



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

26/06/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20243767

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENER FİRMALARIN **03/07/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR** **2024 00:00:00**
YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA
İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

Sıra No	Malzeme Adı	Miktar	Adet
1	KEMİK İLİĞİ ASPIRASYON İGNESİ MADRENLİ	750,00	ADET
2	KEMİK İLİĞİ BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM	1.200,00	ADET
3	PORT İGNESİ	8.100,00	ADET
4	TİTANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	15,00	ADET
5	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:3	10,00	ADET
6	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:3.5	10,00	ADET
7	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4.5	25,00	ADET
8	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:5	10,00	ADET
9	TRAKEOSTOMİ KANULU NO:5	25,00	ADET
10	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	40,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20243767
NOT : 26 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI İHALESİ
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MYS_0072

NOT

İHALE

1/27



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

26/06/2024 00:00:00

Teklif No: 20243767

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENER FİRMALARIN

03/07/2024

TARİHİ, SAAT

10:00

'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5	30,00	ADET
12	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7	150,00	ADET
13	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5	150,00	ADET
14	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8	50,00	ADET
15	ELASTOMERİK İNFUZYON POMPASI 2 GÜNLÜK	1.900,00	ADET
16	KAFLI TRAKEOSTOMİ KANULU NO:4,0	25,00	ADET
17	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0	12,00	ADET
18	KEMİK İLİĞİ BİOPSİ İGNESİ 13-14G 10-15 CM	100,00	ADET
19	KIRSCHNER TELİ 0,6 MM (YİVSİZ)	60,00	ADET
20	KIRSCHNER TELİ 0,8 MM (YİVSİZ)	200,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20243767

NOT : 26 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MYS_0072

1/1

2/27



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20243767

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENER FİRMALARIN

03/07/2024

TARİHİ, SAAT

10:00

'E/A KADAR

2024 00:00:00

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR VEYA

21	KIRSCHNER TELİ 1,2 MM (YIVSİZ)	400,00	ADET
22	KIRSCHNER TELİ 1,0MM (YIVSİZ)	250,00	ADET
23	KIRSCHNER TELİ 1,5MM (YIVSİZ)	800,00	ADET
24	KIRSCHNER TELİ 2.0MM (YIVSİZ)	850,00	ADET
25	KIRSCHNER TELİ 1.8MM (YIVSİZ)	600,00	ADET
26	SEPSİS ADSORBSİYON KOLONU	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20243767

NOT : 26 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/06/2024 13:49:53

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

196.0003.000	KEMİK ILIGI ASPIRASYON İGNESİ MADRENLİ	ADET	750
196.0004.000	KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM	ADET	1200
242.0032.000	PORT İGNESİ	ADET	8100
242.0042.000	TİTANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	ADET	15
235.0006.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:3	ADET	10
235.0007.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:3.5	ADET	10
235.0009.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4.5	ADET	25
235.0010.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:5	ADET	10
235.0011.000	TRAKEOSTOMİ KANULU NO:5	ADET	25
235.0012.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	ADET	40
235.0013.000	TRAKEOSTOMİ KANULU BALONSUZ NO:6.5	ADET	30
235.0014.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7	ADET	150
235.0015.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5	ADET	150
235.0016.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8	ADET	50
193.0013.000	ELASTOMERİK İNFUZYON POMPASI 2 GÜNLÜK	ADET	1900
235.0037.000	KAFLI TRAKEOSTOMİ KANULU NO:4,0	ADET	25
235.0038.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0	ADET	12
196.0022.000	KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 13-14G 10-15 CM	ADET	100
249.0097.011	KIRSCHNER TELİ 0,6 MM (YİVSİZ)	ADET	60
249.0097.012	KIRSCHNER TELİ 0,8 MM (YİVSİZ)	ADET	200
249.0097.013	KIRSCHNER TELİ 1,2 MM (YİVSİZ)	ADET	400
249.0097.014	KIRSCHNER TELİ 1,0MM (YİVSİZ)	ADET	250
249.0097.015	KIRSCHNER TELİ 1,5MM (YİVSİZ)	ADET	800
249.0097.016	KIRSCHNER TELİ 2.0MM (YİVSİZ)	ADET	850
249.0097.017	KIRSCHNER TELİ 1.8MM (YİVSİZ)	ADET	600
204.0044.000	SEPSİS ADSORBSİYON KOLONU	ADET	10

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

2. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2023 12:38:29

TEKNİK ŞARTNAME

11140 KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İĞNESİ

136.0004.000

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. "Matek MBMB1106" marka ve model ürün referans olarak verilmiş olup, muadili marka ve modeller de teklif edilebilir.
4. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
5. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
6. 11G (3 mm) ve 6" (150 mm) boyutlarında olmalıdır.
8. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
9. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
10. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
11. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
12. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
13. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
14. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
15. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
16. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbirini alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenerek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
17. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
18. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Prof. Dr. S. Kayrı ÖzSAT
ç Hast. ve Hematoloji Uzm.
Dip. No: 451
0444 Hast. Tesül. No: 49554
Tic. Sic. No: 4444

1/1

3. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2023 12:36:58

TEKNİK ŞARTNAME

11240 PORT İĞNESİ 242.0032.000

1. Port silikonu zedelemeyecek şekilde atravmatik uçlu olmalıdır. Birinci basamak keskin, ikinci basamak özel teknikte yuvarlatılmış olmalıdır.
2. 20 gauge, 15-25 mm arası olmalıdır.
3. Üzerinde klemp bulunmalıdır.
4. Enjeksiyon line'lı olmalıdır.
5. Steril orjinal ambalajda bulunmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Fatih...
Dokuz Eylül Üniversitesi
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dipl. No: 451
Hematoloji
No: 49554

Prof. Dr. G. Ayri Öcal
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dipl. No: 451
İç Hast. Tesdil No: 49554
Hematoloji



U. Kabem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/09/2023 17:01:34

TEKNİK ŞARTNAME

5716 TİTANYUM VENÖZ PORT 4,5- 5- 5,5- 6- 6,5- 7 FR

242-0042 - 242.0108

1. Venoz giriş portu rezarvuarı en az 2000 ponksiyona izin vermelidir.
2. Giriş port kateteri silikon veya poliüretan materyalden üretilmiş olmalıdır.
3. Kateter çapı aralığı 4.5, 5, 5.5, 6, 6.5, 7 F aralığında olmalıdır.
4. Venoz port seti içerisinde, tünel açıcı (tüneller) ve seldinger tekniğine göre uygun gereçler (giri iğnesi, enjektör ve kılavuz teli) bulunmalıdır.
5. Giriş portu rezervuarı titanyumdan veya % 20 baryum sülfat ile polisülfandan imal edilmiş olup, Magnetik Rezonans görüntüleme ile uyumlu olmalıdır.
6. Venoz port seti, hasta dosyasına konulmak üzere, marka lot numarasını taşıyan, hasta adı, soyadı ve işlem tarihinin yazılabileceği, bir adet etiket içermelidir.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 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.

Dr. Öğ. Üyesi Oktay ULUSOY
DEÜTF Çocuk Cerrahi A.D.
Dip. Tescil No: 142/02

Prof. Dr. Öğuz ATEŞ
DEÜTF Çocuk Cerrahi ve Çocuk Ürolojisi A.D.
Dip. No: 1597-E.2.133/01/95/95

5 ve 16. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/03/2024 10:08:46

TEKNİK ŞARTNAME

6766 PEDIATRİK TRAKEOTOMİ KANÜLÜ(KAFLI) 235.0006 +

37+

1. Trakeotomi kanülleri 3, 3.5, 4, 4.5 ve 5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zara vermeyen ince yapıda olmalıdır.
4. Kanül kafı düşük basınç, yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı yazılmış olmalıdır.
7. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
8. Kanülün tespit kanalları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
10. Ürün lateks içermemelidir.
11. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni(obturator) olmalıdır.
12. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
13. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
14. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
15. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
16. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
17. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
18. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Uygunsuz
Doc. Dr. Erdoğan ÖZGÜR
DENTF KBB Anabilim Dalı
Dip. Tes. No : 147441

Doc. Dr. Asım CANER-ŞETİN
Kulak Burun Boğaz Hastalıkları
Dip No:0731207 Dip Tes No:30201

6-7-8-11 ve 17. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/03/2024 10:09:32

TEKNİK ŞARTNAME

235.00 13+
387

11565 PEDIATRİK VE NEONATAL TRAKEOTOMİ KANÜLÜ (KAFSIZ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

(235.00 10 4+)

1. Trakeotomi kanülleri 2.5, 3, 3.5, 4, 4.5, 5, 6.5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
4. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
5. Kanülün tespit kanatları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
6. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
7. Ürün lateks içermemelidir.
8. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni (obturator) olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
10. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini, ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
12. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
13. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
14. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
15. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 16.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. N. ÇAKIR ÇETİN
Kulak Burun Boğaz Hastalıkları
Dip.No:031120 Dip.Tes.No:130201

Doç. Dr. Erdoğan ÖZGÜR
DEÜTF KBB Anabilim Dalı
Dip. Tes. No : 147441

9-10-12-13 ve 14. Kalember



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/03/2024 10:12:04

TEKNİK ŞARTNAME

4363 SOFT SEAL KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜLÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ (235.00127)

11+
15+
15+
16

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası, iç ve dış çapı, kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır. Obtüratörün ortası, gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kafli kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası, ref nosu, iç ve dış çapı, son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır. Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10'lük kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi, kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır. Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 21.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 21.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Doç. Dr. Aziz ÇAKIR ÇETİN
Kulak Burun Boğaz Hastalıkları
Dip No: 07/81201 Dip Tes No: 138201

Doç. Dr. Erdoğan ÖZGÜR
DEÜTE KBB Anabilim Dalı
Dip. Tes. No : 147441



15. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2023 12:37:55

TEKNİK ŞARTNAME

11141 ELASTOMERİK İNFÜZYON POMPASI (2 GÜNLÜK) 193.0013.000 f

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

Prof. Dr. Feri...
Dokuz Eylül...
İç Hast...
Dip.No:833...
Hematoloji...
No:33982
42953

Prof. Dr. Feri...
İç Hast. ve Hematoloji Uzm. Dr.
Dip.No:451
İç Hast. Tesül No:49554
Hematoloji Tesül No:440

18. Kalem

196.0022.000



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2023 12:35:59

TEKNİK ŞARTNAME

9973 KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İĞNESİ

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. "Matek MBMB1106" marka ve model ürün referans olarak verilmiş olup, muadili marka ve modeller de teklif edilebilir.
4. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
5. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
6. 13G-14G ve (10cm - 15cm) boyutlarında olmalıdır.
8. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
9. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
10. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
11. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
12. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
13. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
14. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
15. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
16. Teklif edilen ürüne ait en az 3 (üç) adet numuneler ve ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalogları birlikte verilecektir. Numuneler şahit numune olarak tutulacaktır. Tekliflerin uygunluğu, orijinal katalog bilgileri ile numunelerin ilgili birim tarafından testlerinden sonra verilecektir.
17. Numuneler ve ihale sonrası tedarikçi firmadan alınacak ürünler en az 6 (altı) ay geçerliliği olacak şekilde steril edilmiş olarak teslim edilecektir.
18. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbirini alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenecek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
19. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
20. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
21. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
22. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
23. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır.
24. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

FORM NO: MYS_0053

Prof. Dr. Ferit DOĞRUKAN
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
İç Hast. ve Hematoloji Uzm.
Dipl. No: 3371 Hast. İst. No: 31982
Hematoloji Tesit. No: 13953

Prof. Dr. G. Mayr ÖZSAR
İç Hast. ve Hematoloji Uzm.
Dip. No: 451
İç Hast. Tesit. No: 49554
Hematoloji Tesit. No: 440

1/2



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2023 12:35:59

25. 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. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
26. 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. Fatih DEMİRKAN
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fakültesi
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip.No:3337 İç Hast. Tıp. No: 35282
Hematoloji Tescil No: 1223

Prof. Dr. G. Hayri ÖZCAN
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip.No:451
İç Hast. Tescil No:49554
Hematoloji Tescil No:411



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2024 12:26:09

19-20-21-22-23-24 ve 25. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

11912 KIRSCHNER TELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teller, ISO 5832-1'de belirtilen malzemeden üretilmiş ve ISO 5838-1'de ve ISO 5838-3 standartlarına uygunluğu test edilip belgelendirilmiş olmalıdır.
2. Tellerin bir ucu trokar şeklinde, diğer ucu yuvarlatılmış olmalıdır. Herhangi bir ucunda yiv olmamalıdır.
3. Eğilmeye ve kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
4. Boyları 300mm \pm 25 mm aralığında olmalıdır.
5. Tel kalınlıkları 0.6 mm'den 3,0 mm'ye kadar değişik çaplarda olmalı ve çaplar 0,2 mm aralıklarla artmalıdır. (0,6; 0,8; 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8; 2,0; 2,2; 2,4; 2,6; 2,8; 3,0). Bu ölçüler \pm 0,1 mm farklılık gösterebilir.
6. Teklif veren firmalar her bir çaptan 5 (beş) adet numune verecek ve bu numuneler ilgili birim tarafından kullanıldıktan sonra malzeme ile ilgili karar verilecektir.
8. Üretici firmanın CE Belgesi olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve barkodu bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Univ. Tıp. Fakültesi
Ortopedi ve Travmatoloji ABD.
Öğt. Üyesi Dr. Nizamettin GÜZEL
Dip. Tes. No: 124499

Doç. Dr. LOKMAN KEHRİBAR
D.E.Ü.T.F.
Ortopedi ve Travmatoloji A.B.D.
Dip. Tes. No: 116534



26. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/05/2024 11:24:50

TEKNİK ŞARTNAME

12429 SİTOKİN VE ENDOTOKSİN UZAKLAŞTIRILABİLEN HEPARİN KAPLI SEPSİS ADSORBSİYON TEDAVİ SETİ

1. Set pre-konnekte olmalı, filtre ve set önceden birleştirilmiş olarak aynı ambalaj içinde olmalı, tanınması için hatlar renk kodlu olmalıdır.
2. Setler kolay kurulum yapılabilmesi için Arter, Ven, Atık, Kan öncesi (sitrata), Diyalizat, Replasman hattı ve filtre bağlantısı yapılmış kartuş halinde olmalıdır.
3. GENEL ÖZELLİKLER
 - 3.1. 4 adet basınç izleme podu bulunmalıdır.
 - 3.2. Set üzerinde heparin infüzyonu için heparin hattı bulunmalıdır. Basınç kaynaklı heparin enjektörüne kan karışması riskini ortadan kaldırmak için hattın ucunda sıvı geçisini tek yönlü gerçekleşmesini sağlayacak valf bulunmalıdır.
 - 3.3. Venöz hattı üzerinde hava bölmesi bulunmalıdır.
 - 3.4. Atık hattı üzerinde hastanın monitörizasyon ekranında gözlemlenen EKG enterferasyonunu onlemek için elektrostatik yüklerin yönetimini sağlayan deşarjör halkası bulunmalıdır.
 - 3.5. Setler ayrı ayrı predilüsyon, postdilüsyon ve aynı anda predilüsyon,postdilüsyon işlemlerini farklı oranlarda yapabilmelidir.
 - 3.6. Daha kolay torba bağlantısı yapılabilmesi için her hattın ucunda konnektör bulunmalıdır.
 - 3.7. Set içerisinde 1 adet 5000 ml kapasiteli atık torbası olmalıdır.
 - 3.8. Doğrudan veya dolaylı olarak kan ile temas eden herhangi bir sıvı yolunda (Arter-Ven, Diyalizat, Replasman, Kan öncesi (Sitrata) hatları) DEHP Bis (2- ethyl(hexyl)phthalate) bulunmamalıdır.
4. Kullanıcı hatalarının önlenmesi ve cihazın seti tanıyabilmesi için set üzerinde barkod bulunmalıdır.
5. Filtre yüzey alanı yetişkinler için 1,5 m² yi geçmemelidir.
6. Olası filtre tıkanmalarında hastanın hemodinamisinin etkilenmemesi için set ve filtre dahil ekstrakorporeal kan hacmi 193 ml?yi geçmemelidir.
7. Filtre üzerinde ürünün adı, son kullanma tarihi ve lot numaraları orijinal etiketinde belirtilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Membran biyouyumlu olmalı, Akrlonitril ve sodyum metalil sülfonat kopolimer+Polietilenelmin+Yüzeyi Heparin Greftli (4500 ± 1500 IU/m²) olmalıdır. Bu özellik ürün kullanım kılavuzu ve filtre üzerinde bulunan etikette belirtilmelidir
 - 8.2. Membran, sitokin ve endotoksinleri (inflamatuar mediyatörlerin adsorpsiyonu/uzaklaştırma) tutabilme özelliğine sahip ve iç membran yüzeyi kalıcı heparin greftli kaplı olmalı, bununla birlikte istenildiğinde ayrı bir filtreye ihtiyaç duyulmadan sıvı ve üremik toksinlerin uzaklaştırılmasını sağlamalıdır.
 - 8.3. Maximum TMP 450/60 mm Hg / kPa, Kan basıncı 500/66.6 mmHg/ kPa olmalıdır.
 - 8.4. Tavsiye edilen kan akış hızı aralığı 100-450 ml/dakika olmalıdır.
 - 8.5. Filtre içindeki kan hacmi 105 ml, Fiber iç çapı (yaş) 240 ?m, fiber duvar kalınlığı 50 ?m olmalıdır.
 - 8.6. Filtre ETO (etilen oksit) ile steril edilmiş olmalıdır. Sterilizasyon yöntemi setlerin orijinal kutusundan çıkan kullanım klavuzu üzerinde ve filtre üzerinde bulunan etikette belirtilmelidir.
 - 8.7. Filtreler 72 saate kadar tedaviye olanak vermelidir.
 9. Filtre, ilave bir set veya hat gerektirmeden yavaş akımlı ultrafiltrasyon (SCUF) modunda, herhangi bir solüsyon kullanılmadan sitokin ve endotoksinleri (inflamatuar mediyatörlerin adsorpsiyonu) tutabilme özelliğinde çalışabilmelidir.
 10. Aynı filtre/setle, cihaz üzerinden sadece akış değerleri ayarlanarak sitokin ve endotoksin adsorpsiyonuna ilave olarak istenildiğinde bütün renal replasman tedavileri(SCUF,CVVH,CVVHD,CVVHDF) uygulanabilmeli, tedavi esnasında mod değişikliği yapılabilmeli, bir moddan diğerine geçmek için set/filtre değişikliği, ayrı bir set/filtre ihtiyacı veya line yer değişikliği gerekmemelidir.
 11. Aynı filtre/setle CRRT tedavisinde (SCUF,CVVH,CVVHD,CVVHDF) heparinli, heparinsiz ve sitrata antikoagülasyonu tüm modalitelerde gerçekleştirilebilmelidir. Sitrata antikoagülasyonu tedavisi için farklı filtre/set veya ayrı sitrata hattı gereksinimi olmamalıdır.

FORM NO: MYS_0053

Dr. Öğr. Üy. Gaz Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Diy. Tes. No: 124138

Prof. Dr. Murat DUMAN
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Sığ. ve Hast. Uzm.
Yoğun Bakım Uzmanı
Diy. Tes. No: 67344

Prof. Dr. Murat DUMAN
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağlığı ve Hast. Uzm.
Diy. Tescil No: 6893



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/05/2024 11:24:50

12. Talep edildiğinde, sitrat antikoagülasyonu kullanımında kalsiyum infüzyonunun CRRT cihazı üzerinde bulunan enjektör pompası kullanılarak verilebilmesi için özel olarak üretilmiş en az 2500mm uzunluğunda iç çapı 0.59 mm calcium line ayrı ve tekli steril ambalajında set alım adeti kadar bedelsiz verilmelidir.
13. Sette bulunan kanı geri verebilmek ve tedaviye araverilmek istendiğinde setin içerisinden çıkan Y hattı ile filtre kendi içerisinde çalıştırılabilir.
14. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı barkod numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.

FORM NO: MYS_0053

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
E-posta: g.arslan@deu.edu.tr

Dr. Nuray DUMAN
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
E-posta: n.duman@deu.edu.tr

Prof. Dr. Murat DUMAN
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
E-posta: m.duman@deu.edu.tr