



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20256767

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 12/11/2025 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

1	COMPOUNDER TRANSFER SETİ	100,00	ADET
2	DIALİZOR 2.2 M2	1.000,00	ADET
3	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 5F JR 4 CM	10,00	ADET
4	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 6 CM	5,00	ADET
5	LIGACLIP (LARGE)	100,00	ADET
6	LIGACLIP (MEDIUM LARGE)	250,00	ADET
7	DAİRESEL STAPLER 25	15,00	ADET
8	SPINAL İGNE NO:25	600,00	ADET
9	TWO STAGE VENOZ KANUL 36-51 FR	20,00	ADET
10	DERMATOM BICAGI	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20256767

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/12



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20256767

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 12/11/2025 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	HEADHUNTER KATETER 5F 125CM	10,00	ADET
12	ENDOSKOPIK ULTRASON KATETERİ 22G FNB	60,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20256767

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE 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.

208.0001.000	COMPOUNDER TRANSFER SETİ	ADET	100
204.0009.000	DIALIZOR 2.2 M2	ADET	1000
218.0086.000	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 5F JR 4 CM	ADET	10
218.0094.000	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 6 CM	ADET	5
223.0093.000	LIGACLIP (LARGE)	ADET	100
223.0094.000	LIGACLIP (MEDIUM LARGE)	ADET	250
234.0043.000	DAIRESEL STAPLER 25	ADET	15
229.0005.000	SPINAL IGNE NO:25	ADET	600
244.0070.000	TWO STAGE VENOZ KANUL 36-51 FR	ADET	20
225.0081.000	DERMATOM BİCAGI	ADET	10
218.0360.000	HEADHUNTER KATETER 5F 125CM	ADET	10
218.0372.000	ENDOSKOPIK ULTRASON KATETERİ 22G FNB	ADET	60

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(12720) DAIRESEL STAPLER 25

Açıklama : DAIRESEL STAPLER 25

1. Açık ve endoskopik cerrahide kullanım için uygun olmalıdır.
2. Endoskopik cerrahide kullanım için tüm stapler aksamı hava kaçırma özelliğine sahip olmalıdır.
3. Stapler içinde en az 20 zımba bulunmalıdır.
4. Dairesel iki sıralı titanyum zımba yerleştirerek bıçağı ile aradaki dokuyu kesip uç, uca veya uç,yana anastomoz yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stapler tutaç, çevirme kanadı, emniyet mandalı, eğri shaft ve ayrılabilir anvilden oluşmalıdır.
6. Ayrılabilir anvilin özellikle endoskopik kullanımda cerrahi aletler ile kolaylıkla tutulabilme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Staplerin ateşleme sonrası dokudan rahat ekarte edilmesi anvil kalınlığı en fazla 9.5 mm olmalıdır.
8. Ateşleme sonrası iç lümende yer alan kesi hattı ile stapler hattı arasında en az 1.9 mm mesafe olmalıdır.
9. Tutacın uç kısmında bulunan penceresinde , staplerin doku üzerinde tam olarak kapatıldığını gösteren indikatörü olmalıdır.
10. Anastomozun güvenliği açısından indikatör pencerede görülmediği takdirde stapler ateşleme yapmamalıdır.
11. İki dokunun yaklaştırma anında oluşan basıncı elimine ederek anastomoz güvenliğinin sağlanması için, anvil ve kartuş kısmında delikler bulunmalıdır.
12. Zımba bacak uzunlukları ateşlemeden önce en az 4.8 mm, ateşlemeden sonra 2.0 mm olmalıdır veya 1.0-2.5mm arasında ayarlanabilir özellikte olmalıdır.

13. Stapler tek tetikli ve tek elle kullanılabilir yapıda olmalıdır.
14. Şaft-Anvil birleşimi şaft tarafı erkek anvil tarafı dişi şeklinde olmalıdır
15. Ateşleme sonrası stapler çıkarılırken şaft ve anvil dokuya zarar vermeyecek şekilde çıkmalıdır
16. Ateşleme tek elle yapılabilmeli, ateşleme mekanizması tek el gücü ile çalışabilecek sertlikte 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 2 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; 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.
 - 17.5. 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.
 - 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8430) COMPOUNDER TRANSFER SETİ

Açıklama : COMPOUNDER TRANSFER SETİ

1. Cihaz ile birlikte kullanılacak olan Transfer Set, tedavi protokolünde yer alan solüsyon ve ilaçların tek bir torbaya dolum yapılabilmesine olanak vermelidir.
2. Transfer set cihaz ile kullanılan malzemeler ile uyumlu olmalıdır.
3. Transfer Set şişe, flakon, mediflex torba ve şırınga kaynaklı konteynırların kullanımına uygun olarak dizayn edilmiş olmalı ve her bir çeşit solüsyonda kullanılmak üzere steril tekli ambalajlarda paketlenmiş olmalıdır. Ne ile steril edildiği ve son kullanma tarihi paket üzerinde yazılı olmalıdır.
4. Transfer Set şişe, flakon, mediflex torba ve enjektörlerle gün içerisinde sayısız doluma olanak sağlamalıdır.
5. 24 Saat kullanıma imkan vermelidir.

(11534) KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 5F JR 4 CM

Açıklama : KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 5F JR 4 CM

1. Kateter 5F, 6F olmalıdır.
2. Geniş lümenli olmalıdır.
3. Ucu travma yapmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
4. Uzayan olgularda ısınma nedeniyle şeklini muhafaza edebilmelidir, şekli bozulmamalıdır.
5. İyi pushabilite ve torkabilite sağlamalıdır.
6. 1200 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.

7. Tortuöz damarlarda kırılmamalıdır.
8. Tüm uç uzunluk ölçülerinde; Sol Koroner Bypass-Sağ Koroner Bypass, Pigtail-judkins R-L, Amplast R-L, Multipurpose seçenekleri olmalıdır. Pigtail kataterinin 145 derece açılı versiyonu bulunmalıdır. Açılı katater uzunluğu 110 cm olmalıdır.
9. Diagnostik katater teker, teker veya 5'li olarak ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun Diagnostik katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
10. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 18 ay miatlı olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.3. 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.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12163) LIGACLIP (MEDIUM LARGE)

Açıklama : LIGACLIP (MEDIUM LARGE)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitleyerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3 er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay miyadı olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte istenilen ölçülerde 100 adet aplikatör/klip atıcı, (hastanemizde kullanılmakta olan ürünler için istenilen ölçülerde 30 adet aplikatör/klip atıcı) ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klibe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

(5201) TWO STAGE VENOZ KANUL 36-51 FR

Açıklama : TWO STAGE VENOZ KANUL 36-51 FR

1. Kardiovasküler cerrahisinde vena-cava'dan ve sağ atriumdan kanı drene edebilecek yapıya sahip olmalıdır.
2. Kanülün distal kısmı tel desteksiz iken, proksimal kısmı ise bükülmeyi engellemek için içten tel ile desteklenmiş olmalı,
3. Kanülün telle içten güçlendirilmiş proximal kısmında işaret şeridi olmalıdır.
4. PVC'den yapılmış iki aşamalı (2-stage) venöz kanülün ucu en yüksek akışı sağlayabilmek için her bir kateter ölçüsüne göre tasarıma sahip olmalı, dokuyu zedeleyecek yapısı olmamalıdır.
5. Kanül bütün halde olmalı, sonradan eklenmiş, yapıştırılmış parçası olmamalıdır.
6. Kanülün arka tarafı 1/2 inch konnektöre uygun olmalıdır.
7. Kanül, stabilitesini artırmak için sert geçiş drenaj kafesine sahip olmalı,
8. Kanül tekli ve steril paketlerde olmalı,
9. 36-52 F, 32 - 40 F arasındaki ölçüler hasta profiline göre belirlenecektir.
10. GENEL ÖZELLİKLER

10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

10.3. Yüklenici firma, 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 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.

10.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

10.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

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

(7509) DERMATOM BICAGI

Açıklama : DERMATOM BICAGI

1. Hastanemiz demirbaşında yer alan Zimmer Elektrikli Dermatom (00-8801-000-00)'da kullanılmaya uygun olmalıdır
2. Paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
3. En geniş yerinin uzunluğu 10,7 cm olmalıdır.
4. Steril paketlenmiş olmalıdır.
5. 00-8800-000-10 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 kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı 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 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.
 - 6.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11534) KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 6 CM

Açıklama : KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 6 CM

1. Kateter 5F, 6F olmalıdır.
2. Geniş lümenli olmalıdır.
3. Ucu travma yapmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
4. Uzayan olgularda ısınma nedeniyle şeklini muhafaza edebilmelidir, şekli bozulmamalıdır.
5. İyi pushabilite ve torkabilite sağlamalıdır.
6. 1200 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.
7. Tortuöz damarlarda kırılmamalıdır.
8. Tüm uç uzunluk ölçülerinde; Sol Koroner Bypass-Sağ Koroner Bypass, Pigtail-judkins R-L, Amplast R-L, Multipurpose seçenekleri olmalıdır. Pigtail kataterinin 145 derece açılı versiyonu bulunmalıdır. Açılı katater uzunluğu 110 cm olmalıdır.
9. Diagnostik katater teker, teker veya 5'li olarak ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun Diagnostik katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.

10. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 18 ay miatlı olmalıdır.

11. GENEL ÖZELLİKLER

11.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

11.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

11.3. 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.

11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

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

(13139) ENDOSKOPIK ULTRASON KATETERİ 22G FNB

Açıklama : ENDOSKOPIK ULTRASON KATETERİ 22G FNB

1. Endoskopik ultrason (EUS=Endosonografi) tekniği ile biyopsi yapmak için tasarlanmış olmalıdır.
2. FNA modelinin tanısal olmadığı veya yetersiz olduğu durumlarda kullanılabilir.
3. Gelişmiş iğne esnekliği ve dayanıklılık için ürün iğne materyali Cobalt crom olmalıdır.
4. Histolojik İşlemleri kolaylaştırır, kaliteli doku örnekleme için çok bıçaklı üçlü uç yapısına sahip olmalıdır.
5. Handle üzerinde iğne derinliği ve kılıf uzunluğunu ayarlayıcı tek el ile kullanılabilir ve tek düğmeli ayarlayıcılar bulunmalıdır.
6. Gelişmiş iğne teknolojisine sahip olup V çentikli ve delikli lazer kesim iğneye sahip olmalıdır.
7. Tüm EUS endoskopi cihazları ile uyumlu olmalıdır.
8. EUS iğnesinin toplam uzunluğu ayarlanabilir ve 1375-1415 aralığında olmalıdır.
9. EUS iğnesinin 22 G kalınlığında seçenekleri olmalıdır.
10. EUS iğnesinin iğne uzunluğu 80 mm ve ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
11. Kateterin dış çapı 1.8 mm olup 2.8 mm çalışma kanallı endoskoplara uyumlu olmalıdır.
12. Kılıf ile iğne arasında boşluk bulunmamalıdır.
13. Setin içinde 20 ml'lik kilitlenebilir özellikte olmak koşuluyla vakumlu şırınga 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 bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 14.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

(13366) DIALIZOR 2.2 M2

Açıklama : DIALIZOR 2.2 M2

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
 2. Membran ortalama 500 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır.
 3. Membran çapı 170-215 mikron, membran kalınlığı 8-50 mikron arası olmalıdır
 4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
 5. Diyalizer maksimal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
 6. Rezidüel kan miktarı 5 ml den az olmalıdır.
 7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
 8. En az 5 er numune uygunluk değerlendirmesi için Komisyona teslim edilecektir.
 9. Bölüm tarafından (sterilizasyon şekli etilen oksit ise) talep edildiğinde gama ya da buharla setirize edilmiş diyalizerlerle değişimi (48 saat içinde) taahhüt edecektir.
 10. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz işleminde 300 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
 - 10.1. Yüzey alanı 1.8-2.2 metrekare
 - 10.2. UF Kat sayısı = (13 - 78 arasında olabilir)
 - 10.3. Üre klirensi = 220 ml / dakika - 330 ml / dakika arasında olabilir.
 - 10.4. Kreatinin klirensi = 220 ml / dakika 300 ml / dakika arasında olabilir.
- ### 11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; 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.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11303) HEADHUNTER KATETER 5F 125CM

Açıklama : HEADHUNTER KATETER 5F 125CM

1. Damar sistemindeki belirlenmiş bölgelere radyopak mazde ve tedavi edici madde göndermek için çift tel örgülü , yumuşak pebax plastik ile üretilmiş olmalıdır.
2. Kateterin 4F, 5F, ve 6F ölçülerinde olmalıdır. 4F kateterin iç çapı en az 0.041" , 5F kateterin iç çapı en az en az 0.045", 6F kateterin iç çapı en az 0.056" olmalıdır.
3. 4F, 5F ve 6F kateter uzunluk olarak 125cm ölçülerinde olmalıdır.
4. Kateterler 4F, 5F ,6F çapında 125cm uzunluğunda değişik işlemlerde kullanılmak üzere, Düz(straight), Vertebral, simmons(1,2,3), Headhunter1, Multipurpose C, Multipurpose D şekillerine sahip olmalıdır.
5. 1200 PSI basınca dayanıklı, tork kontrolü 1:1 olmalıdır.
6. Kateter üzeri kayganlaştırıcı olan hidrofilik ile kaplı, en uç kısmı yumuşak radyopak bir yapıda olmalıdır.
7. Kateterler, içinden 0.038 inch kılavuz tel geçecek kadar geniş lümene sahip olmalıdır.
8. Önceden şekillendirilmiş olan uçlarının damara girişte yönlendirilirken klavuz tel ile düzeltildiğinde tekrar eski haline hızlı gelen kuvvetli hafızası olmalıdır.
9. Kateterin bağlantı ucu (hub) universal luer lock sistemine uygun şeffaf plastikten mamul olmalıdır. Hub üzerine ismi, ölçüsü ve uzunluğu yazılı olmalıdır.
10. Kateter arka yüzü Tyvek, ön yüzü şeffaf ambalajının içerisinde steril olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; 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.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11045) LIGACLIP (LARGE)

Açıklama : LIGACLIP (LARGE)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.

4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitlenerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3'er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay miyadı olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte 100 adet aplikatör (klip atıcı) hastanemizin ihtiyacına uygun ölçülerde ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klibe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

(3531) SPINAL IGNE NO:25

Açıklama : SPINAL IGNE NO:25

1. İğhe ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır. Mandreni iğne gövdesine iyi oturmalıdır.
5. İğne uzunluğu en az 90 mm olmalıdır. Her boy için talep edilen malzemenin 1/10'u 110-120 mm olacaktır.
6. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
7. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 3 yıl olmalıdır.

8. Bu teknik şartname muhteviyatındaki ürün, ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına ve 93/42 EEC Medikal cihazlar direktifine uygun olmalıdır.
9. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
10. 26-27 gauge ölçülerinde olanlarda klavuz iğne olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.3. 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 askıya çıkarmalıdır.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından 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.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.