



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 10 CM	20.000,00	ADET
2	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 15 CM	30.000,00	ADET
3	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 20 CM	600,00	ADET
4	ALCI SARGI 10 CM	38.000,00	ADET
5	ALCI SARGI 15 CM	35.000,00	ADET
6	ALCI SARGI 20 CM	400,00	ADET
7	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	120,00	ADET
8	KAMERA KILIFI	6.700,00	ADET
9	ASPIRASYON SONDA NO:12	20.000,00	ADET
10	ASPIRASYON SONDA NO:14	50.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN **30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	ASPIRASYON SONDA NO:18	3.500,00	ADET
12	ASPIRASYON SONDA NO:6	9.000,00	ADET
13	ASPIRASYON SONDA.NO-16	4.000,00	ADET
14	ASPIRASYON SONDANO:10	7.500,00	ADET
15	ASPIRASYON SONDANO:8	30.000,00	ADET
16	BRANUL SABITLEYİCİ(ERİSKİN)	380.000,00	ADET
17	CERRAHI ELDIVEN LATEX ICERMEYEN	6.500,00	ÇİFT
18	CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7	45.000,00	ÇİFT
19	CERRAHI ELDIVEN NO:7.5	120.000,00	ÇİFT
20	CERRAHI ELDIVEN NO:8	85.000,00	ÇİFT

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	CERRAHI ELDIVEN NO:8.5	13.000,00	ÇİFT
22	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	130.000,00	ÇİFT
23	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5	115.000,00	ÇİFT
24	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8	50.000,00	ÇİFT
25	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8.5	12.000,00	ÇİFT
26	VALFLİ IDRAR TORBASI	100.000,00	ADET
27	DAMLA AYARLAYICISI	16.000,00	ADET
28	DREN 300-500 ML	6.400,00	ADET
29	FOLEY SONDA NO:10	500,00	ADET
30	FOLEY SONDA NO:12	700,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	FOLEY SONDA NO:14	1.600,00	ADET
32	FOLEY SONDA NO:16	20.000,00	ADET
33	FOLEY SONDA NO:18	2.200,00	ADET
34	FOLEY SONDA NO:20	500,00	ADET
35	FOLEY SONDA SİLİKON NO:6	500,00	ADET
36	FOLEY SONDA NO:8	400,00	ADET
37	GENEL CERRAHİ SETİ	5.000,00	ADET
38	IDRAR TORBASİ ERKEK COÇUK	15.000,00	ADET
39	IDRAR TORBASİ KIZ COÇUK	15.000,00	ADET
40	KANUL I.V. NO:16	2.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

4/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	KANUL I.V. NO:18	60.000,00	ADET
42	KANUL I.V. NO:20	115.000,00	ADET
43	KANUL I.V. NO:22	75.000,00	ADET
44	KANUL I.V. NO:24	35.000,00	ADET
45	KANUL I.V. NO:26	10.000,00	ADET
46	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	25.000,00	ADET
47	KOTER PLAGI (ERİSKİN)	5.250,00	ADET
48	KOTER UCU VE KALEMİ	20.000,00	ADET
49	SAATLI IDRAR TORBASİ	1.500,00	ADET
50	SEFFAF BRANUL SABİTLEYİCİ(NEONATAL)	2.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

5/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

51	UC YOLLU MUSLUK	255.000,00	ADET
52	KARE YARA ORTUSU 10X10 CM	11.000,00	ADET
53	UZUN KOTER UCU	2.800,00	ADET
54	UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	9.000,00	ADET
55	OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ	100,00	ADET
56	İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	17.500,00	ADET
57	1,2 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	4.000,00	ADET
58	BIYOSİT BARIYERLİ KORUYUCU EL DİVEN	1.610,00	ÇİFT
59	IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC	320.000,00	ADET
60	DERMATOM BİCAGI	25,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

6/60



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20245862

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 30/09/2024 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.

Başak KAYA

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

61	KOTER PLAGI (PEDIATRİK)	100,00	ADET
----	-------------------------	--------	------

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20245862

NOT : 2025 YILI 61 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

7/60

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

228.0204.000	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 10 CM	ADET	20000
228.0205.000	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 15 CM	ADET	30000
228.0206.000	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 20 CM	ADET	600
228.0208.000	ALCI SARGI 10 CM	ADET	38000
228.0209.000	ALCI SARGI 15 CM	ADET	35000
228.0210.000	ALCI SARGI 20 CM	ADET	400
245.0001.000	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	ADET	120
245.0002.000	KAMERA KILIFI	ADET	6700
232.0002.000	ASPIRASYON SONDA NO:12	ADET	20000
232.0003.000	ASPIRASYON SONDA NO:14	ADET	50000
232.0004.000	ASPIRASYON SONDA NO:18	ADET	3500
232.0005.000	ASPIRASYON SONDA NO:6	ADET	9000
232.0006.000	ASPIRASYON SONDA.NO-16	ADET	4000
232.0007.000	ASPIRASYON SONDANO:10	ADET	7500
232.0008.000	ASPIRASYON SONDANO:8	ADET	30000
210.0002.000	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	ADET	380000
200.0001.000	CERRAHI ELDİVEN LATEX İCERMEYEN	ÇİFT	6500
200.0004.000	CERRAHI ELDİVEN NO:6,5- NO:7	ÇİFT	45000
200.0005.000	CERRAHI ELDİVEN NO:7.5	ÇİFT	120000
200.0006.000	CERRAHI ELDİVEN NO:8	ÇİFT	85000
200.0007.000	CERRAHI ELDİVEN NO:8.5	ÇİFT	13000
200.0008.000	CERRAHI ELDİVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	ÇİFT	130000
200.0009.000	CERRAHI ELDİVEN PUDRASIZ NO:7.5	ÇİFT	115000
200.0010.000	CERRAHI ELDİVEN PUDRASIZ NO:8	ÇİFT	50000
200.0011.000	CERRAHI ELDİVEN PUDRASIZ NO:8.5	ÇİFT	12000
237.0001.000	VALFLİ İDRAR TORBASI	ADET	100000
193.0001.000	DAMLA AYARLAYICISI	ADET	16000
205.0001.000	DREN 300-500 ML	ADET	6400
232.0010.000	FOLEY SONDA NO:10	ADET	500
232.0011.000	FOLEY SONDA NO:12	ADET	700
232.0012.000	FOLEY SONDA NO:14	ADET	1600
232.0013.000	FOLEY SONDA NO:16	ADET	20000

232.0014.000	FOLEY SONDA NO:18	ADET	2200
232.0015.000	FOLEY SONDA NO:20	ADET	500
232.0018.000	FOLEY SONDA SİLİKON NO:6	ADET	500
232.0019.000	FOLEY SONDA NO:8	ADET	400
245.0006.000	GENEL CERRAHI SETİ	ADET	5000
237.0003.000	İDRAR TORBASI ERKEK COÇUK	ADET	15000
237.0004.000	İDRAR TORBASI KIZ COÇUK	ADET	15000
214.0001.000	KANUL I.V. NO:16	ADET	2500
214.0002.000	KANUL I.V. NO:18	ADET	60000
214.0003.000	KANUL I.V. NO:20	ADET	115000
214.0004.000	KANUL I.V. NO:22	ADET	75000
214.0005.000	KANUL I.V. NO:24	ADET	35000
214.0006.000	KANUL I.V. NO:26	ADET	10000
199.0001.000	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	ADET	25000
221.0002.000	KOTER PLAGI (ERİSKİN)	ADET	5250
221.0003.000	KOTER UCU VE KALEMİ	ADET	20000
237.0005.000	SAATLİ İDRAR TORBASI	ADET	1500
210.0025.000	SEFFAF BRANUL SABİTLEYİCİ(NEONATAL)	ADET	2500
210.0027.000	UC YOLLU MUSLUK	ADET	255000
241.0004.000	KARE YARA ORTUSU 10X10 CM	ADET	11000
221.0011.000	UZUN KOTER UCU	ADET	2800
210.0028.000	UCLU İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	9000
245.0011.000	OMUZ ARTROSKOPİ ÖRTÜ SETİ	ADET	100
210.0038.000	İKİLİ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	17500
193.0020.000	1,2 MİKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	ADET	4000
200.0012.000	BIYOSİT BARIYERLİ KORUYUCU EL DİVEN	ÇİFT	1610
237.0008.000	İDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU 2000 CC	ADET	320000
225.0081.000	DERMATOM BİCAGI	ADET	25
221.0014.000	KOTER PLAGI (PEDIATRİK)	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

TEKNİK ŞARTNAME

4923 ALÇI PAMUĞU 10-15-20 CM TEKNİK ŞARTNAMESİ (228.0204-5-6)

1. Dokuma olmayan yapı, yapıştırıcı kullanılmadan homojen şekilde oluşturulmuş olmalı.
2. Sentetik pamuk ekşiz olmalı, kir, yağ lekesi vb. kusurlar bulunmamalıdır.
3. Sentetik pamuk viscon, pohester veya iki cins fiberin karışımından yapılmış olmalı.
4. Kullanılan fiberlerin ortalama boyu en az 20mm olmalı.
5. Sentetik pamuk en az 80g/m2 gramajında olmalı.
6. Alçı altı pamuğu boyu +1-5 (artı eksi beş) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
7. Alçı altı pamuğu eni +1-2 (artı eksi iki) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
8. Her bir alçı pamuğu genişliğine sarımalı ve bu rulo uygun bir malzeme ile ambalajlanmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde firmanın ticaret ünvanı, adı ve/veya adresi varsa tescilli markası ile ürünün boyutları okunaklı, silinmeyecek ve bozulmayacak şekilde yazılı olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodlu, 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. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde teklif kapsamında tanımlanmış iş sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmek ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 10.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Göky. Satın
Alınan

Silkan Avcı

TEKNİK ŞARTNAME

4922 ALÇI SARGI 10-15-20 CM (228.0208-9-10)

1. Beyazlatılmış pamuk ipliğinden keten tipi dokunmuş bez üzerine alçı sürülmüş bandaj halinde olmalıdır.
2. Alçı sargılarda kullanılan gazlı bez 18 telli olmalıdır.
3. Alçı sargılar su ve nem geçirmez ambalajlarda tek tek sarılı halde olmalıdır.
4. Alçı sargıların ambalajlı polyamid vb. malzemeden yapılmış folyolar içerisinde olacaktır.
5. Alçı sargılar polypropilen malzemeden yapılmış göbekli makaralara sarılı halde olmalıdır.
6. Alçılı sargılar 10 sn. su içerisinde kaldıktan sonra hemen şekli alacak kalıfta olmalıdır.
7. Alçıların donma süresi 2-8 dk. arasındadır.
8. Alçılı sargılar Sağlık Bakanlığı Üretim İzni Belgesi olacaktır.
9. Alçılı sargılar 50 adetlik kutularda ambalajlanmış halde teslim edilecektir.
10. Alçılı sargıların ambalaj üzerinde TSE standart numarası boyutları ve firmanın ünvanı adresi tescilli markası yazılı olacaktır.
11. Teklif veren firma teslim ettiği alçıların bozuk, yırtık, üretim hatası vb. durumlarda olması halinde hem üretici firmadan alınmış hem de kendi anteti kağıdına yazılmış değişime taahhütnamesini mal teslimi aşamasında ibraz edecektir.
12. Alçılı sargılardan alçı sargı bez üzerine işlenmiş olmalı ve sargılar kuru olarak açıldığında toz halinde dökülmemelidir.
13. Sargılara katılan alçıda yabancı cisim olmamalıdır.
14. Alçı sargının uzunluğu 200 cm olmalıdır.
15. Alçı X-Ray ışınlarını geçirmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 16.3. 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 çıkarılmalıdır.
- 16.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Galip Sahin


Sükran Avcı


TEKNİK ŞARTNAME

10688 ARTROSKOPİK DİZ ÖRTÜ SETİ (245.0001)

1. Hasta üst örtülerinin üretiminde kullanılan kumaş, üst katı yüksek emiciliğe sahip olup ameliyat esnasında oluşacak kan, alkol ve bu özellikte sıvıları örtü tarafından absorbe edilmesini sağlayan 28gr/m² çok emici medikal non woven, bu sıvıların ağına geçmesini engelleyen bakteri barierleri 25 veya 30 mikron medikal polienitlerden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı kumaş kullanıldığı belgelenirerek ispat edilmelidir.
2. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenik olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı bant kullanıldığı belgelenirerek ispat edilmelidir.
3. Set içerisindeki bütün örtülerin ölçülerinin ve kılıfların bir kişinin örtülebileceği şekilde katlanması ve tüm örtüler ölçüler ve kılıflar üzerinde ölçü bulunması ve açılış yönlerini gösteren etiketlerin bulunması gerekmektedir.
4. Set içerisindeki Alet Masa, Ay Masa ve Mayo masa örtülerini üst katı emici, 35gr/m² medikal non woven materyalden, alt katı tamamen geçirimsiz, anti statik özellikte (ortamda ki parlık, yağ, tıy vb. gibi maddelerin alet masasına statik elektriklenme nedeniyle çekilmemesi için kullanılan vazgeçilmez bir özelliktir) 80 mikron PE materyalden üretilmiş olmalı ve bu iki kat birbirine hot melt yöntemi ile yapıştırılmış olmalı bu özellik alet masa örtüsü ıslandığında iki kaun birbirinden ayrılmaması için vazgeçilmez bir özelliktir. Ayrıca örtünün tam ortasında alet masasına sabitleme bandı bulunmalıdır.
5. Set içerisindeki OP-Tape diye adlandırılan sabitleme bantları örtü yapımında kullanılan iki katlı kumaşın PE tarafına yine örtülerde kullanılan medikal amaçlı bantların yapıştırılması oluşmalıdır ve kullanıcının kolayca açabilmesi için her iki tarafında açma yerlerinin olması gerekmektedir.
6. Set bir yüzü medikal kağıt, diğer yüzü medikal filmiden oluşan ambalajlarda verilmelidir. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabi tutulduğunu gösterir indikatörler bulunmalıdır.
7. Ürün etiketinde, üretim tarihi, son kullanma tarihi, lot no, sterilizasyon no ve firmanın CE markası altında belgenin alındığı kuruluşun numarasının yazılı olması gereklidir. Üretici firmaya ait bilgiler tam ve güncel olmalıdır.
8. Örtü seti şu parçalardan oluşmalıdır: a) Artroskopi örtüsü 230x320cm (1adet) (Bu örtü yırtılmaya karşı ekstra güçlendirilmiş olmalıdır). b) OP-Tape 10x50cm (2adet). c) Stockinet 30x85cm (1adet). d) Kemer kılıfı 13,5x250cm (1adet). e) Marker kalem ve cetvel (1adet). f) Elastik bandaj 15x150cm (1adet). g) Mayo masa örtüsü 80x150 cm (1adet). h) Alet masa örtüsü 150x200cm (1adet)
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
- 9.3. 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 kurumuza sabitliğini bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Galip Şahin


Sekran Avcı


TEKNİK ŞARTNAME

5220 KAMERA KILIFI (245.0002)

1. Kılıf disposable olmalıdır.
2. Polietilen matzemeden imal edilmiş olmalı ve herhangi bir sıvının içeri girmesini engellemelidir.
3. Video kamera kılıfı teleskopun sterilizasyonunu bozmadan kullanmaya müsait olmalıdır.
4. Kılıfın katlanma şekli kamerasının kılıfın içinden kolayca geçmesine uygun olmalıdır.
5. Kılıfın kalınlığı 0.5-1 mikron olmalıdır. (Şeffaf)
6. Kılıfın boyu 300 cm'den kısa olmamalı Eni 15 cm'den dar olmamalı.
7. Kılıfın uç kısımlarında sıkıştırma amacı ile kullanılan ve sıkıştırma sonucunda kopmayan bir bant bulunmalıdır. Bantın bir ucunda açma için mesafe bırakılmış olmalı ve iyi yapışma özelliği olmalıdır.
8. Yapışkan bant kamera bağlantısı bölümünde olmalı ve tesbit sırasında oklivene yapışmamalıdır.
8. Dayanıklı olmalıdır.
10. Sterilizasyon şekli, sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmelidir. (Üretim parti no (LOT) numarası olmalıdır.
11. Steril olduğunu belirten paket üzerinde indikatör olmalıdır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
15. 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 tasahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde SINIF III olarak tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren doğrudan teslim edileceği tarih kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarılmalıdır.
16. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Gölay Sahin
Etiler

Sukran Arıcı
Etiler

TEKNİK ŞARTNAME

10871 ASPIRASYON SONDASI 222.0002/222.0003/222.0004/222.0005/222.0006/222.0007/222.0008

1. CF ye uygunluğu belgelendirilmelidir
2. Şeffaf, tahriş etmeyen ve non toksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır. DEHP içermeyen ambalajda görülmelidir.
3. Kaleler endotracheal tüp içinde deni gen kolaylıkla hareket edebilmelidir.
4. Tek lek ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon katater, hastayı travmatize etmeyecek sertlikte ve kollabe olmayacak yumuşaklıkta olmalıdır.
10. Aspirasyon katateri travma oluşturmayan , yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.
11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilme alınmayacaktır
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yamı misali olan ürünler ile değiştirmelidir
 - 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' na kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.6. Malzemeyle tekli eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir


Yüklenici Firma Temsilcisi


Yüklenici Firma Temsilcisi

TEKNİK ŞARTNAME

11003 BRANÜL SABİTLEYİCİ 210.0002

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır.
2. Sıvı ve mikrobiyal organizmalara geçirilmeyen, esnek bir materiyalden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipodermik olmalı, cilde yapıştığında ter ve nemden etkilenmemelidir.
4. Branül giriş yörünin üzerini tamamen kapatan ve ortamdan kontaminasyona oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özellikte olmalıdır.
5. Branül girişinin gözlemlenmesi için, giriş kısmını örtün bölümü şeffaf olmalıdır.
6. Tespit bantı ve tarih yazma bölümü olmalıdır.
7. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
8. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Latex içermemelidir.
9. Ürün ebatı 7-9 * 8,5-11,5 (± 0,5 cm) olmalıdır.
10. Tek kullanımlık paketlerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde CE ibaresi olmalıdır.
12. Ürün çıkarıldığında artık bırakmamalıdır.
13. Ürün kolay açılabilir, yapışkan ve koruyucu yüzey birbirinden kolay ayrılabilir olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzeme eri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. 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.
- 14.6. Matzemeıı teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuıa dair belgeıı ibraz etmelidir.



YÜKLENİCİ FİRMA
KAZİME KANDEMİR

TEKNİK ŞARTNAME

7489 LATEKS İÇERMİYEN ANTİALLERJİK PUDRASIZ CERRAHİ ELDİVEN (200.0001)

1. Eldiven hammaddesi TIP-1 lateks alerjisine karşı lateks içermemelidir.
2. Eldiven hammaddesi esnekli ve dayanıklılık amacıyla neoprene bazlı olmalıdır.
3. Eldiven pudra içermemelidir.
4. Eldivenin iç yüzeyi kolay giyme amacıyla poliüretan polimer kaplı olmalıdır.
5. Eldiven dış yüzeyinin rahat alet tutulumu sağlaması ve kaymaması amacıyla üretim esnasında klorinasyon ve silikonizasyon işlemlerinden geçirilmiş olmalıdır.
6. Eldiven parmak ucu hissi yüksekliği sebebiyle, eldivenin parmak ucu kalınlığı maksimum 0.200 mm olmalıdır.
7. Eldivenin manset kısmının giyim esnasında kolay yırtılmaması amacıyla, eldivenin manset kalınlığı minimum 0.12 mm olmalıdır.
8. Eldivenin elin ve bileğin tamamını örtmesi ve korunum sağlamak amacıyla, eldiven uzunluğu minimum 290 mm olmalıdır.
9. Eldivenin raf ömrü minimum 2 yıl olmalıdır.
10. Eldiven Gamma İrradyasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Eldiven EN455 standartlarına uygun şekilde üretilmiş olmalıdır ve CE sahibi olmalıdır.
12. Eldiven teknik özellikleri, üretici firma tarafından hazırlanmış olan "technical datasheet" ile ayrıca belgelendirilmelidir.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
16. 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 salıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarılmalıdır.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
18. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanım tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün, Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. 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.
22. 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 salıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarılmalıdır.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

10690 PUDRALI CERRAHİ EL DİVEN (STERİL) (200.0003-4-5-6-7)

1. Tan rengin, andıran beyaz kauçuktan üretilmiş olmalıdır.
2. Pudralı olmalıdır.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı, kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boyalarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedebek hassasiyette olmalıdır.
6. Bir hamlede giyip çıkarma sırasında yırtılma, kopma olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır.
8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.
9. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilmesi yırtık ve deforme olmamalıdır.
10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.
11. Konçlar sıkı, biletten düşmeyecek şekilde olmalıdır.
12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonu önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.
13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.
14. Eldiven giyince parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
17. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni mevali olan ürünler ile değiştirmelidir.
18. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
19. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Hastanelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgellenmeli ve ürünün tüketimine kadar eşleştirilmiş kalaçağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
20. 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 aitliğini bildirmek ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Bülent Arıcı
[Signature]

Gemma Kılıç
[Signature]

TEKNİK ŞARTNAME

10691 PUDRASIZ CERRAHİ EL DİVEN (STERİL) (200.0008-9-10-11)

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
2. Yapısında pudra ihtiva etmemelidir.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntılan ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boyaları ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyetle olmalıdır. Kaygan olmamalıdır. (Cerrahi işlemlerde kullanılan aletleri kaydırmaz özellikte olmalıdır.
6. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilir, yırtık ve deforme olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır ve pakette sağ veya sol olduğunu belirten yazılar olmalıdır, kesinlikle ters konmamalıdır.
8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.
9. Bir hamlede giyilebilmesi için konçları bilek kısmından kıvrılmış olmalıdır (parmakları içine almadan).
10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.
11. Konçlar sıkı, bilekten düşmeyecek şekilde olmalıdır.
12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonun önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.
13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.
14. Eldiven giyinir parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.
15. Paket üzerinde sterilizasyon şekli imalat ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
16. Paket üzerinde eldiven özelliği ve numarası belirtilmelidir.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün; Medula Üsb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. 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.
22. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Sikran Avcı

Bemse Kılıç

TEKNİK ŞARTNAME

10999 DISPOSABLE VALFLİ İDRAR TORBASİ 232.0001

1. Valfli idrar torbası idrar esnasında hijyen sağlamak amacıyla dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Valfli idrar torbasının vücutla temas eden kısmı cilde zarar vermeyecek şekilde pürüzsüz yapıda olmalıdır.
3. Valfli idrar torbası idrarın geri dönüşünü ve kokunun dışarı yayılmasını engelleyecek şekilde bir valf ile desteklenmiş olmalıdır.
4. Valfli idrar torbası 1500 cc (± 50 ml) idrar toplama hacmine sahip olmalıdır.
5. Valfli idrar torbasının idrar takibini kolaylaştırmak için torba üzerinde 50 ml veya 100 ml aralıklarla derecelendirmesi olmalıdır.
6. Valfli idrar torbasının huni kısmı bay, bayan ve çocuklarının rahatça kullanılabileceği anatomik bir yapıya sahip olmalıdır.
7. Valfli idrar torbasının huni kısmı 360° dönerek hastaya yatış esnasında daha kolay idrar yapma imkanı sağlamalıdır.
8. İdrar, torba içinde uzun süre beklese bile sızıntı ve akıntı olmamalıdır.
9. Valfli idrar torbası idrar miktarını doğru ölçmeli eksik veya fazla göstermemelidir.
10. Bir yüzeyi şeffaf olmalı idrar rengi görülebilir olmalıdır.
11. Ürünlerin son kullanma tarihi, ürünün teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
12. ISO belgesine sahip olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miktatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.3. 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.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Malzemeniye teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS). kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KANDIRCI

TEKNİK ŞARTNAME

10885 DOSIFLOW (DAMLA SAYACI) 191.0001

1. Y enjeksiyon portu ve tüm standart infüzyon setlerine uygun, bir ucu dişi diğer ucu erkek luer-lock konnektörlü olmalıdır.
2. İnfüzyon setleri ve üçlü musluklarla kullanıldığında kaçak yapmamalıdır.
3. Akış düzenleyici ayar vanası numaralandırılmış olmalı ve belirtilen ml. ölçüsünde sıvı akışını sağlamalıdır.
4. Akış düzenleyici ayar vanasının on-off konumu belirgin olmalıdır.
5. Akım hızı 10-300 ml/saat olmalıdır
6. Sayacın üzerinde 10-300 ml sınırlarını gösteren rakamlara karşılık gelen belirgin, okunabilir çizgiler olmalıdır.
7. Sayaç elle manipülasyona imkan verecek büyüklükte olmalı, kolaylıkla döndürülebilir.
8. Döndürme kısmında hava oluşum ve tutulumuna neden olmamalıdır
9. Dokulara toksik olmayan yüksek kalite saydam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Firma ürünün (+/-) %5 hassasiyetle çalıştığını belgelemelidir
11. Setin uzunluğu 40cm-80 cm olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
12. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır. DEHP free - lateks içermeyen olmalıdır
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 bağlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstetelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine 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.


TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜN SON KULLANMA TARİHİ, TESLİM TARİHİNDEN BAĞLAMAK ÜZERE EN AZ 2 YIL OLMALIDIR.


AÇIKLAMAK İZİNİ MUAYYEN KAYIT KANUNU

TEKNİK ŞARTNAME

4918 HEMOVAC DREN ÇİFT TROKARLI (205.0001)

1. Plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. Düşük basınçlı drenaj yapmalıdır.
3. Malzemenin körüklü haznesi en az 300 ml sıvı kapasiteli olmalıdır.
4. Körüklü hazne sıkıştırıldığında negatif basınç oluşmalıdır. Körüklü hazne sıkıştırıldığında lümen bantlı valfi sayesinde veya vida sistemi ile içindeki hava kolayca boşaltılabilecek şekilde olmalıdır. Körüklü hazne ile hortum birleştirildiği zaman kolay açılmasına imkan vermemelidir.
5. İğneler dokudan kolayca geçebilmeli ve paslanmaz çelik olmalıdır.
6. Malzeme her alım için istenilen ölçülerde olmalı ve kateterin ucundan itibaren 14cm'lik kısmı delikli olmalıdır.
7. Konnektör ve hortumu üzerinde bir adet klemp bulunmalıdır.
8. Çift iğneli hemovac setinin içinde 2 adet redon kateter ve hortum ucunda da kademeli Y konnektör bulunmalıdır.
9. Redon dreni üstünde ölçüler olmalı ve radyopak olmalıdır.
10. Hemovac tespit etme bağlantıları olmalıdır. Hemovakta tıkanma olmaması için dren, yerleştirildiği yaranın her kısmından eşit miktarda sıvı çekebilmelidir.
11. Ambalaj üzerinde sterilizasyon şekli ile ilgili bilgiler bulunmalıdır.
12. Hemovac hortumu, kateterler ve diğer aksesuarlar sterilizasyon tekniğe uygun olarak ambalajlanmış ve steril olmalıdır. Steril poşette sterilizasyon tarihi bulunmalıdır.
13. Çift iğneli olmak üzere 10 CH ve 12 CH ölçülerinde olmalıdır.
14. Kullanıcılar tarafından deneme numuneleri görüldükten sonra uygunluk verilecektir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.5. 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 tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.6. 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 eakiya çıkarmalıdır.
- 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz olmalıdır.

Sökan Arıcı


İsmail Şufo Derin Kızı


TEKNİK ŞARTNAME

- 10879 FOLEY SONDA** 232.0012 / 232.0011 / 232.0012 / 232.0013 / 232.0014 / 232.0015 / 232.0016 / 232.0017
1. Kateter tamamıyla silikon kaplı doğal lateksten yapılmış olmalı
 2. Sondalar tamamen steril olmalı ve tekli pakeller içerisinde bulunmalı.
 3. Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalı. (İç paketin sondanın üretraya giren ucundaki kısmı, çekince kolayca kopacak şekilde kesme işareti ile bağlantılı olmalı.)
 4. Sondalar iki yönlü olmalı.
 5. Sondalar 6,8,10,12,14,16,18,20,22,24 FR olarak değişik boyutlarda olmalı
 6. Sonda ucu iki delikli olmalıdır.
 7. Yuvarlatılmış kapalı distal ucu olmalı ve travma oluşumayacak yumuşaklıkta olmalı
 8. Balon çapı 6 FR için 1,5cc/ml, 8-10 FR için 3 cc/ml, 12-14 FR için 5-10 cc/ml ve büyük eballarda 16-18-20-22-24 de ise 30 cc/ml olmalı.
 9. Balon kolay şişirilmeli ve şişirilokten son sıvı azdırmamalı, patlamamalıdır, sonda çıkartırken balondaki su tamamen boşaltılmalıdır. Balon yapısı pürüzsüz ve yuvarlak olmalıdır.
 10. Balon şişirme valfi çeşitli sizerlar için renkli kodlu olmalıdır.
 11. İdrar sonlasını torbayla bağlantı kısmı ürometreya rahat takılabilmeli.
 12. Teklif edilen ürünün raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
 13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Yüklenici firma, deranın firmaya uç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değışilmelidir
 - 13.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kutanma tarihi ve ol numarası bulunmalıdır.
 - 13.3. 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 belgelenebilir ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 13.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurulumuza hazır olduğunu bildirmelidir.
 - 13.5. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olmasına dair belgeyi ibraz etmelidir.



TEKNİK ŞARTNAME

17374 GENEL CERRAHİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ (245.0006)

1. SET İÇERİĞİ:
 - 1.1. 2 Adet 180x240 Alet Masa Örtüsü
 - 1.2. 1 Adet 180x240 Anestazi Örtüsü
 - 1.3. 1 Adet 180x180 Ayak Örtüsü
 - 1.4. 4 Adet 90x120 Bantlı Yar. Örtü
 - 1.5. 1 Adet 80x140 Mayo Masa Örtüsü
 - 1.6. 2 Adet 10x50 Non-Woven Bant
 - 1.7. 1 Adet 25x33 Yapışkanlı Çep - 1 Adet 30x45 yapışkanlı çep
2. Örtüler; kullanılan cerrahi operasyonlarda kullanılmak üzere minimum 65 (gr/m²) ağırlıkta medikal non-woven'dan imal edilmiş olmalıdır.
3. Hastanın cildine temas eden kısımlarda cerrahi kullanıma uygun olmayan non-woven materyaller kullanılmamalıdır.(PE ve benzeri)
4. Örtünün, operasyon alanında kullanılan malzemesi cildin nefes almasına izin verecek ancak; su, alkol, kan ve benzer sıvıları emmeden ortamdaki sten ve örtünün altına geçirmeyecek nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
5. Örtüde kullanılan diki bantları non-allergic ve özellikle medikal amaçla kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır. Bantlar açılış ve yapıştırma kolaylığını sağlama açısından fingerlift, hıvı etmelidir.
6. Örtülerin rahat, anlaşılır bir şekilde katlanmış ve örlü açılış yönlerini gösteren etiketler bulunmalıdır
7. Setin sterilizasyon yöntemi ETO ile steril edilip, sterilizasyon tarihinden itibaren 3 yıl kullanım ömrüne haız olmalıdır.
8. Set içerikleri alet masa örtüsüne sarılı bir şekilde bir tarafı medikal kağıt, diğer tarafı medikal filminden oluşan ve üzerinde ETO ve buhar endikatörü bulunan ambalaj ile paketlenmiş olmalıdır.
9. Set etiketlerinin üzerinde ürün içeriği, imalatçı firma bilgileri, sterilizasyon tarihi ve yöntemi, son kullanma tarihi, TSE üretim izni numarası bulunmalıdır.
10. Set etiketlendikten sonra etiket üzerinde ürün içeriği imalatçı firma bilgileri ve sterilizasyon bilgileri yazmalıdır.
11. Ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
 - 12.2. 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.
 - 12.3. Malzeme teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
13. Paket içinde ayrı steril pakette 1 adet steril kalen ve cetvel olmalıdır.
14. 1 adet cerrahi alanı kaplayan 50x50 cm ebatlarında drapo panceresi olan 240x240 cm ebatlarında örtü olmalı

Sükran AVCU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi

Ham: Jeyri Deniz Köle

TEKNİK ŞARTNAME

5212 KÜÇÜK (BEBEK) İDRAR TORBASI 237.0003 / 237.0004

1. Kız çocukları için oval, erkek çocukları için yuvarlak ağızlı olmalıdır.
2. Cilde yapışabilecek özellikte olmalıdır ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir.
3. Steril poşetle tek kullanımlık olmalıdır.
4. Torbanın içindeki idrarı ölçmek için üzerinde cc gösteren rakamları olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 5.4. 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.
- 5.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükülmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) . kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 5.7. Torba lateks ve DEHP içermemelidir.


KÜÇÜK (BEBEK) İDRAR TORBASI


HEMŞİRELİK BİREKİM
KAZİME KANDAR

TEKNİK ŞARTNAME

10882 INTRAVENÖZ KANUL (NO 16-18-20-22) TEKNİK ŞARTNAMESİ 21.03.2024 / 21.03.2024 / 21.03.2024 / 21.03.2024

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyopak çizgil olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez, lateks içermez olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içersinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajın üzerinde infüzyon hızı, kanül çapı-uzunluğu mutlaka yazılı olmalıdır
13. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır ve bu sistem kolaylıkla açılıp kapatılabilir.
14. Branüllerin rengi, kanül çapı ve kanül uzunluğu uluslararası renk kodlarına uygun olmalıdır
15. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanalları bulunmalıdır
16. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır
17. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
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 2 yıl olmalıdır
- 18.3. Yüklenici firma idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzeme eri aynı özellikteki yeni malı 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 sağlandığını bildirmelidir
- 18.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. IV kanülün vidalı kapağı çıkarıldıkten zorluk yaşanmamalı veya kendiliğinden düşmemelidir.



TEKNİK ŞARTNAME

10977 INTRAVENÖZ KANUL (NO 24)(NO 26) 214.0005 / 214.0006

1. En az 13 m'lık sıvı akışı sağlamalıdır.
2. 24 No Sarı renk kodlu, 26 No Mor renk kodlu olmalıdır.
3. Kanül polüüretan veya PTFE FEP veya TEFLON madesinden imal edilmiş olmalıdır.
4. Steril ve foleli ambalajda olmalıdır. DEHP 'çermez lateks 'çermez olmalıdır.
5. Şeffaf olmalıdır (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir)
6. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çepeli ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik büster, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çapı-boyu mutlaka bulunmalıdır.
11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve lespil için kanatları bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek laç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
13. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, uçlu musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
14. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmediği durumda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketişine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



TEKELİLEMEK ÜÇÜN
İMZA



İZMİR İL SAĞLIK BAKANLIĞI
KARDEŞ KÖRÜK

TEKNİK ŞARTNAME

12480 STERİL KORUMALI ÖNLÜK (199.0001)

1. Kollarda dirseğe kadar olmak üzere, göğüs ve karın kısmında da ayrıca su geçirmez bir parça olmalıdır.
2. Ürünün esas maddesi medikal non-woven olmalıdır. Ürün ültidn nefes almasına izin verecek ancak sıvıları emmeden ortamdaki iletkenlikte (fluid repellent) olmalıdır.
3. Ürün ölçütleri; gömleğin uzunluğu 135-140 cm olmalıdır.
4. Kollarda elastik manşet olmalıdır.
5. Her pakette eller kurulmak için 2 adet kağıt havlu bulunmalıdır.
6. Standart cerrahi tırzda katlanmış olmalıdır.
7. Gömleğin dönme yönü sağdan olmalı ve sola bağlanmalıdır.
8. Ürün teslimden sonra bağcıkları yanlış hazırlanıp steril giymeye uygun olmayan on ukiere yönülederikçiden bedelsiz olarak talep edilecektir.
9. Ürünün gömlek ve bağcıklarının birleştiği yer sağlam olmalıdır.
10. Ürün bir kat krepe sarıldıktan sonra paketlenmelidir.
11. Ürün steril ambalajda teslim edilmelidir.
12. Sterilizasyon şekli belirtilmeli istenildiğinde ise belgelerle ibraz edilebilmelidir.
13. Ürün istenilen ölçülerde teslim edilmelidir. (L, XL)
14. Paketlerin üzerinde sterilizasyon işlemine tabi tutulduğundan gösterir indikatör olmalıdır.
15. Gömleker ETO veya Gamma ile steril edilmelidir.
16. Paketlerin üzerinde CE işareti olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bir cimesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün: Medula Übb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olması SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketiciliğine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
22. 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 satıldığıını bildirmeli ve kurumumuz adına uskiye çıkarmalıdır.
23. Malzemenin teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
24. Önlüklerde farklı boy olmalı. (L-XL-XXL)
25. Paket üzerinde genişlik ve boy ebatları yazılmalıdır.

TEKNİK ŞARTNAME

11576 KOTER PLAĞI (221.0002)

1. Koter plağı polietilen, köpük, alüminyum ve hidrojenle imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plakları kolaylıkla çıkmalı ve çıkarken yapışkan jeli üstüne almamalıdır.
3. Plağın cilde temas eden yüzeyi yapışkan jel ihtiva etmeli, plak kullanıldıktan sonra hasta üzerinde temizlik gerektirecek artık bırakmamalıdır.
4. Yapışkan jelin yapışma özelliği yüksek, akımın güvenli iletilmesini sağlamalıdır. ameliyat sırasında yapışma yerinden oynamamalıdır veya ayrılmamalıdır.
5. Koter plağı mevcut cihaza uyumlu, dual (ram) giriş olmalıdır.
6. Koter plağı anksin hasta için gerekli boyu olmalıdır.
7. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
8. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurumasına engel olacak hava geçirmez ısı ve ışık geçirgenliğini engelleyici, alüminyum kaplı malzemeden olmalıdır.
9. Her 100 adet koter plağına karşılık 1 adet koter plağına uyumlu kablo verilmelidir ve kabloda ek olmamalıdır.
10. Plakların tek tek ambalajlanmış olması tercih nedenidir.
11. Ambalajların üzerinde üretici adı, lot numarası, imalat ve son kullanım tarihleri, barkod numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
12. Kablo kesiti en az 2x2 mm olmalıdır.
13. Ameliyathanede kullanılmakla olan Koter-Ligasüre kombine cihazı ile uyumlu olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özelliklerde yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün: Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. 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 kurulumuza sabıdığını bildirmeli ve kurulumuz adına askıya çıkarmalıdır.
19. Matzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Bülent Arıcı


Ham. İrfan Deniz KŞİE


TEKNİK ŞARTNAME

12373 DISPOSABLE KOTER KALEMİ VE UCU (221.0003)

1. Koter kalemi elle kumanda edilebilmeli,yakıcı ve kesici özellikleri için ayrı kontrol düğmeleri olmalıdır.
2. Koter kalemi sıvı yakıtını sağlayacak şekilde presle kapatılmış uçları 30mm'den kısa olmamalı ve çelik olmalıdır.
3. Koter cihazlarına bağlanıp için 3 gınglı standart fişli ve kablo uzunluğu 5m'den kısa olmamalıdır,Koter kalemleri steril ambalaj içinde, uç kısımlarında ambalajı yırtmayacak şekilde koruyucu bir kapakla kapatılmış olmalıdır.
4. Koter kalemleri hastanemizdeki mevcut elektro koter cihazlarıyla %100 uyumlu olmalıdır.
5. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miyadlı olmalıdır.
6. Ambalaj su geçirmez,bir yüzü şeffaf olmalıdır.
7. Üretici firma adı,lot numarası,sterilizasyon şekli,ambalaj son kullanma tarihi üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
8. Tekli steril paketlerde ambalajlanmış olmalıdır
9. Her bir düğme yanlış uygulamaları engellemek için farklı renkle olmalıdır.
10. Koter kaleminin ucunda bıçak elastomerik kaplı olmalı ve dokunun yapışmasını ve kömürleşmesini azaltmalıdır.
11. Koter kaleminin ucundaki bıçak elektrodu bulunmalı ve istendiğinde çıkarılıp yerine standart başka bir uç takılabilmelidir,Takılan uç sallanmamalı ,düşmemeli
12. Koter kalemi E.0 veya G.Amma ile steril edilmiş olmalıdır
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmak, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. 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 kurulumuza satıldığını bildirmeli ve kurulumuz adına askıya çıkarmalıdır.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. Mevcut uzun koter uçları ile uyumlu olmalı.Taktığında uç sallanmamalı ve düşmemeli.
20. Koter paketten çıkarken dağılmamalı.
21. Steril paket içinde şeffaf bir poşet yada paket içinde muhafaza edilmelidir.

Sorumlu Hemşire
Araştırma
Sorumlu Hemşire
Sorumlu Hemşire
Sorumlu Hemşire

Hem. Saygı Benit Köse



TEKNİK ŞARTNAME

11001 SAATLİK İDRAR TORBASİ 237.000\$.

1. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalıdır.
2. Sistem iki parçadan oluşmalıdır. (Şeffaf ve sert yapıdaki saatlik idrar toplama kutusu ve yumuşak malzemeden üretilmiş idrar toplama torbası)
3. Alt kısmında idrar toplama torbasında sterilitenin bozulmaması için boşaltma musluğu olmalıdır.
4. Sonda ve saatlik idrar toplama kutusu arasındaki hat en az 75 cm olmalı ve kolay açılıp kapatılabilen bir klemp olmalıdır.
5. Saatlik idrar toplama kutusu 100-600 ml hacminde olmalıdır.
6. Saatlik idrar toplama kutusunda binken idrar tek bir musluk ile idrar toplama torbasına boşaltılabilmelidir.
7. Saatlik idrar toplama kutusu hem pediatrik hem de erişkin hastalarda kullanılabilecek hassasiyetle ölçeklendirilmiş olmalıdır.
8. Saatlik idrar toplama kutusu hasta yatağının kenarına asılabilir özellikte olmalıdır.
9. İdrar toplama torbası en az 2 lt kapasiteli olmalıdır
10. İdrar torbasına takılan kısmı 6-18 FR ölçülerine uygun konik bir konnektör olmalıdır.
11. Rezervuar ile torba arasında boşaltım çubuğu sağlam olmalıdır. İdrar çubuğu gevşelince torba kolayca çıkabilmelidir.
12. Rezervuar kısmında bulunan hazne 50 ml'lik olup 1'er - 2'şer ml'lik bölümler olmalıdır.
13. Rezervuarın diğer kısmındaki ölçüm 10'ar ml'lik olmalıdır.
14. Örnek alabilmek için sondaya geniş yerine yakın aynı bir giriş yeri olmalıdır.
15. Kurumun talebi doğrultusunda idrar torbalarının yatağa asabilmesi amacıyla askı aparatı teslim edilmelidir.
16. Steril paket içerisinde olmalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır
- 17.5. 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 tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.6. 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 askıya çıkarmalıdır.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) . kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



HEMŞİRELER KURULU
BAZİLİ K. K. K.

TEKNİK ŞARTNAME

10868 BRANÜL SABİTLEYİCİ (PEDIATRİK BOY) 212.0029

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır. İğne giriş yerini* üzerine tamamen kapatan ve ortamdan kontaminasyonla oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özel yastık bulunmalıdır.
2. Sıvı ve mikroorganizma geçirmeyen, esnek bir malderyalden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipoalerjenik olmalı, alda yapıştığında ter ve nemden etkilenmemelidir, çıkarıldığında ciltte alık bırakmamalıdır.
4. Tespit bantı ve tarih yazma bölümü bulunmalıdır.
5. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
6. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Lateks içermemelidir.
7. Ürün ebalı 4 - 5 * 4 - 5 cm olmalıdır.
8. Tek kullanımlık pakelilerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
9. **GENEL ÖZELLİKLER**
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idararın firmaya üç ay oncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değıştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketişmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.5. 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 satıldığını bildirmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
10. Kateter giriş yerini korumak ve güvenli tespit etmek üzere tasarlanmış olmalıdır.
11. Kateter giriş yeri sürekli gözleme olanağı tanınmalıdır.
12. Kanül tespiti kolaylaştıran çentik dizaynı bulunmalıdır.
13. Ekstra tespit sağlayan iki adet medipare bantı bulunmalıdır.
14. Kolay uygulanabilmeli ve eldivene yapışmamalıdır.

TEKNİK ŞARTNAME
212.0029


HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZIME KAYA


TEKNİK ŞARTNAME

10960 STOP COCK (ÜÇLÜ MUSLUK) 010-0027

1. Saydam, sert plastik malzemeden üretilmiş ve non-toksik ve hypoallerjen olmalıdır.
2. Kolayca kırılmamalıdır.
3. Üç yoku muslukta bir döner male(arkak) ve iki female(dişi); her cock konnektör bulunmalı ve uluslararası standartlara uygun olmalıdır.
4. Üst kısmı (musluk) 360 °C döner olmalıdır.
5. Üzerinde akış yönünü gösteren oklar olmalıdır.
6. En az 4.5 Bar basınçta dayanıklı olmalıdır.
7. Steril tek tek paketlenmiş ve ambalaj bütünlüğü bozulmamış olmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
9. Malzemelerin üzerinde barkod numaraları olmalıdır.
10. Ambalaj üzerindeki son kullanma tarihi teslim tarihinden bağlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Üçlü musluğun gövdesi şeffaf olmalı ve ilaca (anestetik, narkotik, immünoşüpresif, yağ emülsiyonları) dayanıklı olmalıdır.
12. Bağlantı ve ek yerlerinden sıvı ve hava kaçağına izin vermemelidir.
13. Setlere bağlantı yapan uçları setlere ixt olmalı, setlerden kolayca ayrılmamalıdır.
14. Çe bekgesi olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UDS kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmesidir.
- 15.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme istelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ve belgelenmek ve ürünün içkabilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde salın alınan ürünün kurumumuza sabıdığını bildirmelidir.
- 15.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

10975 HİDROKOLLOİD YARA ÖRTÜSÜ 241.0004

1. Ürün hidrokolloid yapıda olmalıdır.
2. Ürün sıvı ve bakterileri geçirmeyen, gaz geçirgen film tabaka ile kaplı olmalıdır.
3. Kronik, akut, az ve orta eksudalı yaralarda kullanılabilir.
4. Yara eksudasını absorbe edebilmeli ve içersinde tutabilmelidir.
5. Yaradaki nemi dengeleyici özellikte olmalıdır.
6. Problemlili ve katlantılı bölgelere ürünün uygulanabilmesi için esnek, yumuşak ve kendinden yapışkanlı olmalıdır.
7. Uygulandığında yara yüzeyi ile tam temas ederken yapışmamalı yara çevresindeki sağlıklı dokuya yapışarak sabitlenmelidir.
8. Değiştirilmesi sırasında yeni bağ dokusu ve epitel dokuyu tahriş etmeden kolay çıkarılabilir olmalıdır.
9. Ürün hipoaerjenik olmalı ve kesilerek kullanılabilir.
10. Otçuluk debriman sağlama özelliği olmalıdır.
11. Yara durumuna göre yara üzerinde 2 (iki) ila 7 (yedi) güne kadar kalabilmelidir ve ikinci bir tespit pansumanına ihtiyaç duyulmamalıdır.
12. Yara örtüsü steril tekli ambalaj içerisinde ve 10x10cm ebatında olmalıdır.
13. Yara bakım ürününün kullanımı ile ilgili kanıtlanmış klinik çalışmaları olmalıdır.
14. Ürün ile birlikte, ürünü tanıttıcı Türkçe katalog veya Türkçe broşür verilmeli ayrıca ürünün kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir Türkçe kullanım klavuzu bulunmalıdır.
15. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi 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 bitirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. 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.
- 16.5. 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.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihaleatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeleri ibraz etmelidir.



TEKNİK ŞARTNAME

10693 UZUN KOTER UCU (221.0011)

1. Koter ucu, standart üç gönşll koter kalemine uyumlu ve en az 16,5 cm boyunda olmalıdır.
2. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmı hariç diğer kısımları yatıştırılmış olmalıdır.
3. Koter ucu, paslanmaz çelikten olmalı ve kolay bükülmelidir.
4. Malzeme steril tekli pakette ve paket üzerinde sterilizasyonla ilgili bilgiler bulunmalıdır.
5. Ameliyathanedeki tüm koter kalemleri ve cihazlarıyla uyumlu olmalıdır.
6. Teslim edilen malzemelerin miadı en az 2 yıl olmalıdır.
7. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmında hiçbir şekilde dokuya ve steril pakete zarar verecek çapak bulunmamalıdır.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından badele karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar geçen süre boyunca taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
12. 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 dopoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
13. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ilahatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Mevcut disposabls koter kalemi ile uyumlu olmalıdır. Teklif edildiğinde uç sallanmamalı ve düşmemelidir.

Süleyman Avcı


Ham. Seruşi Doruk 10/10


TEKNİK ŞARTNAME

12407 ÜÇLÜ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0028)

1. Setin mayi girişinde üç adet konnektörlü enjeksiyon aparatı çıkmayacak şekilde önceden tekli olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 11 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setlek' üer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klemplama ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ve arasında çü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolun hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolun değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml)
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmeli, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlük karşılaşılmamalı, enjektör yada serum setinde geri alma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan linealar ile uyumlu olmalı yerinden çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermeme ambalajda görünmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıktı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril pakette sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklifle beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1 Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 19.2. Yüklenci firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirebilir.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ve eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenci firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde salın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.5. Malzemeyi teklif eder firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) . kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

1303 OMUZ ÖRTÜ SETİ (245.0011)

1. Örtüler ,non-woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup ,tek kullanıma mansus steril olma özelliği taşımaktadır.
2. Hasta üst örtülerinde kullanılan malzeme üst kalı ,ameliyat esnasında oluşacak kan ,alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlayan çok emici medikal non-woven ,bu sıvıların altına geçmesini engelleyen bakteri bariyerli medikal polietilenden oluşan 2 katlı maleryalden mamul olmalıdır.
3. Tüm ürünler medikal amaçla üretilmiş hammaddelerden mamul olmalıdır.
4. Örtü ve önlük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek fipte olmalıdır (yarı-şeffaf ve şeffaf malzemeler kabul edilmez).
5. Örtülerde kullanılacak dilt bantları non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş olmalıdır.(istendiğinde üretici firma tarafından teknik döküman verilebilmelidir).
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça sergilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
7. Set içerisinde u yankılı 2 örtü bulunmalıdır. bu ortopedik u örtüler polietilenden imal edilmiş olmalıdır. örtüyü hastaya sahılayabilmek için yarıgün etrafı dilt bandı ile bantlanmış olmalıdır.
8. Alet masa örtüsü 200 x 150 +/-5 cm. boyutlarında. üstünde medikal non-woven malzemeden. takviyesi olan :polietilen malzemeden yapılmış olmalıdır. alet masanın tam ortasında kaymayı önleyen bir bandı olmalıdır.
9. Tüm set ikenği alet masa örtüsü ile bohçalanmış olmalıdır.bohça non-steril bir kişinin açabileceği biçimde katlanmış olmalıdır.
10. Set bir yüzü medikal kağıt,diğer yüzü medikal filmoen oluşan ambalajlarda verilmelidir.
11. Set elo veya gama yöntemi ile steril edilmelidir.
12. Üretici firma ISO 13485 kalite sistem belgelerinden birine sahip olmalıdır.ürünler CE ürün kahtre işaretini taşımalı ve bu işaretle ilgili sertifikanın kopyası ihale evrakları ile verilmelidir.
13. Set aşağıdaki parçaları içermelidir.
 - 13.1. 1 ADET 150 X 200 CM ALET MASA ÖRTÜSÜ, 2 ADET 155 X 250 CM ORTOPEDİK U ÖRTÜ
 - 13.2. 1 ADET 123 X 240 CM ANESTEZİ ÖRTÜSÜ, 2 ADET 10 X 30 CM NON-WOVEN BANT
 - 13.3. 1 ADET 150 X 180 CM AYAK ÖRTÜSÜ. 1 ADET 78 X 140 CM MAYO MASA ÖRTÜSÜ
 - 13.4. 2 ADET 75 X 85 CM BANTLI ÖRTÜ, 1 ADET KAMERA KILIFI
 - 13.5. 1 ADET MARKER KALEM
 - 13.6. 1 ADET ÇETVEL
 - 13.7. 1 ADET STOK/NFT 35X75CM
14. Üç yıl raf ömrü olmalıdır. Ve gerektiğinde belgelenmelidir.
15. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir. indikatör olmalıdır.
16. Paketlerin üzerinde sterilizasyon ve son kullanım tarihi olmalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında USB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif eden ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ve sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarılmalıdır.
 - 17.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

TEKNİK ŞARTNAME

12406 İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0038)

1. Setin mayi girişinde iki adet konnektörü enjeksiyon aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klamplama ile gereğinde hat akışı kapatılabilir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolun hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolun değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml)
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmesi, yıkamanın veya ilaç uygulamının başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seli ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlük karşılaşılmamalı. enjektör yada serum selinde geri alma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan mevcut linealar ile uyumlu olmalı yerinden çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli. bu özellik ambalajda görülmelidir.
12. Pediyatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aratıklı ve sürekli infuzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklifte beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 19.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirebilir.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Sosya. 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.
- 19.4. 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 sağlandığını bildirmelidir.
- 19.5. Malzeme için teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

11002	TOTAL PARENTERAL NÜTRİSYON UYGULAMASINDA KULLANILACAK FİLTRE	197.0023
-------	--	----------

1. Total parenteral n trisy n (TPN) uygulanması sırasında partikül geçişinden doğabilecek riskleri en aza indirmek amacıyla literatürde filtreli setlerin kullanılması önerilmektedir. Bu amaçla kullanılan filtrelerin teknik özellikleri aşağıda belirtilmiştir.
2. 1.2  m filtre
3. Filtre yuzeyi: 10 cm²
4. Minimum akış > 167ml/min (90cm²de)
5. Maksimum basınç: 3.1 bar (+,-)  .1 bar
6. Yükseklik :22cm
7. CE belgesi olmalı,
8. Malzeme:co-poli ster veya akrilik
9. Filtre membranı: PES (Poli  ter sulfone) 1.2  m
10. Vented membran: PVDF (Polyvinylidene fluoride)  m veya PTFE (polytetrafluoroethylene) membrane
11. Hastanemizde kullanılan infüzyon setine uyumlu olmalıdır.
12.  r n EO ve GAMMA sterilizasyon yöntemi ile steril olmalı ve en az 24 ay son kullanma tarihli olmalıdır.
13.  r n tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile de i tirmelidir.
- 14.3. Teklif edilen  r n; Modula Ubb Sorgu (<https://modula.sgk.gov.tr/ModulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sokmosinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.4. Teklif edilen  r n: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İ telerindeki SUT kodları ile e lenmi  olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar e lenmi  kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün.  r n Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenici firma tekili verdiği ürünün  r n Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında lanımlanmı  ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihte kadar  r n Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak  r n Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir,

ur ~~ANIL K. HIZ. MOD. YR.~~
~~POZİTİF KAN YAKI~~

TEKNİK ŞARTNAME

4576 BİYOSİD BARIYERLİ STERİL CERRAHİ ELDİVEN 200.0012

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde kuruma sağlamalıdır.
2. Eldiven en az iki kat şeklinde viral ve bakteriyel kontaminasyonu engelleyici amaca yönelik üretilmiş olmalıdır.
3. Eldivenin dezenfektan ajan içeren biosid bariyer özelliğine sahip olmalıdır.
4. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
5. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.
6. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun kullanmış olmalıdır.
7. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
8. İn vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.
9. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL:1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
10. TSE ve FDA belgeleri olması tercih sebebidir.
11. Ürünle ilgili bilimsel kanıtların olması tercih sebebidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirme durumu son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Übb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.5. 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.
- 12.6. 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 aşkıya çıkarmalıdır.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Sükran Avcı


Ham, Sağı Deniz Kade


TEKNİK ŞARTNAME

11006 İDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU 2000 CC 234 0008

1. Şeffaf sentetik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
2. Sıvı toplama kapasitesi 2000 ml olmalıdır.
3. Torbanın üst iki yanında askı için delikleri bulunmalı, askı delikleri kendi liğinden açık olmalı, delik aşarelli kısm na askıyı takarken aşırı güç ve ya ek kesici alet gerektirmemeli ve torba askısından çıkarılıp tekrar takıldığında delikler yırtılmamalıdır.
4. Torbanın Üzeri 50 - 100 ml aralıklarla derecelenmiş olmalıdır.
5. Derecelendirme sıvı miktarını doğru olarak belirtmelidir.
6. Hortumun ucunda konik bağlantı konektörü bulunmalı ve konektör üzerinde kapak olmalıdır. Kapak konektöre iyi oturmalı kendiliğinden çıkmamalıdır.
7. Torba içi tam dolu iken bile sızdırma yapmamalıdır.
8. İdrar torbası musluğu kapalıyken torbanın hiçbir yerinden idrar sızdırmamalıdır. Musluk kendiliğinden açılmamalı ve açılırken yerinden çıkmamalıdır.
9. Torbada idrarın hastaya dönmesini engelleyen valf sistemi olmalıdır.
10. Tamamen dolu iken askı deliklerinden asıldığından 24 saat dayanabilmelidir, torba dolu iken sallanmamalıdır.
11. Torbalar steril tekli paketler içinde olmalıdır.
12. Sondaya takılan idrar torbası ucu tam oturmalı sondaya uyumlu olmalı ve idrar sızdırmamalıdır.
13. Hasta yatarikenoley ile torba arasındaki hortum gerilme ve çekilme yapmayacak uzunlukta ve bükülme ya da kırılma oluşturmıyacak yeterlilikte esnekliğe sahip olmalıdır.
14. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
15. Musluk kısmı ileri - geri hareketle çalışmalı, kendiliğinden açılmamalı ve idrarı aşağı sızdırmamalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambajajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.3. 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.
- 16.4. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

12452 DERMATOM BIÇAĞI 225. 081

1. Hastanemiz dermatolojide yer alan Zimmer Elektrikli Dermatom (00-2801-000-00)'da kullanılmaya uygun olmalıdır.
2. Paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
3. En geniş yerinin uzunluğu 10,7 cm olmalıdır.
4. Steril paketlenmiş olmalıdır.
5. 00-280C-000-10 parti numarasına sahip 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 özelliklerdeki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 6.4. 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 kurumumuzca satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 6.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
7. Satın alım aşamasından önce firmadan en az 2 adet numune gönderilmiş olmalıdır.

Dr. Fatih Alp ÖZTÜRK
Dış. Tec. No: 169624

Burcu İSİK



TEKNİK ŞARTNAME

11798 KOTER PLAĞI PEDIATRİK (221.0014)

1. Koter plağı poşetlenen, köpük, alüminyum ve hidrojenen imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plaktan kolaylıkla çıkmalı ve çıkarken yapışkan jeli üstüne almamalıdır.
3. Plağın cilde temas eden yüzeyi yapışkan jel ihtiva etmeli, plak kullanıldıktan sonra hasta üzerinde temizlik gerektirecek artık bırakmamalıdır.
4. Yapışkan jelin yapışma özelliği yüksek, akımın güvenli iletilmesini sağlamalıdır. ameliyat sırasında yapışma yerinden oynamamalıdır veya ayrılmamalıdır.
5. Koter plağı mevcut cihaza uyumlu, dual (rem) geniş olmalıdır.
6. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
7. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurumasını engel olacak hava geçirmez ısı ve ışık geçirgenliğini engelleyici alüminyum kaplı malzemeden olmalıdır.
8. Her 100 adet koter plağına karşılık 1 adet koter plağına uyumlu kablo verilmelidir ve kabloda ek olmamalıdır.
9. Plakların tek tek ambalajlanmış olması tercih nedenidir.
10. Ambalajların üzerinde üretici adı, lot numarası, imalat ve son kullanma tarihleri, barkod numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
11. Kablo kesili en az 2x2 mm olmalıdır.
12. Ameliyathanede kullanılmakta olan Koter-Ligasüre kombine cihazı ile uyumlu olmalıdır.
13. Düşük duşum ağırlıklı (500-gr ağırlı) yenidoğan, bebek ve çocuk hastalarda kullanıma uygun olmalıdır.
14. **GENEL ÖZELLİKLER**
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. 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 tarihte kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına eskiye çıkarmalıdır.
- 14.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Sikran Ayar
Sikran

Hem. Engül Şahin
Engül