



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20256120

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 13/10/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	AORT KANULU NO:6.5	15,00	ADET
2	CERRAHI SUTUR, POLİDİYOKSANON, ORGUSUZ 6/0 YUV.CİFT İGNE 11 MM	45,00	ADET
3	CİFT YOLLU ROOT KANULU 14 G ANTEGRAD PERFUZYON	50,00	ADET
4	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM	150,00	ADET
5	DRENAJ SİSTEMİ 700 CC.(PSD)	50,00	ADET
6	PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)	10,00	ADET
7	THORAX KATETER NO:16	25,00	ADET
8	TORAX KATETER NO:20	100,00	ADET
9	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8.5	20,00	ADET
10	VENOZ KANUL 34-34	30,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20256120

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20256120

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 13/10/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	LEFT HEART VENT CATHETER 13 FR	30,00	ADET
12	SURGİCEL FİBRİLLAR 5.1X10.2	800,00	ADET
13	KEMİK İLİĞİ BİOPSİ İGNEİ 13-14G 10-15 CM	45,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20256120

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/12

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

244.0006.000	AORT KANULU NO:6.5	ADET	15
201.0241.000	CERRAHI SUTUR, POLİDİYOKSANON, ORGUSUZ 6/0 YUV.CİFT İGNE 11 MM	ADET	45
244.0020.000	CİFT YOLLU ROOT CANULU 14 G ANTEGRAD PERFUZYON	ADET	50
233.0015.000	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM	ADET	150
211.0002.000	DRENAJ SİSTEMİ 700 CC.(PSD)	ADET	50
235.0002.000	PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)	ADET	10
218.0171.000	THORAX KATETER NO:16	ADET	25
218.0175.000	TORAX KATETER NO:20	ADET	100
235.0017.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8.5	ADET	20
244.0071.000	VENOZ KANUL 34-34	ADET	30
218.0198.000	LEFT HEART VENT CATHETER 13 FR	ADET	30
217.0009.000	SURGİCEL FİBRİLLAR 5.1X10.2	ADET	800
196.0022.000	KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İGNESİ 13-14G 10-15 CM	ADET	45

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5108) DRENAJ SİSTEMİ 700 CC.(PSD)

Açıklama : DRENAJ SİSTEMİ 700 CC.(PSD)

- Drenaj seti vakuma bağlı olarak çalışabilmeli vakum basıncına dayanabilmeli,drenajda ezilme ve bükülme olmamalıdır.Sualtı drenaj sistemine göre çalışmalı ve göğüs drenajlarında güvenli olarak kullanılabilir.
- Sistemin üzerinde sıvı seviyesini belirleyen milimetrik seviye ölçeği bulunmalıdır.
- Drenaj sistemi yetişkinler için 2000 veya 700 ml lik hazneye sahip olmalıdır.
- Göğüs drenaj setinin hortumu 150 cm,yumuşak, bükülmeye drençli, pıhtı sağlamayı kolaylaştıran özellikte olmalıdır.
- Drenaj seti kolay taşımaya sağlayan bir taşıma askısı içermelidir.
- Drenaj hortumunun değişik boyutlardaki toraks kateterine bağlanmasını sağlayan bir konektör olmalıdır.
- Drenaj setinin konektörü üzerinde hava boşaltma kapağı bulunmalıdır.
- Sistem devrilmeyi önleyen geniş bir alt tabana sahip olmalıdır.
- Göğüs drenaj seti etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
- Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
- En az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Son kullanma tarihinden 3 ay kala tüketilemeyen malzeme ilgili firma tarafından daha uzun miat ile değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

12. GENEL ÖZELLİKLER

- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12471) KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 13-14G 10-15 CM

Açıklama : KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 13-14G 10-15 CM

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
4. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
5. 11G (3mm) ve 6" (150mm), 13G ve (10cm - 15cm) boyutlarında olmalıdır.
6. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
7. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
8. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
9. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
10. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
11. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
12. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
13. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
14. Teklif edilen ürüne ait en az 3 (üç) adet numuneler ve ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalogları birlikte verilecektir. Numuneler şahit numune olarak tutulacaktır. Tekliflerin uygunluğu, orijinal katalog bilgileri ile numunelerin ilgili birim tarafından testlerinden sonra verilecektir.
15. Numuneler ve ihale sonrası tedarikçi firmadan alınacak ürünler en az 6 (altı) ay geçerliliği olacak şekilde steril edilmiş olarak teslim edilecektir.
16. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbirini alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenerek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.

17. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
18. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 19.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
 - 19.3. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 19.4. 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 tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir, ayrıca yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 19.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 - 19.6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

(5749) AORT KANULU NO:6.5

Açıklama : AORT KANULU NO:6.5

1. Çocuk ve yetişkin boyları olmalıdır./ infount (bebek)
2. Ucu kıvrık (curved tip) olmalıdır.
3. Suture Flange olmalıdır
4. E. O . ile steril olmalıdır veya 1/4 kanül ölçüsüne göre
5. Arkasında lüerli 3/8 konnektör olmalı ve konektörün ucu tıpalı olmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5826) CİFT YOLLU ROOT CANULU 14 G ANTEGRAD PERFUZYON

Açıklama : CİFT YOLLU ROOT CANULU 14 G ANTEGRAD PERFUZYON

1. Kalp cerrahisinde Antegrade Kardiopleji uygulamasında kullanılacaktır.
2. Kanül PVC `den yapılmış olmalıdır.
3. Çift yollu olanlarda, vent hattı bulunmalı ve üzerinde klemp yer almalıdır.
4. Vent hattının ucunun bittiği (suture flange) dikiş hakasının bitiminden başlamalı, arada çok kısa da olsa hiçbir mesafe olmamalıdır.
5. Dikiş halkası (suture flange) minimum küçüklükte olup aortik yüzeyde daha fazla açıklık bırakmalıdır.
6. Sütür halkasının üzerinde dikişi kolaylaştırmak amacıyla 4 adet dikiş deliği ve bunlarla birlikte küçük iki çentiğe sahip olmalıdır.
7. Kanülün gauge değeri 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 gauge değerleri olmalıdır.
8. Kanülün uç kısmında, aortdan hava aspirasyonuna olanak sağlayan iki simetrik delik olmalıdır.
9. Kanül minimum basınçta yüksek akışı sağlayan, ince et kalınlığını ve geniş iç alana sahip olmalıdır.
10. Tek kullanımlık ve steril şekilde sağlanmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4617) SURGICEL FIBRILLAR 5.1X10.2

Açıklama : SURGICEL FIBRILLAR 5.1X10.2

1. Malzeme Oxide Rejenere Selüloz (Polyoxyanhydro glucuronic acid)'dan mamüldür.
2. Malzeme 7 katlı olacak kat kat ayrılabilir yapıdadır.
3. Hemostatik özelliğe sahiptir.
4. 3-4 dakika etkili hemozta sağlamakta ve 13-14 gün içerisinde vücuttan tamamen Absorb olmaktadır.
5. Vücut içerisinde 13-14 gün kalacağından en az 24 ayrı gram pozitif(+) ve gram negatif(-) bakteriye karşı duyarlıdır.
6. Üzerinde koter ile uygulama yapılabilmeye uygun yapıdadır.

7. Malzemeler tek tek steril poşetlerde ve orijinal kutularında teslim edilecektir.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme 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.
 - 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11811) DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM

Açıklama : DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM

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

(4356) PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)

Açıklama : PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)

1. Düzgün kavisli tasarım ve giderek incelen uç trakeostomi tüpünün ve düzgün iç kanülün hastanın anatomisini minimal etkileyecek şekilde yerleştirilmesini ve çıkarılmasını sağlamalıdır.
2. Isıya duyarlı materyal ilk aşamada entübasyon için gerekli sertliğe sahip olmalı ama sonra vücut ısısında hastanın üst solunum yolunun şekline uyum minimum travma oluşmasını sağlamalıdır
3. Anestezi veya solunum ventilatör devresine bağlantı için kullanılan 15mm konnektör, iç kanül değil tüpte yer almalıdır.
4. Anatomik olarak şekillendirilmiş esnek destek, hasta konforunu arttırmalı ve trakeostomi tüpünün daha güvenli kullanımını sağlamalıdır.
5. Küçük ve düzgün geçişli profil soft-seal balon yerleştirmeyi kolaylaştırmalıdır.
6. Yönlendirici veya yönlendiricisiz kullanabilir, atravmatik obtratoru olmalıdır.
7. Obtratoru tutucu klip bulunmalıdır.
8. Kendiliğinden yapışkan hasta notları etiketi trakeostomi büyüklüğü ve imalat seri no.su detaylarını vermelidir.
9. Stein içinde ; bistüri, 14G intravenöz kanül parçaları, 10ml enjektör, yönlendirici ve sokucu dilatör, lümenli obtrator bulunmalıdır.
10. Steril tekli kutularda olmalıdır.
11. 7, 7,5 8, 8,5 ebatlarında olmalıdır.

12. GENEL ÖZELLİKLER

- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün, 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.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10804) THORAX KATETER NO:16

Açıklama : THORAX KATETER NO:16

1. 52 ± 5 cm uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan, esnek polimerden imal edilmiş bir kateter olmalıdır.
2. Toraks kateteri travma oluşturmaya yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
3. Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
4. Toraks kateteri X Ray ışını altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
5. Kateterin üzerinde cm işaretli ölçek bulunmalıdır.
6. Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
7. Totaks kateteri düz olmalıdır.
8. Toraks kateterlerinin düz olarak 16-36 aralığındaki her ölçüsü mevcut bulunmalıdır.
9. Toraks kateteri tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
 - 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10804) TORAX KATETER NO:20

Açıklama : TORAX KATETER NO:20

1. 52 ± 5 cm uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan, esnek polimerden imal edilmiş bir kateter olmalıdır.
2. Toraks kateteri travma oluşturmaya yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
3. Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
4. Toraks kateteri X Ray ışını altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
5. Kateterin üzerinde cm işaretli ölçek bulunmalıdır.
6. Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
7. Totaks kateteri düz olmalıdır.
8. Toraks kateterlerinin düz olarak 16-36 aralığındaki her ölçüsü mevcut bulunmalıdır.
9. Toraks kateteri tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER

- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5206) **VENOZ KANUL 34-34**

Açıklama : VENOZ KANUL 34-34

1. Venöz kanül PVC malzemesinden yapılmış olmalı, bükülmeyi engellemek için içten tel ile desteklenmiş (spiralli) olmalıdır
2. Venöz kanül isteğe göre yumuşak ve sert drenaj uçlu modelleriyle mevcut olmalıdır.(Çok delikli veya basket uçlu)
3. Her iki tip de tüm kanül ölçüleri için maksimum drenaj sağlamalıdır
4. Yumuşak uçlu kanül yumuşak ve esnek PVC' den yapılmış iken, sert uçlu kanül sert PVC den yapılmış olmalıdır.
5. Venöz kanül tel gerilmeli özelliği ile operasyon sırasında kanülün bükülmesini engelleyici özellikte olmalıdır.
6. Venöz kanülü 12,14,16,18,20,22,24,26,28,30,32,34,36 F sızları mevcut olmalıdır.
7. Pediatrik kanül ebatları için 22 ±3 cm ve yetişkin kanül ebatları için 37 ±3 uzunluklarında mevcut olmalıdır.
8. Kanüllerin 12,14,16,18,20 F sızları 1/4 konnektör, 22,24,26,28,30,32,34,36 F sızları 3/8 konnektör girişine uygun olmalıdır.
9. Kanül tekli steril paketlerde olmalıdır
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8324) LEFT HEART VENT CATHETER 13 FR

Açıklama : LEFT HEART VENT CATHETER 13 FR

1. Kateter , sol ventrikülün doğrudan veya dolaylı ventilyasyonunda kullanılmalıdır.
2. Kateter uzunlukları 38-39 cm olmalıdır.
3. Kateter , 10 , 13 Fr. Ölçülerinde olmalıdır.
4. Kateterin vented konnektörlü olmalıdır
5. Kateterin PVC olmalıdır.
6. Kateter vücudu malleable olmalıdır.
7. Kateter çok delikli yapıda olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.5. 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.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5038) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8.5

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8.5

1. Yüksel volüm düşük basınçlı bir kafı olmalıdır.
2. Stomaya girişi sağlayacak bir flanş olmalıdır.
3. Üzerinde x-ray opak işareti olmalıdır.
4. Entübasyonu kolaylaştıran bir obtüratörü olmalıdır.
5. Trakeostomi tüpüne bağlı 15 mm lik bir güvenlik konnektörü olmalıdır.
6. Değişik boyalarda(4,5- 5- 6- 7- 7,5- 8 arası) istenilen miktarda temin edilebilmelidir.
7. Steril ve tek tek paketlenmiş olmalıdır. Paketlerin içinde bağlanma şeriti olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme 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.
- 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.