



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

31/07/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244613

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 05/08/2024 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

1	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU	320,00	ADET
2	NASAL HIGH FLOW SYSTEM COÇUK HORTUM VE CHAMBER KİTİ	100,00	ADET
3	NASAL HIGH FLOW SYSTEM COÇUK/ YETİSKİN HORTUM VE CHAMBER KİTİ	150,00	ADET
4	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU ERİSKİN	230,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244613

NOT : NAZAL YÜKSEK AKIŞ KİTİ VE KANÜLÜ ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET İLANI

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/6

TEKNİK ŞARTNAME

226.0041

11817 NAZAL HIGH FLOW SYSTEM KANULU

1. Kanüller nazal yüksek akış sistemleri için özel üretilmiş olmalıdır. Nazal yüksek akış arayüzlerinin septuma denk gelen iç kısmında iki ayrı duvar bulunmalı veya iki özel prong yapısı sayesinde tek tubinkten tıkanma olması durumunda diğer tubinkten eşit şekilde gaz akımını sağlayabilmelidir veya bu sayede her iki taraftan iletilen medikal gaz, septum bölümünde çakışmadan odaklı bir şekilde sürekli yüksek akım formunda hastaya iletebilmelidir. Kanüller nazal yüksek akış özelliğinin temel ilkesi olan bu hususu sağlamalıdır.
2. Nazal yüksek akış kanüllerinin prematüre hasta gruplarından pediatrik hasta gruplarına kadar kullanımı için hidrocolloid bant sistemine sahip renk kodlu en az 4 (dört) farklı boy kanülü olmalıdır. Ayrıca yetişkin hastalarda kullanılmak üzere en az 3 (üç) farklı boyda kanüle sahip olmalıdır.
3. Kanüller kink olup tıkanma oluşturmaması adına spiral telli veya özel oluklu silikon yapıya sahip olmalıdır. Kanüller kink olma durumunda gaz akışının devam edip etmediğine dair teste tabi tutulacak ve gaz akış hatlarının kink olması durumunda tıkanan kanüller kabul edilmeyecektir. Bu özellik güvenlik amacıyla vazgeçilmez tıbbi gerekliliktir.
4. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin düşük ve yüksek akış aralıklarında kullanıma uygun olması gerekmektedir.
5. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin hastaya bağlantı sistemi hidrocolloid bant sistemi içermeli, sabitleme sadece yanak kısımlarında olmalı ve üst kısmı en az 20 kez yapışıp ayrıldığında özelliğini kaybetmeyen cırtcirt veya yapışkan sistemli olmalı veya yapışkan bant kullanan sistemler, her bir kanül ile birlikte 10'ar adet yedek bant vermelidir. Bu sayede septumda oluşabilecek sıkıntılar ortadan kaldırılabilir.
6. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin kanüller ayrı ambalajlarda olmalı ve her kanülün üzerinde veya ambalajında belirli bir oksijen akışında hastaya giden oksijen akışı litre/dakika olarak belirtilmiş olmalıdır.
7. Prematüre, infant ve pediatrik hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 4 (dört) farklı boyda, yetişkin hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 3 (üç) farklı boyda ve her bir kanülün veya ambalajın üzerinde beslenme veya çıkış değerleri açıkça belirtilmiş olmalıdır. Farklı boy kanül sayıları alım esnasında belirlenecektir.
8. Hangi boy kanülden ne kadar alınacağı ünite tarafından belirlenecektir.
9. Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
10. Numune denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinik arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihaz hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza ulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü çek valf sistemi bulundurmamalıdır. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
12. Tedarikçi firma, teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birebir değişim yapacaktır.
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 1 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, 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 askıya çıkarmalıdır.
- 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14/03/2024 10:49:34

- 13.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Emel ULUSOY
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fakültesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Dip. No: 4047 Dip. Tescil No: 104722/191149

Doç. Dr. Emel ULUSOY
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fakültesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. No: 6093

TEKNİK ŞARTNAME

226.0042

7543 NAZAL YÜKSEK AKIŞ KİTİ (ÇOCUK/YETİŞKİN)

1. Nazal yüksek akış kiti ısıtıcı hortum hattı, su haznesi (chamber), ihtiyaç duyulan cihazlar için chamber cihaz dirsek ara bağlantı parçasından oluşmalıdır.
2. Kit nazal yüksek akış sistemleri için özel tasarlanmış olmalı ve kliniğin ihtiyaç duyabileceği her akış aralığında çalışabilmelidir.
3. Nazal yüksek akış kitinin hortum hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır ve bu özellik sayesinde devre içindeki hava homojen bir şekilde hastaya gönderilmeli ve inspirasyon hattı içerisinde su yoğunlaşması önlenmelidir.
4. Nazal yüksek akış kiti paketi içerisinde bir adet çift veya tek şamandıralı otomatik beslemeli chamber bulunmalıdır.
5. Çift şamandıralı chamber bulunmalı ve hasta güvenliği açısından chamber içerisinde otomatik olarak devreye girecek bir şamandra sistemi olmalı ve bu hususu chamberin broşüründe açıkça yer almalıdır.
6. Hasta devresi içerisine ısı veya akış probu entegre edilmiş olmalı ve bu sayede ek kablo bağlantısına gerek duymamalıdır.
7. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazlarının klinik arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihaz hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza ulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü çek valf sistemi bulundurulmalıdır. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
8. Tedarikçi firma teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birebir değişim yapacaktır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

226.0043

12291 NAZAL YÜKSEK AKIŞ KİTİ (ÇOCUK/YETİŞKİN)

1. Nazal yüksek akış kiti ısıtıcı hortum hattı, su haznesi (chamber), ihtiyaç duyulan cihazlar için chamber cihaz dirsek ara bağlantı parçasından oluşmalıdır.
2. Kit nazal yüksek akış sistemleri için özel tasarlanmış olmalı ve kliniğin ihtiyaç duyabileceği her akış aralığında çalışabilmelidir.
3. Nazal yüksek akış kitinin hortum hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır ve bu özellik sayesinde devre içindeki hava homojen bir şekilde hastaya gönderilmeli ve inspirasyon hattı içerisinde su yoğunlaşması önlenmelidir.
4. Nazal yüksek akış kiti paketi içerisinde bir adet çift veya tek şamandıralı otomatik beslemeli chamber bulunmalıdır.
5. Çift şamandıralı chamberlarda hasta güvenliği açısından chamber içerisinde otomatik olarak devreye girecek bir şamandra sistemi olmalı veya tek şamandıra teklif eden firmalar bozulması halinde ücretsiz değişmesi gerekmektedir. Çift şamandıra sunan firmalar bu hususu chamberin broşüründe açıkça yer almalıdır.
6. Hasta devresi içerisinde ısı veya akış probu entegre edilmiş olmalı ve bu sayede ek kablo bağlantısına gerek duymamalıdır.
7. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazlarının klinik arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihaz hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza ulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü çek valf sistemi bulundurmamalıdır veya cihazın inspiriyum çıkışına bakteri filtresi takılabilmeli ve universal devre ile çalışmaya uygun olmalıdır. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
8. Tedarikçi firma teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birebir değişim yapacaktır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi, Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip. No:538 Tescil No: 52745

Sorumlu Hemşire
Feride Koltanlık

TEKNİK ŞARTNAME

226.0050

12290 NAZAL HIGH FLOW SYSTEM KANULU

1. Kanüller nazal yüksek akış sistemleri için özel üretilmiş olmalıdır. Nazal yüksek akış arayüzlerinin septuma denk gelen iç kısmında iki ayrı duvar bulunmalı veya iki özel prong yapısı sayesinde tek tubinkten tıkanma olması durumunda diğer tubinkten eşit şekilde gaz akımını sağlayabilmelidir veya bu sayede her iki taraftan iletilen medikal gaz, septum bölümünde çakışmadan odaklı bir şekilde sürekli yüksek akım formunda hastaya iletebilmelidir. Kanüller nazal yüksek akış özelliğinin temel ilkesi olan bu hususu sağlamalıdır.
2. Nazal yüksek akış kanüllerinin prematüre hasta gruplarından pediatrik hasta gruplarına kadar kullanımı için hidrocolloid bant sistemine sahip renk kodlu en az 4 (dört) farklı boy kanülü olmalıdır. Ayrıca yetişkin hastalarda kullanılmak üzere en az 3 (üç) farklı boyda kanüle sahip olmalıdır.
3. Kanüller kink olup tıkanma oluşturmaması adına spiral telli veya özel oluklu silikon yapıya sahip olmalıdır. Kanüller kink olma durumunda gaz akışının devam edip etmediğine dair teste tabi tutulacak ve gaz akış hatlarının kink olması durumunda tıkanan kanüller kabul edilmeyecektir. Bu özellik güvenlik amacıyla vazgeçilmez tıbbi gerekliliktir.
4. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin düşük ve yüksek akış aralıklarında kullanıma uygun olması gerekmektedir.
5. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin hastaya bağlantı sistemi hidrocolloid bant sistemi içermeli, sabitleme sadece yanak kısımlarında olmalı ve üst kısmı en az 20 kez yapışıp ayrıldığında özelliğini kaybetmeyen cırtırt veya yapışkan sistemli olmalı veya yapışkan bant kullanan sistemler, her bir kanül ile birlikte 2'şer adet yedek bant vermelidir. Bu sayede septumda oluşabilecek sıkıntılar ortadan kaldırılabilir.
6. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin kanüller ayrı ambalajlarda olmalı ve her kanülün üzerinde veya ambalajında belirli bir oksijen akışında hastaya giden oksijen akışı litre/dakika olarak belirtilmiş olmalıdır.
7. Prematüre, infant ve pediatrik hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 4 (dört) farklı boyda, yetişkin hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 3 (üç) farklı boyda ve her bir kanülün veya ambalajın üzerinde beslenme veya çıkış değerleri açıkça belirtilmiş olmalıdır. Farklı boy kanül sayıları alım esnasında belirlenecektir.
8. Hangi boy kanülden ne kadar alınacağı ünite tarafından belirlenecektir.
9. Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
10. Numune denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinik arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihaz hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza ulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü çek valf sistemi bulundurulmalıdır ve ya cihazın inspiryum çıkışına bakteri fitresi takılabilir ve universal devre ile çalışmaya uygun olmalıdır. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
12. Tedarikçi firma, teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birebir değişim yapacaktır.
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 1 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, 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.
- 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13/03/2024 15:23:57

- 13.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Ali Necati GÖKMEN
Dokuz Eylül Üniversitesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip. No: 538 Tescil No: 52745

Sorumlu Hemşire
Feride Kılıç