



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20252587

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **08/05/2025 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	DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	1.000,00	ADET
2	GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5	100,00	ADET
3	GUIDING KATETER JR 4 6F	100,00	ADET
4	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 3.5 CM	50,00	ADET
5	KOTER UCU VE KALEMİ	3.500,00	ADET
6	URETERAL DOUBLE J STENT 22-24 CM 8-10 FR(ANTIGRAD)	20,00	ADET
7	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAK)	5,00	ADET
8	GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 12F 20CM	300,00	ADET
9	PERİFERİK MİKRO KATETER ORGULU (MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE)	50,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20252587

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

204.0008.000	DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	ADET	1000
219.0023.000	GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5	ADET	100
219.0051.000	GUIDING KATETER JR 4 6F	ADET	100
218.0092.000	KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 3.5 CM	ADET	50
221.0003.000	KOTER UCU VE KALEMI	ADET	3500
233.0045.000	URETERAL DOUBLE J STENT 22-24 CM 8-10 FR(ANTIGRAD)	ADET	20
225.0036.000	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAK)	ADET	5
218.0050.001	GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 12F 20CM	ADET	300
194.0081.000	PERİFERİK MİKRO KATETER ORGULU (MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE)	ADET	50

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(13079) PERİFERİK MİKRO KATETER ORGULU (MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE)

Açıklama : PERİFERİK MİKRO KATETER ORGULU (MİKRO KILAVUZ TELİ İLE BİRLİKTE)

1. Mikro kateter, intravasküler uygulama için uygun bir sistem olmalıdır.
2. Mikro kateter 3 tabakalı bir yapıda olmalıdır. En içte PTFE, ortada Tungsten spiral coil, dışta poliüretan / polietilen kaplama olmalıdır.
3. 2.4F Mikro kateter distalden 0.8 mm radyo opak olmamalıdır.
4. 2.7F Mikro kateter distalden 0.9 mm radyo opak olmamalıdır.
5. Mikro kateterin en dışı hidrofilik kaplamalı olmalıdır.
6. 2.4F ve 2.7F mikro kateterin maksimum basıncı 750 psi olmalıdır.
7. 2.4F için mikro kateter'in dış çapı distalde 2.4 F, proksimalde 2,9F olmalıdır.
8. 2.7F için mikro kateter'in dış çapı distalde 2.7 F proksimalde 2,9F olmalıdır.
9. Mikro kateterin kullanım uzunluğu 130cm ve 150cm olmalıdır.
10. Mikro kateterin iç lümeni 2,4 FR için 0,022" guidewire ise 0.018" önceden şekillendirilmiş hafızalı hidrofilik ve mikro kataterden 10cm daha uzun olmalıdır.
11. 2.4F ve 2.7F için Torquer mikro guide wire'a sabit olmalıdır.
12. Mikro kateterin iç lümeni 2,7 FR için 0,025" guidewire ise 0.021" önceden şekillendirilmiş hafızalı hidrofilik ve mikro kataterden 10cm daha uzun olmalıdır.
13. 2.4F ve 2.7 F mikrokaterin guidewire'ı kateterle birlikte set halinde olmalıdır.
14. 2.4 ve 2.7F mikro katater içeriğinde 2.5ml kilitli enjektör bulunmalıdır.
15. Mikro kateter floroskopi altında görülebilir olmalıdır.

16. Mikro kateterin uç kısmı yumuşak olmalıdır.
17. Mikro kateter teker teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paket üzerinde uluslar arası standartlara uygun ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi 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 malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. 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.
 - 18.5. 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.
 - 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 - 18.7. 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.

(4838) GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 12F 20CM

Açıklama : GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 12F 20CM

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak için femoral jugular ve subcklavien vene uygulanabilir olmalıdır.
2. İki lümenli katater orijinal şeklide uzatmaları kıvrık M şeklinde ya da düz olmalı ve katateri sabitlemek için dikiş kanadına sahip olmalıdır.
3. Hemodiyaliz katateri mini kit şeklinde olmalıdır.
4. Mini kit içerisinde;
 - 4.1. 1 adet çift lümenli 11.5fr-12fr-12.5fr 16-20 cm Dou-Flow Double lumen katater. (Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.)
 - 4.2. 1 adet J flex kılavuz tel
 - 4.3. 1 adet 18G introducer needle (uygulama iğnesi)
 - 4.4. 2 adet vessel dilatör
 - 4.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
5. Çift lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
6. Kataterin dolum hacimleri uzatmalar üzerinde belirtilmelidir.
7. Kataterin yapıldığı malzeme(flexi-smooth) poliüretandan olmalıdır, vücut sıcaklığında yumuşamalı ve uç kısmı yumuşak vücuda zarar vermeyecek şekilde yumuşak olmalıdır.
8. Kataterin oluştuğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
9. Mini kit üzerinde katater uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.

10. Steril , şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
11. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhütü verilecektir.
12. İhaleye iştirak edecek firma katatere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koymalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 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 listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 13.5. 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.

(4834) DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)

Açıklama : DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 600 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır
3. Membran çapı 170 - 215 mikron, membran kalınlığı 8 - 40 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 olmalı
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.En az 5'er numune uygunluk değerlendirmesi için hemodiyaliz bölümüne teslim edilecektir.
9. Bölüm tarafından daha küçük yada daha büyük metrekairelerde diyalizer değişimi talep edildiğinde firma 48 saat içerisinde değişimi gerçekleştireceğini taahhüt edecektir.
10. Yüzey alanı 1.7m2 veya 1.8 m2 olmalıdır. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz fonksiyonları 200 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
 - 10.1. Yüzel alanı 1.7-1.8 metrekaire
 - 10.2. UF Kat sayısı = (9 - 56 arasında olabilir)
 - 10.3. Üre klirensi = 184 ml / dakika - 290 ml / dakika arasında olabilir.
 - 10.4. Kreatinin klirensi = 170 ml / dakika - 260 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.

(10703) GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5

Açıklama : GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5

1. Uç dizaynı anatomik ihtiyaçlar doğrultusunda çeşitli açılarda ve yapıda olmalıdır.
2. Birebir torque yapabilmeli.
3. Uç lümeni 6F için en az 0.07", 7F için 0,08", 8F için 0.09 inch olmalıdır.
4. Gövdesi en az 2 X 2 tel sargılı yapıda,veya Full Wall Technology ile üretilmiş, ucu atravmatik ve yumuşak olmalıdır.
5. İyi back-up support vermelidir.
6. Femoral (Judkins) Sağ, Femoral (Judkins) sol, Amplatz, Extra back up destek sistemli (aort'un karşı duvarından destek alarak stent, balon ve guide'a destek verecek şekilde) geniş versiyon yelpazesi olmalıdır.
7. İşlem uzadığı zaman şeklini kaybetmemelidir.
8. Ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
9. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guiding kataterleri istenilen konfigürasyondaki guiding katater ile değiştirmeyi kabul edecektir.
10. Guiding katater teker, teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guiding katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
11. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER

- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 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. 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.
- 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12373) KOTER UCU VE KALEMI

Açıklama : KOTER UCU VE KALEMI

1. Koter kalemi elle kumanda edilebilmeli,yakıcı ve kesici özellikleri için ayrı kontrol düğmeleri olmalıdır.
2. Koter kalemi sıvı yalıtımı sağlayacak şekilde presle kapatılmış,uçları 30mm'den kısa olmamalı ve çelik olmalıdır.
3. Koter cihazlarına bağlantı için 3 girişli 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 renkte 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 GAMMA 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 kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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 kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz 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.Takıldığında uç sallanmamalı ve düşmemeli.
20. Koter paketten çıkarken dağılmamalı.
21. Steril paket içinde şeffaf bir poşet yada paket içinde muhafaza edilmelidir.

(10446) URETROTOMI BICAGI (SOGUK BICAK)

Açıklama : URETROTOMI BICAGI (SOGUK BICAK)

1. Internal Üretrotom Bıçağı (Düz Tip)
 - 1.1. 22 Fr?lik üretrotom kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 1.2. Bıçak ucu düz tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır.

- 1.3. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.
2. Internal Üretrotom Bıçağı (Tırtıklı Tip)
 - 2.1. 22 Fr?lik üretrotom Kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 2.2. Bıçak ucu tırtıklı tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır.
 - 2.3. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.
3. Internal Üretrotom Bıçağı (Balta Tip)
 - 3.1. 22 Fr?lik üretrotom Kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.2. Bıçak ucu yarım-daire (balta) tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır
 - 3.3. Teklif edilen yarım-daire (balta) uçlu üretrotom bıçağı 4 Fr kanala sahip olmalı, 3 Fr?lik üreter kateteri ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.4. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.

(10703) GUIDING KATETER JR 4 6F

Açıklama : GUIDING KATETER JR 4 6F

1. Uç dizaynı anatomik ihtiyaçlar doğrultusunda çeşitli açılarda ve yapıda olmalıdır.
2. Birebir torque yapabilmeli.
3. Üç lümeni 6F için en az 0.07", 7F için 0,08", 8F için 0.09 inch olmalıdır.
4. Gövdesi en az 2 X 2 tel sargılı yapıda,veya Full Wall Technology ile üretilmiş, ucu atravmatik ve yumuşak olmalıdır.
5. İyi back-up support vermelidir.
6. Femoral (Judkins) Sağ, Femoral (Judkins) sol, Amplatz, Extra back up destek sistemli (aort'un karşı duvarından destek alarak stent, balon ve guide'a destek verecek şekilde) geniş versiyon yelpazesi olmalıdır.
7. İşlem uzadığı zaman şeklini kaybetmemelidir.
8. Ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
9. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guiding kataterleri istenilen konfigürasyondaki guiding katater ile değiştirmeyi kabul edecektir.
10. Guiding katater teker, teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guiding katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
11. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Yüklenci firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 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. 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.
- 12.5. 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 3.5 CM

Açıklama : KORONER KALP KATETERİ DIAGNOSTİK 6F JL 3.5 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.

(4666) URETERAL DOUBLE J STENT 22-24 CM 8-10 FR(ANTIGRAD)

Açıklama : URETERAL DOUBLE J STENT 22-24 CM 8-10 FR(ANTIGRAD)

1. Double pigtail kateter sistemi 6F ve 8F kateter alternatiflerinde olmalıdır.
2. Double pigtail kateter sisteminin 20cm, 22cm, 24cm,26cm ve 28cm boylarında alternatifleri olmalıdır.
3. Double pigtail kateter sistemi; 1 adet double pigtail kateter, pigtail düzleştirici,pozisyon verici sütur, esnek (flexible) stiffener, RO markerlı cannula (sabitleyici) aparatı esnasında 1 adet 0.0038" 145cm Amplatz klavuz tel ile birlikte verilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Double pigtail kateter glidex hidrofilik (kaygan) kaplama olmalıdır ve bu sayede girişim esnasında buckling yapmamalı, en zor anatomilerde bile kolayca ilerleyebilmelidir.
5. Double pigtail kateterin iç hacmi ve drenaj delikleri geniş olmalı ve bu sayede optimal akım sağlanmalıdır.
6. Double pigtail kateter kompakt pigtail yapısı ve ispatlanmış biodurability'si ile güvenli bir şekilde yerleştirildiği yere tutunmalıdır.
7. Double pigtail kateter sistemi, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
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.