPINAR
Kale Damlası Cerrahisi Uzmanı
Dip. Testif No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/09/2023 10:16:46

- 25.5. 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.
- 25.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üncü Kalp ve Damar Cerrahi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 5897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuha GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/09/2023 10:06:56

24. Kalem TEKNİK ŞARTNAME

5109 KORONER ARTER PERFÜZYON KANÜL TEKNİK ŞARTNAMESİ (244.0034) ✓

1. Koroner Arter Perfüzyon Kanülü kolay manipülasyona imkan veren, esnek, şeffaf bir vinyl tüpten yapılmış olmalıdır.
2. Koroner Arter Perfüzyon Kanülünün distal ucunda kendinden şişebilen PVC bir balon bulunmalı ve balon ile ostiumların oklüzyonu güvence altına alınmalıdır.
3. Koroner Arter Perfüzyon Kanülü distal ucu düz ve açılı olmak üzere iki ayrı tipte mevcut olmalıdır.
4. Koroner Arter Perfüzyon Kanülü toplam 29 ± 1 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Koroner Arter Perfüzyon Kanülünün proksimal ucunda female tuer konnektör bağlantısı bulunmalıdır.
6. Kanül tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.
7. Kanülün iç lümeni kardiyopleji solusyonunun normal basınçta ve kısa sürede verilebilmesi için geniş çaplı olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. 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 tüketimine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.5. 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.
- 8.6. Malzemeyle teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üny. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğra GENÇPİR 111
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2007/03/31 09:34

25. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5036 ADULT OKSİJENATÖR (VAKUMA UYGUN) (244.0042) ✓

1. Oksijenatör altı saate kadar olan, açık kalp ve aort damar ameliyatlarında damar dışı dolaşım sisteminde güvenle kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Oksijenatör Polypropylene membrane yapıda ve ya heparin ve biaktivite içermeyen Phiso (Phosphorylchofina) ya da sentetik albumin (Reopak) kaplı olmalıdır.
3. Oksijenatörün membran yüzey alanı 1,3 m² den az olmamalıdır.
4. Oksijenatör statik priming volume 300 ml.den fazla olmamalıdır. (filtre entegreli olmayanlar için)
5. Oksijenatör ve rezervuar içi görünür yapıda şeffaf olmalıdır.
6. Rezervuar kapasitesi 4000 ml.den az olmamalıdır.
7. Oksijenatör minimum 0,7- (+/- 0,3) litre/dakika maksimum 7,5 (+/- 0,5) litre / dakika flowa uygun olmalıdır.
8. Oksijenatörde gerektiğinde kullanılmaya hazır hava çıkama portu olmalı, bu sayede oksijenatör içerisinde ki hava kolaylıkla çıkarılabilir (Resirkülasyon bağı).
9. Rezervuarın venöz girişi rotatable olmalıdır.
10. Oksijenatörde arteriyel ve venöz kan alma portları ile ısı ölçme portları olmalıdır.
11. Oksijenatörden gerektiğinde volatil ajanlar verilebilir. Rezervuar üzerinde yeterli sayıda suction portu olmalı ve bu portlar her türlü pompa tasarımına uygun olmalıdır.
12. Rezervuar üzerinde ¼ ve 3/8 girişlere uygun konektörler bulunmalıdır.
13. Rezervuar filtresi 40µ (+/- 2) olmalıdır.
14. Hastana talep edildiğinde, belirlenen adellerdeki mevcut oksijenatör, vakuma dayanıklı rezervuara sahip oksijenatör ile değiştirilecektir.
15. Oksijenatörde minimum çalışma hacmi 300 ml den fazla olmamalıdır. (tercihen düşük olmalı)
16. Oksijenatör Heat Exchanger alanı 0,45 m² den çok olmamalıdır
17. Oksijenatör ve rezervuar, tekli ve steril paketler halinde olmalıdır.
18. Oksijenatör CE kalite kontrol belgesine sahip olmalıdır.
19. Son kullanma tarihinin tamamlanmasına 6 ay kalan ürünler yüklenici firma tarafından 1 kez yeni tarihli ürünlerle değiştirilmeli veya malzemelerin sterilizasyonu mümkün ise firma tarafından sterilizasyonu yapıp yeniden 2 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
20. Kırık, eksik, bozuk ürün çıkması halinde firma tarafından tamamlanmalı veya değişim yapılmalıdır.
21. Oksijenatör prime hacmi düşük olanlar tercih nedenidir.
22. Oksijenatörlerin holder'ları (en az 2 adet) ve uygun ISI prop'ları (en az 4 adet) teslim edilmelidir.
23. GENEL ÖZELLİKLER
- 23.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 23.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) * ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza geldiğini bildirmelidir.
- 23.3. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 23.4. 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 laahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 23.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYG_0053

Prof. Dr. Kıvanç MEHİN
Sektör Şefi (Ort. G.Ç. ve Ekst. Cerrahi)
Dip. Tevizi No: 64545
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tevizi No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/04/2024 09:36:11

28. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5825 PTFE GREFT TEKNİK ŞARTNAMESİ 244. Sulu 8

1. PTFE veya PTFE-dacron hibrit yapıda olmalıdır.
2. Sızdırmazlık özelliği (Zero procity) olmalıdır.
3. Pre-clothing gerektirmemelidir.
4. Greftler 6mm çap 40cm ile 80cm. 7mm çap 40cm ile 80cm. 8mm çap 40cm ile 80cm arasındaki uzunluklarda olmalıdır. Yüklenici firma, vereceği ürünlerin ölçülerini kliniğin ihtiyaçlarına göre belirleyerek sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçüdeki ürünleri istenilen ölçüdeki ürünlere değiştirmeyi kabul ve taahhüt edecektir.
5. Galatın kaplı veya kapsız olmalıdır. Ayrıca greft üstünde soyulabilen ve malzemenin yapısında PTFE sarmal ring olmalıdır.
6. Greftin ince duvarlı modeli için en fazla duvar kalınlığı en az 0.37 mm olmalıdır.
7. CE onayı olmalıdır.
8. Teklif veren firmalar bu maddelere tek tek cevap hazırlayıp ihale dosyasına koymalıdır.
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 aşkıya çıkarmamalıdır.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Meritula 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 bedelli 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.
 - 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 297

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğrul GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/09/2023 10:07:20

29. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

- 5110 **RETROGRADE KANÜL** 344.0049 ✓
1. Kanül PVC'den imal edilmiş olmalıdır.
 2. 14fr ±1 (4,7 mm) 27 cm'den kısa olmamalıdır.
 3. Bir ucu balonu ve bu balonu şişirmeye yarayan female musluklu şişirme ünitesi olmalıdır.Diğer ucu female ve klempli olmalıdır.
 4. Kanülün içinde sert kırılmayı önleyen ve aynı zamanda kanülü yerleştirmeye yarayan mandren sistemine sahip olmalıdır.
 5. Kanüller tekli steril paketlerde olmalıdır.
 6. Paket üzerinde steril tarihi ve son kullanma tarihi bulunmalıdır
 7. Son kullanma tarihinin tamamlanmasına 6 ay kalan ürünler yüklenici firma tarafından 1 kez yeni tarihli ürünlerle değiştirilmeli veya malzemelerin sterilizasyonu mümkün ise firma tarafından sterilizasyonu yapıp yeniden 2 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
 8. Kanül CE belgesine sahip olmalıdır.
 9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. 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 olmalıdır
 - 9.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç MEBLİN
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi

Dip. Tescil No: 64349

Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç.Dr. Talat GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2009/2021 16/09/20

30. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7548 OSTIAL KANUL TEKNİK ŞARTNAMESİ 244.0052 ✓

1. Koroner arterleri direkt basılabilecek yapıya sahip olmalıdır.
2. Elle tutulabilir olmalıdır.
3. Kanülün arka tarafında female (uçta) olmalıdır.
4. Kanül uygun pozisyona getirilmesi için bükülebilir, paslanmaz çelikten olmalıdır.
5. Kanülün ucu karşılığı dört taraf yumuşak özelliğe sahip plastik veya silikon materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Kanülün uç kısmı kardioplejinin geri akışını engelleyecek yapıya sahip olmalıdır.
7. Kanül 90° lik açılı olmalıdır.
8. Kanülün 12 Fr ölçüsü olmalıdır.
9. Kanül tekli şerit paketlerde olmalıdır.
10. Ürünün klinik kullanımı ile kullanma pratikliği, sağlamlığı, amaca uygun kullanılabilirliği ve güvenilirliği yönünden, ilgili cerrahi birimce değerlendirilecektir.
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 1 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca :Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza sabitliğini bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstisnalarındaki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketiciliğine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Düzce Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Düzce Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi,
Doç. Dr. Tuğra GENÇPİR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 11944



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28-962023 10.01.40

31. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5123 SİLİKON VENT KANÜL TEKNİK ŞARTNAMESİ 218.0154

1. Vent kanülü yumuşak, bir silikon tübünden yapılmış olmalıdır.
2. Kanülü travma oluşturmayacak delikli perforasyon ucuna sahip olmalıdır.
3. Kanül düzgün, yumuşak, yuvarlatılmış bir uca sahip olmalı. tüp üzerinde katater denliliğini gösteren derinlik işaretleri bulunmalıdır.
4. Kanülü 1/4 slip konektör girişine uygun olmalıdır.
5. Kanülü 10-20 Fr arası kalınlıklarda ve 38 cm uzunluğunda olmalıdır.
6. Kanülün uç perforasyonu 7 cm olmalıdır
7. Guide wireli olmalıdır.
8. Kanüller tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.
9. En az 2(iki) yıl miadlı olmalıdır.Son kullanma tarihine 3 ay kala tüketilemeyen malzeme ilgili firma tarafından daha uzun miad ile değişilmeyi taahhüt etmelidir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. 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.
- 10.3. 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
- 10.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tesli No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi İsp Fakültesi:
Doç.Dr. Tuba GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesli No: 119664



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24.09.2021 10:00:03

32 - 33. Kalemler

TEKNİK ŞARTNAME

5850 TEFLON PLADGET TEKNİK ŞARTNAMESİ 242.0040-41

1. Kalp Damar Cerrahisinde dokuyu güçlendirip zarar görmesini engellemek amacı ile kullanılabilir.
2. Renksiz olmalıdır.
3. PTEF (politetrafloroetilen) den imal edilmiş olmalıdır.
4. Pediyatrik vakalar için 3 mm X 3 mm X 1,5 mm, erişkin vakalar için 3 mm X 7 mm X 1,5 mm olmalıdır.
5. Ambalaj içerisinde en az 10 adet pladget olmalıdır.
6. Ambalajın malzemenin kullanımına kadar nem, ısı ve ışıktan ürünü koruyabilmesi için bir yüzü şeffaf film diğer yüzü kağıt olmalıdır.
7. Pladget, sterilizasyonunun korunması ve ameliyat sahasına kontamine olmadan alınabilmesi için çift poşette ambalajlanmış olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstisnalarındaki SUT kodları ile eşleşmiş olması, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketicisine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün konumunuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.6. Malzamayı teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Düzce Eylöl Ün. Kalp ve Damar Cerrahi
Dip. Teles. No: 64349
Dip. No: 6897

Düzce Eylöl Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Teles. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15.09.2023 10:05:09

34 - 35 - 36 - 37 - 38 - 39 - 49. Kalemler

TEKNİK ŞARTNAME

- 5199 TORAKS KATETERİ (DÜZ) 218.0171 - 175 - 176 - 177 - 178 - 179 - 222
1. 52 ± 5 cm uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan, esnek polimerden imal edilmiş bir kateter olmalıdır.
 2. Toraks kateteri travma oluşturmayan yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
 3. Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
 4. Toraks kateteri X Ray ışını altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
 5. Kateterin üzerinde cm işaretli ölçek bulunmalıdır.
 6. Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
 7. Toraks kateteri düz olmalıdır.
 8. Toraks kateterlerinin düz ve kıvrık olarak 16-36 aralığındaki her ölçüde mevcut bulunmalıdır.
 9. Toraks kateteri tekli ve steril pakatlarda sunulmalıdır.
 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 malı 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 sabitliğini bildirmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstisnalarındaki 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. Malzamayı teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ün. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Tağrı GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 117694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12.05.2023 09:59:01

40 - 41 - 46 - 56 - 57. Kalemler

TEKNİK ŞARTNAME

- 5208 **VENÖZ KANÜL** 244.0071 - 72 - 73 - 74 - 75 - 76 - 77 - 78 - 79 - 115 - 239 - 240 - 241
1. Venöz kanül PVC malzemesinden yapılmış olmalı, bükülmeyi engellemek için içten tel ile desteklenmiş (spiralli) olmalıdır.
 2. Venöz kanül isteğe göre yumuşak ve sert drenaj uçlu modelleriyle mevcut olmalıdır. (Çok delüdi veya basket uçlu)
 3. Her iki tip de tüm kanül ölçüleri için maksimum drenaj sağlamalıdır.
 4. Yumuşak uçlu kanül yumuşak ve esnek PVC' den yapılmış iken, sert uçlu kanül sert PVC den yapılmış olmalıdır.
 5. Venöz kanül tel gerilmeli özelliği ile operasyon sırasında kanülün bükülmesini engelleyici özellikte olmalıdır.
 6. Venöz kanülü 12,14,16,18,20,22,24,26,28,30,32,34,36 F sızelen mevcut olmalıdır.
 7. Pediyatrik kanül ebatları için 22 ±3 cm ve yetişkin kanül ebatları için 37 ±3 uzunluklarında mevcut olmalıdır.
 8. Kanüllere 12,14,16,18,20 F sızelen 1/4 konnektör, 22,24,26,28,30,32,34,36 F sızelen 3/8 konnektör girişine uygun olmalıdır.
 9. Kanül tekli steril paketlerde 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 misali olan ürünler ile değiştirebilir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme kataloğundeki 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 (UTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza geldiğini bildirmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Düzce EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Düzce EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Tıp Fakültesi
Doç. Dr. Mustafa GENÇPINAR
Kelle Drenaj Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/04/2024 09:26:40

42. Kaleme

TEKNİK ŞARTNAME

5107 VESSEL KANÜL ŞARTNAMESİ 2 ktl. 0080

1. Safen ven gibi bypass greftlerinin kontrolü için yapılmış kanüldür.
2. Tek tek steril pakette bulunmalıdır.
3. Ürünün üzerinde ve/veya ambalajı üzerinde CE işareti bulunacaktır.
4. GENEL ÖZELLİKLER
- 4.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 4.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 4.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 4.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) `ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 4.5. 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.
- 4.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Elini Tesstif No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğrul GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Ves. No: 11969a



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/09/2024 10:37:05

43. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

9350 Y TIP VENTING ADAPTÖR 244.0082

1. Adaptör kardiyopleji verme işleminde ara bağlantıyı sağlamalıdır.
2. Adaptör 19-20 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Adaptör Y şeklinde olmalı ; alttaki serbest hatla mail lucr olmalıdır
4. Yukarıdaki uçlardan femoral lucrli olanı cardiopleji verme için olmalıdır.
5. Yukarıdaki hatlardan diğeri vent line olmalı ve 1/4" slip konnektörlü olmalıdır.
6. Kardiyopleji ve vant tinalarının renk kodlu klempleri olmalıdır.

7. GENEL ÖZELLİKLER

- 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve kol 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.
- 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.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tesül No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğba GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/09/2023 10:03:00

44. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4996 MITRAL ANNULOPLASTİ RINGİ 244.0099 ✓

1. Ring doku ile kolay ve çabuk bütünleşme özelliğine sahip double velour polyester matzemesinden yapılmış olmalıdır.
2. Ring rigid tipte olmalıdır.
3. Ringler posterior ve anterior leaflet anulularını kapsayacak şekilde tam ring olmalıdır.
4. Ring şeklinin korunabilmesi ve implantasyon sırasında çalışma alanının rahatlıkla görülebilmesi için, annuloplasti ringi özel bir holder'a tutturulmuş olmalıdır. Bu holder implantasyondan sonra kolaylıkla çıkarılabilmelidir.
5. Ringin istenilen pozisyona kolaylıkla yerleştirilebilmesi için ring üzerinde dikiş işaretleri bulunmalıdır.
6. Ringin ring tutucusuna yerleştirilmesi ve tutucudan çıkarılması kolay ve güvenli bir şekilde yapılabilmelidir.
7. Ring tutucusu bükülebilir bir metalden yapılmış olmalı, yerleştirilme sırasında tutucuya istenilen pozisyon kolaylıkla verilebilmelidir.
8. Ring 24 mm'den başlayıp 32 mm'ye kadar 2'şer olarak artan ölçülere sahip olmalıdır.
9. Ring x-ray ve sinefluoroskopi altında izlenebilmeli ve MRI uygunluğu olmalıdır.
10. Ringin her ölçüsü için şekillendirilebilir tutucu ve ölçme seti bulunmalıdır.
11. Hastanenin istediği ölçülerdeki kapak serisi teslim edilmeli. kullanılan ölçülerdeki kapaklar tamamlanmalıdır.
12. Ürün FDA onaylı olmalıdır.
13. Son kullanma tarihinin tamamlanmasına 6 ay kalan ürünler yüklenici firma tarafından 1 kez yeni tarihli ürünlerle değiştirilme veya malzemelerin sterilizasyonu mümkün ise firma tarafından sterilizasyonu yapıp yeniden 2 yıl mianlı olarak teslim edilmelidir.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. 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.
- 14.3. 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 tükellilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.4. Malzemeği teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi İy. Hekimliği
Doç.Dr. Tuğba GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesc. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/04/2024 (09:27:19)

45 Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5053 PERIKARDİYAL YAMA 200x100

1. Ürün, sığır veya at perikardından yapılmış olmalıdır.
2. Kalp içi, büyük damar ve yumuşak doku tabirinde kullanılabilirlidir.
3. Yama, kalsifikasyon ihtimalini artırmamalıdır.
4. Dikiş hattındaki sızıntılara mukavemetli olmalıdır.
5. Kan akışı için otolog dokununkine benzer anti-trombojenik bir yüzey temin etmelidir.
6. Perikardın vücuda uyumluluğu biyokompatibilitesi olmalıdır.
7. Artık gluteraldehit seviyesi milyonda 4'ü geçmemelidir.
8. Tekil steril paketlerde, gluteraldehit solüsyon içinde sunulmalıdır.
9. 6cm x 8cm, 6cmx10cm, 8cm x 14 cm yada 5cm x 10cm, 10cm x 15cm ebatlarında modelleri mevcut olmalıdır.
10. Ürün FDA veya CE onaylı 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 kurumunuza 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.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Univ. Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tescil No: 64349
D.p. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğrul GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesc. No: 119694



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28.09.2023 10.05.37

51. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

- 5049 NEONATAL ARTERYEL FİLTRE ENTEGRELİ OKSİJENATÖR** 244.0141 ✓
1. Membran oksijenatör, ısı-değiştirici ve rezervuar kısımları kompakt yapıda olmalıdır ve istenildiğinde rezervuar ile oksijenatör kısmı kolayca birbirinden ayrılabilir.
 2. Rezervuar kapasitesi 800 ml.den az olmamalıdır.
 3. Oksijenatör'de kullanılan membran "microporous hollow fibre" tipinde imal edilmiş olmalıdır.
 4. Oksijenatörün statik priming hacmi 38 ml.den fazla olmamalıdır.
 5. Oksijenasyonda membran yüzey alanı 0.34 ± 5 m² 'den az olmamalıdır
 6. Oksijenatör'de arterial ve venöz kan alma portları ile arterial ve venöz ısı ölçme portları olmalıdır.
 7. Oksijenatör, maksimum akım hızı 1.0 litre / dakikanın altında olmamalıdır.
 8. Membran oksijenatör gerektiğinde volatil (uçucu) anesteziğin kullanılmasına olanak sağlamalıdır.
 9. Venöz rezervuar filtresi 40 µ por çapındaki volüm filtresinden oluşmalıdır
 10. Rezervuarı minimum çalıtırma volümü 30 ml.den fazla olmamalıdır.
 11. Rezervuarın venöz girişi rotatable olmalıdır.
 12. Oksijenatör'de arterial ve venöz kan alma portları ile arterial ve venöz ısı ölçme portları olmalıdır.
 13. Arter çıkışı, venöz rezervuar kan giriş portu 1/4 çapında olmalıdır.
 - 13.1. Oksijenatörde gerektiğinde kullanılmaya hazır hava çıkarma portu olmalı, bu sayede oksijenatör içerisinde ki hava kolaylıkla çıkarılabilir (Resirkülasyon hattı).
 - 13.2. Rezervuara gelen emici hat girişleri (suction ports) kullanımında olan tübing set çaplarına uygun toplam en az 5 adet bağlantı portu olmalıdır.
 - 13.3. Oksijenatör Heat Exchanger'ı hollow fibre tipde imal edilmiş olmalıdır.
 - 13.4. Oksijenatör ve üzerindeki diğer komponentlerin (ısı-değiştirici, rezervuar) yüzey alanları hem pıhtı oluşumunu engelleyen hem de immün sistemin daha az reaksiyon göstermesini sağlayan biyo-uyumlu maddeyle kaplanmış olmalıdır.
 14. Oksijenatöre entegre arteriyel filtre bulunmalıdır.
 15. Oksijenatör ve rezervuarı, tekli ve steril pakette halinde olmalıdır.
 16. Oksijenatör CE kalite kontrol belgesine sahip olmalıdır.
 17. Oksijenatör prime hacmi düşük olanlar tercih nedenidir.
 18. Vakum (negatif basınç uygulaması) yapmaya uygun olmalıdır
 19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni muafit olan ürünler ile değiştirmelidir
 - 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Ünv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Bip. Tescil No: 54349
Dip. No: 689

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi:
Doç. Dr. Tuğra GENÇPENAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesc. No: 119694

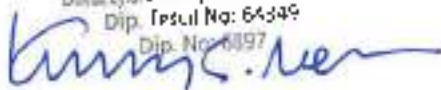
1/1

52. Kalem
TEKNİK ŞARTNAME

8219 EPTFE VASCULAR GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT 244.0162

1. Graft PTFE den mamul olmalıdır,
2. Stretch özellikli greftlerde greftin PTFE yapısı uzayabilme özelliğine sahip olmalı ve kink oluşumuna karşı dirençli olmalıdır
3. Greftlerin üzerinde dilatasyonu engellemek için iki kat kuvvetlendirici tabaka bulunmalıdır.
4. Graft uzayabilme özelliğinden dolayı ölçü alma kolaylığı sağlamalıdır
5. Graft 3 kereye kadar steril edilebilmelidir
6. Graft ince duvar kalınlığı 0.39mm den fazla olmamalıdır
7. Malzeme kalınlığı 3,5 - 5,0mm aralığında, uzunluğu ise minimum 10cm olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.5. 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.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tesül No: 64349
Dip. No: 6897



Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesül No: 19693





DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/09/2023 10:10:28

55 . Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

8297 ENDOVENOZ RF ABLASYON KATETERİ (244.0232) ✓

1. Kateter, variköz venlerin endovasküler koagülasyonu için özel olarak tasarlanmış olmalıdır.
2. Kateterin ısıtma alanında ki sıcaklık 5 sn içinde 120 °C veya pedala basıldığı andan itibaren 120°C ulaşmalıdır
3. Kateter uzunluğu 100cm ve 80 cm olmalıdır.
4. Kateter 6F-7F introducerla kullanılabilir olmalıdır.
5. Kateterin ısıtma elemanının uzunluğu 3 cm ve 7 cm olmalıdır.
6. Kateter pihüleşmeyi ve yapışmayı önleyen bir tasarıma sahip olmalıdır
7. Kateter üzerinde 0.025 guidewire geçebilmesi için kanal bulunmalıdır.
8. Kateterin uç kısmında sıcaklık değişimini algılayabilen termo-couple sensör olmalıdır.
9. Kateterin uç bölgesinde bulunan ısıtma elemanı hedeflenen tedavi bölgesine termal enerjiyi iletmeli ve termo-couple sensor tarafından ölçülen tedavi ısısının antik değeri sürekli olarak RF jeneratörden gözlamlanabilmelidir.
10. RF jeneratör, kateter ısıtma 120 °C seviyesinde tutmak için gerekli olan güç ve enerji ayarlamasını otomatik olarak yapmalıdır veya 120 °C seviyesinde tutmak için gerekli gücü otomatik ayarlamalıdır.
11. Jeneratör, tedavi alanındaki kateter çevresinde doku empedansını ölçebilmeli ve değerlendirmelidir. Kateter üzerinde yeterli empedans olmadığı durumda, jeneratör uyarı mesajı vermelidir.
12. Enerji iletimini RF jeneratörden bağımsız olarak kateter şapı üzerindeki düğmeye basılarak başlatılabilir. Tedavinin ani olarak kesilmesinin gerektiği acil durumlarda, kateter üstündeki düğmeye tekrar basılarak enerji iletimini durdurulabilmelidir
13. Kateter ile birlikte kullanılacak RF jeneratör cihazı, RF çıkış gücünü ve işlem süresini ölçebilmeli ve görüntülemelidir
14. RF jeneratör cihazı üzerinde ki LCD ekran, veri görüntüleme alanı, kullanıcı mesajı alanı ve sesli tuş menüsü şeklinde üç alandan oluşmalıdır veya RF jeneratör cihazı üzerinde ki LCD ekran, veri görüntüleme alanı dokunmatik olup işlem sırasında cihazın durumu hakkında bilgi görüntülemelidir.
15. RF jeneratör cihazında, işlem güvenliği açısından kullanıcıyı uyarmak için görsel ve işitsel ikazlar bulunmalıdır.
16. RF jeneratörü, operasyon için ayarlanan süre bitiminde, kullanıcı hatasında, kateterin iritabı kesildiğinde veya jeneratör bir hata sapladığında işlemi otomatik olarak durdurabilme özelliğine sahip olmalıdır.
17. Cihazın ağırlığı optimum olmalıdır. (2-10 kg)
18. Kateter, steril ve tek kullanımlık olup, orijinal kutusunda olmalı, kutu üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalı ve teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
19. Operasyon esnasında kullanılacak olan, RF jeneratör cihazı tedariğini yüklenici firma gerçekleştirmelidir.
20. Her bir endovenöz rf ablasyon kateteri için 1(bir) adet intraducer sheath ücretsiz verilecektir.
21. Tüm malzemeler kullanılabildiği kadar 1(bir) adet RF jeneratörü ve 1(bir) adet ultrason cihazı KVC ameliyathanesine teslim edilecektir
22. GENEL ÖZELLİKLER
- 22.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikte yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 22.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 22.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 22.4. 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.
- 22.5. Malzemeyi teklif eden firma: üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FÖRM NO: MYS_0053

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üniv. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tesci No: 64349
Dip. No: E807

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Dok. Dr. **Taylan GENÇPINAR**
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesci No: 119494



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/09/2021 10:09:49

58. Katem

TEKNİK ŞARTNAME

7648 AORTABIFEMORAL DACRON PANTOLON GREFT 244.0260 ✓

1. Greft dakron malzemeden, dokuma veya örgü tekniği ile üretilmiş olmalıdır.
2. Hastaya takılmadan önce, pre-clotting işlemi gerektirmemeli, bu amaçla kolojen ile kaplı olmalıdır.
3. Trombozu en az seviyede tutmak ve eş değitilmiş neointima oluşumunu sağlamak için, damarın sadece dış yüzeyi %99 saflıktaki kolojenle ile çapraz bağlanarak kaplanmış olmalıdır.
4. Greftin dış yüzeydeki velur yapısı düzgün doku oluşumunu desteklemelidir.
5. Damar çapı en az 12x6, 14x7, 16x8, 18x9, 20x10, 22x11 ve 24x12 mm olmalıdır. Damarın uzunluğu en az 50 cm olmalıdır.
6. Greftin kolay anastomoz için et kalınlığı en fazla 0.4mm olmalıdır.
7. Greftte tiftiklenme olmamalı; bu sayede kullanım zorlaşmamalıdır.
8. Düzgün yerleştirmeyi kolaylaştırmak için, damar boyunca uzanan radyo-opak çizgileri olmalıdır.
9. Dikimi kolay olmalı, özel bir suture malzemesi gerektirmemelidir. Suture noktalarında kanama olmamalıdır.
10. Greft su geçirgenliği 120 mmHg'de dakikada cm²'ye en fazla 5ml 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 1 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodlar ile öşlönmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. 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 satış alınan ürünün kurumumuza salıdığıını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvanç METİNY
Düzce EYLÜL Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64344
Dip. No: 6897

Düzce EYLÜL Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Doç. Dr. Taçrı GENÇSİZ
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119544



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29-04-2024 09:31:30

6). Koleim

TEKNİK ŞARTNAME

✓

- 10574 **DIŞ DOLAŞIM MEMBRAN OKSİJENASYON KANÜLÜ ARTER VE VENÖZ** 204.0223
1. ECLS kanülleri veno- venoz ve veno-arterial kanülasyon uygulamalarına uygun olmalıdır.
 2. ECLS kanülleri uzun dönem destek sağlamak amacıyla biyo uyumluluğu artırıcı bir kaplama ile kaplanmış olmalıdır, Arter ve venöz çapları bulunmalıdır.
 3. ECLS kanül gövdeleri biyuyumlu poliyuretandan mamül olmalıdır.
 4. ECLS kanülleri yüksek akını sağlamak amacıyla düşük duvar kalınlığına sahip olmalı aynı zamanda tel ile desteklenmiş olmalıdır.
 5. ECLS kanüllerinin kanülasyonu esnasında introducerin sabit tutulması için kanülün intraducer kilit mekanizmasına sahip olması gerekmektedir.
 6. ECLS kanüllerinin kanülasyon esnasında giriş derinliğini gösteren derinlik işaretleri olmalıdır.
 7. ECLS kanüllerinin üzerinde maksimum giriş derinliğini belirten stop halkası bulunmalıdır.
 8. ECLS kanüllerinin arter kanüllerinin ucunda bir çift kenar delikleri bulunmalıdır. Tüm kenar delikler kırılgan olmayı önleyici desteğe sahip olmalıdır.
 9. ECLS kanüllerinin tamamı 0,038" klavuz tel ile perkütan olarak yerleştirilmeye uygun olmalıdır.
 10. ECLS kanüllerinin basınç farkı ve akış diyagramları belirtilmelidir.
 11. ECLS kanülleri arter kanüllerinde 15-17-19-21-23 Fr çaplarında çeşitliliğe sahip olmalıdır, kısa uzurluktaki arter kanüllerinin boyu 15cm, uzun olan arter kanülleri 23 cm uzunluğunda olmalıdır.
 12. ECLS kanülleri venöskanüllerde 19-21-23-25 Fr. çaplarında çeşitliliğe sahip olmalıdır, kısa venöz kanüllerde 38cm ölçümlü, uzun venöz kanüllerinde uzunluk 55cm olmalıdır.

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dr. Tamer GENÇPİNAAR
Dip. Tescil No: 119694

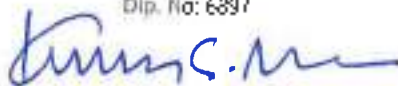
62. Kalem
TEKNİK ŞARTNAME

7735 EPTFE STRETCH VASKULER AORT DUZ GREFT(GENİŞ ÇAPLI) TEKNİK ŞARTNAMESİ

2 kıl. 02 24

1. Greft PTFE den mamul olmalıdır.
2. Greft "stretch" teknolojisli ile üretilmiş olmalıdır. Stretch teknolojisi üretici firma tarafından belgelenmiştir.
3. Stretch özellikli greftlerde greftin PTFE yapısı uzayabilme özelliğine sahip olmalı ve kırık oluşumuna karşı dirençli olmalıdır.
4. Greft uzayabilme özelliğinden dolayı ölçü alma kolaylığı sağlamalıdır.
5. Greftlerin üzerinde dilatasyonu engellemek için iki kat kuvvetlendirici tabaka bulunmalıdır
6. Greft Standart duvarlı olmalıdır ve geniş çaplı olmalıdır, malzemenin 14 mm- 24 mm çap aralığında ve 20 cm uzunluğunda sepetekleri olmalıdır.
7. Greft 3 kereye kadar steril edilebilir.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sakıncasızca kayıtlı olmalıdır.
 - 8.5. 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.
 - 8.6. 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 aşkıya çıkarmalıdır
 - 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof. Dr. Kıvanç MÜLİM
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Göğüs Cerrahisi
Dip. Tesat No. 54349
Dip. No: 6897



Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kalp Damar Cerrahi Uzmanı
Dr. Tayfun GENÇNAR
Dip. Tesat No: 15697



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28.06.2019 10:41:16

63. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7740 FİBER-OPTİK İNTRA AORTİK BALON KATETER 244.0275 ✓

1. Balon kateterleri fiber optik kateter uyumlu olan Intra Aortik
2. Pompalarında kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateteri sağlayan firma, hastanedeki Intra-aortik balon pompasıyla bağlantıyı mümkün kılan adaptörü her kateter ile birlikte vermektir.
4. Intra-Aortik Balon Kateteri co-lumen shaft tasarımına sahip olmalıdır.
5. Intra-Aortik Balon Kateteri esnek olmalıdır ve vaskülatüre kolay olmalıdır.
6. Intra-Aortik Balon Kateteri firmaya ait en son model pompa ile kullanıldığında iki saatte bir otomatik olarak veya hastanın durumu değiştiğinde anında invivo kalibrasyon yapabilmelidir.
7. Intra-Aortik Balon Kateteri 0.018 inç guidewire üzerinden yerleştirilebilir.
8. Intra-Aortik Balon Kateterinin hemostasis cihazı hariç yerleştirilebilir uzunluğu 723mm olmalıdır.
9. Sarı balon çapı ve kateter shaft çapı 7Fr. Olmalıdır. Balon ve shaft çapları arasında farklılık olmamalıdır. Kateter shaftı ve balon arasında geçiş inçli olmamalıdır.
10. Kateter gövdesi ile balonun sarı hali arasında düzgün bir geçiş olmalıdır.
11. 7 Fr. Intra-Aortik Balon Kateterinden istenildiğinde 40 ve 34cc temin edilebilmelidir.
12. Kateter ve yerleştirme kiti lateks içermemelidir.
13. Intra-Aortik Balon ile birlikte 1(bir) adet yerleştirme kiti verilebilmektedir.
14. Yerleştirme kiti aşağıda listelenen içeriğe sahip olmalıdır:
 - 14.1. 6" (15cm) Reinforced Sheath Introducer Dilator ile,
 - 14.2. Bir adet 18 gauge Anjiyografik İğne,
 - 14.3. Bir adet Stopped Dilator,
 - 14.4. Bir adet 0.018" X 145cm 3mm J PTFE Stainless Steel Guidewire,
 - 14.5. Bir adet 0.035" X 55cm Stainless Steel Guidewire,
 - 14.6. Bir adet 3 yollu musluk,
 - 14.7. Bir adet Male Luer Lock Cap
 - 14.8. Bir adet 6ft Kateter Extender
15. Kateter sheathless kullanıma uygun olmalıdır. İstenildiğinde kateter sheat ile yerleştirilebilmelidir.
16. Bütün balon ve kateter materyali FDA ve ISO biyo uyumluluğunu karşılamalıdır.
17. Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. 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.
 - 18.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmak, SGK nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

FORM NO: MYS-0053

Doç. Dr. Kıvanç METİN
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tesci No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üniversitesi
Doç. Dr. Ultra GENÇPİ
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tesci No: 11511



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28.09.2023 10:11.06

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

Prof. Dr. Kıvanç METİN
Dokuz Eylül Üni. Kalp ve Cerrahi Cerrahisi
Dip. Tescil No: 64349
Dip. No: 6897

Dokuz Eylül Üni. Cerrahisi 2. P. Fak. Ü.
Doç. Dr. Tuğra GENÇPINAR
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tescil No: 119654



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/09/2023 10:01:34

65. Kalemi

TEKNİK ŞARTNAME

5053 PERİKARDİYAL YAMA

441.0273 - 0279 ✓

1. Ürün, sığır veya at perikardından yapılmış olmalıdır.
2. Kalp içi, büyük damar ve yumuşak doku tanvirinde kullanılabilir.
3. Yama, kalsifikasyon ihtimalini artırmamalıdır.
4. Dikiş hattındaki sızıntılara mukavemetli olmalıdır.
5. Kan akışı için otolog dokunununkine benzer anti-trombojenik bir yüzey tamin etmelidir.
6. Perikardın vücuda uyumluluğu biyokompatibilitesi olmalıdır.
7. Artık gluteraldehit aavlyesi milyonda 4'ü geçmemelidir.
8. Tekil steril paketlerde, gluteraldehit solüsyon içinde sunulmalıdır.
9. 6cm x 8cm, 6cmx10cm, 8cm x 14 cm yada 5cm x 10cm, 10cm x 15cm ebatlarında modelleri mevcut olmalıdır.
10. Ürün FDA veya CE onaylı olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB 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 bilirmesi 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 ürünlere teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün konumunuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli katılacak 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. Malzemeçi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Kıvıncı METİN
Düzce Eylöl Üniversitesi Cerrahi Uzmanı
Dip. Tesci No: 64349
Dip. No: 6837

Düzce Eylöl Üniversitesi Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Tahir GENÇPINAR
Cerrahi Uzmanı
Dip. Tesci No: 119694