



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254059

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 17/07/2025 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.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 10 CM	2.000,00	ADET
2	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 15 CM	8.500,00	ADET
3	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 20 CM	250,00	ADET
4	ALCI SARGI 10 CM	12.000,00	ADET
5	ALCI SARGI 15 CM	12.000,00	ADET
6	ALCI SARGI 20 CM	100,00	ADET
7	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	600,00	ADET
8	KAMERA KILIFI	6.500,00	ADET
9	CERRAHI ELDIVEN LATEX ICERMEYEN	4.850,00	ÇİFT
10	CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7	145.000,00	ÇİFT

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254059

NOT : 2026 YILI 27 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.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254059

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 17/07/2025 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.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	CERRAHI ELDIVEN NO:7.5	53.000,00	ÇİFT
12	CERRAHI ELDIVEN NO:8	3.700,00	ÇİFT
13	CERRAHI ELDIVEN NO:8.5	3.800,00	ÇİFT
14	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	51.000,00	ÇİFT
15	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5	30.000,00	ÇİFT
16	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8	16.000,00	ÇİFT
17	DREN 300-500 ML	5.800,00	ADET
18	GENEL CERRAHI SETİ	5.000,00	ADET
19	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	7.000,00	ADET
20	KOTER PLAGI (ERİSKİN)	17.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254059

NOT : 2026 YILI 27 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.

2/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254059

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/07/2025 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.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	KOTER UCU VE KALEMI	20.000,00	ADET
22	UZUN KOTER UCU	1.200,00	ADET
23	OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ	100,00	ADET
24	BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN	2.050,00	ÇİFT
25	DERMATOM BICAGI	30,00	ADET
26	KOTER PLAGI (PEDIATRİK)	200,00	ADET
27	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6	2.000,00	ÇİFT

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254059

NOT : 2026 YILI 27 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.

3/28

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	2000
228.0205.000	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 15 CM	ADET	8500
228.0206.000	ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 20 CM	ADET	250
228.0208.000	ALCI SARGI 10 CM	ADET	12000
228.0209.000	ALCI SARGI 15 CM	ADET	12000
228.0210.000	ALCI SARGI 20 CM	ADET	100
245.0001.000	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	ADET	600
245.0002.000	KAMERA KILIFI	ADET	6500
200.0001.000	CERRAHI ELDIVEN LATEX ICERMEYEN	ÇİFT	4850
200.0004.000	CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7	ÇİFT	145000
200.0005.000	CERRAHI ELDIVEN NO:7.5	ÇİFT	53000
200.0006.000	CERRAHI ELDIVEN NO:8	ÇİFT	3700
200.0007.000	CERRAHI ELDIVEN NO:8.5	ÇİFT	3800
200.0008.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	ÇİFT	51000
200.0009.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5	ÇİFT	30000
200.0010.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8	ÇİFT	16000
205.0001.000	DREN 300-500 ML	ADET	5800
245.0006.000	GENEL CERRAHI SETİ	ADET	5000
199.0001.000	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	ADET	7000
221.0002.000	KOTER PLAGI (ERISKIN)	ADET	17500
221.0003.000	KOTER UCU VE KALEMİ	ADET	20000
221.0011.000	UZUN KOTER UCU	ADET	1200
245.0011.000	OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ	ADET	100
200.0012.000	BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU ELDIVEN	ÇİFT	2050
225.0081.000	DERMATOM BICAGI	ADET	30
221.0014.000	KOTER PLAGI (PEDIATRİK)	ADET	200
200.0015.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6	ÇİFT	2000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

1-2-3. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2023 12:22:59

TEKNİK ŞARTNAME

13100 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 eksiz 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 +/-5 (artı eksi beş) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
7. Alçı altı pamuğu eni +/-2 (artı eksi iki) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
8. Her bir alçı pamuğu genişliğine sarılmalı 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 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. 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.
- 10.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder

Ham N. Enimen Tasın

Heur. Derya Burukaya

4-5-6. Kabinler



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:24:12

TEKNİK ŞARTNAME

art

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 şekil alacak kalitede olmalıdır.
7. Alçıların donma süresi 2-8 dk. arasındadır.
8. Alçılı sargılar Sağlık Bakanlığı Üretim İzin Belgesi olacaktır.
9. Alçılı sargılar 50 adet'lik 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 antetli kağıdına yazılmış değiştirme 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 askıya çıkarmalıdır.
- 16.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Hasan N. Erkiner Tesis

A

Hasan Derya Burunkaya

Derya

7. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:24:51

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 alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli 25 veya 30 mikron medikal polietilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı kumaş kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.
2. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenik olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı bant kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.
3. Set içerisindeki bütün örtülerin önlüklerin ve kılıfların bir kişinin örtebileceği şekilde katlanması ve tüm örtüler önlükler ve kılıflar üzerinde ölçü bulunması ve açılış yönlerini gösteren etiketlerin bulunması gerekmektedir.
4. Set içerisindeki Alet Masa, Ay Masa ve Mayo masa örtüleri üst katı emici, 35g/m² medikal non woven materyalden, alt katı tamamen geçirimsiz, anti statik özellikte (ortamdaki partikül, saç, tüy, vb. gibi maddelerin alet masasına statik elektriklenme nedeniyle çekilmemesi için istenilen 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 katın 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 yapıştırılmasını sağlamalıdır ve kullanıcının kolayca açabilmesi için her iki tarafında açma yerlerinin olması gerekmektedir.
6. Set bir yüzü medikal kağıt, diğer yüzü medikal film den oluşan ambalajlarda verilmelidir. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii 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) Kamer kılıfı 13,5x260cm (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 tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Hang. N. Enimen

A

Hang. Derya Bursalıoğlu

Derya



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:25:13

TEKNİK ŞARTNAME

5220 KAMERA KILIFI (245.0002)

1. Kılıf disposable olmalıdır.
2. Polietilen malzemeden imal edilmiş olmalı ve herhangi bir sıvının içeri girmesini engellemelidir.
3. Video kamera kılıfı teleskopun sterilizasyonunu bozmadan kullanmaya müsait olmalıdır.
4. Kılıfın katlanma şekli kameranın 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 eldivene yapışmamalıdır.
9. 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 miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
15. 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 SINIF III olarak 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.
16. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Gökten Öztürk
GÖ2.

Hamz. Serilay Atacan
S. Ati

2. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:06:48

NLS

TEKNİK ŞARTNAME

13096 LATEKS İÇERMEYEN ANTİALLERJİK PUDRASIZ CERRAHİ EL DİVEN (200.0001)

1. Eldiven hammedesi TIP-1 lateks alerjisine karşı lateks içermemelidir.
2. Eldiven hammedesi 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 klorinizasyon 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 Irradyasyon 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 satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
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 kullanma 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 satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
24. 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

FORM NO: MYS_0053

Sene Akın

Henz. Jerya Burunkaya

10-11-12-13. Kabinler



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:07:25

TEKNİK ŞARTNAME

13097 PUDRALI CERRAHİ ELDİVEN (STERİL) (200.0003-4-5-6-7)

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan üretilmiş olmalıdır.
2. Pudralı olmalıdır.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boylarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek 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, bilekten 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 kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı 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 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.
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 satıldığını bildirmeli 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.
22. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimini kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder

Sene Atın
Atın

Gülcan Öztürk
GÖZ

14-15-16-22. Kasım



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:04:33

TEKNİK ŞARTNAME

13095 PUDRASIZ CERRAHİ ELDİVEN (STERİL) (200.0008-9-10-11) 15

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
2. Yapısında pudra ihtiva etmemelidir.
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 hissedecek hassasiyette olmalıdır. Kaygan olmamalıdır. (Cerrahi işlemlerde kullanılan aletleri kaydırmaz özellikte olmalıdır).
6. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilirli yırtık ve deforme olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır ve paketinde 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 giyince 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 UBB 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 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 satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
24. 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

Sene Akın

Calcan Öztürk

17. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

03/06/2025 14:39:13

TEKNİK ŞARTNAME

13130 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 lateks 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. İğneler dokudan kolayca geçebilmelki, iğne dokudan geçerken hortumdan ayrılmamalıdır.
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 ölçüleri olmalı ve radyoopak 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 girişli 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 miatlı 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 SUT 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 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.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 16. 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

Savlay Atacan
Savlay

Gökten Özlük
Gökten

TEKNİK ŞARTNAME

12374 GENEL CERRAHİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ (245.0006)

1. SET İÇERİĞİ:
 - 1.1. 2 Adet 160x240 Alet Masa Örtüsü
 - 1.2. 1 Adet 160x240 Anestezi Örtüsü
 - 1.3. 1 Adet 180x180 Ayak Örtüsü
 - 1.4. 4 Adet 90x120 Bantlı Yan Örtü
 - 1.5. 1 Adet 80x140 Mayo Masa Örtüsü
 - 1.6. 2 Adet 10x50 Non-Woven Bant
 - 1.7. 1 Adet 25x33 Yapışkanlı Cep - 1Adet 30x45 yapışkanlı cep
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 kullanılmalıdır.(PE ve benzeri)
4. Örtünün; operasyon alanında kullanılan malzemesi cildin nefes almasına izin verecek ancak; su, alkol, kan ve benzeri sıvıları emmeden ortamdaki iten ve örtünün altına geçirmeyecek nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
5. Örtüde kullanılan cilt bantları non-allergic ve özellikle medikal amaçla kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır. Bantlar açılış ve yapıştırma kolaylığını sağlama açısından fingerlift ihtiva etmelidir.
6. Örtülerin rahat, anlaşılır bir şekilde katlanmış ve örtü açılış yönlerini gösteren etiketler bulunmalıdır.
7. Setin sterilizasyon yöntemi ETO ile steril edilip, sterilizasyon tarihinden itibaren 3 yıl kullanım ömrüne haiz olmalıdır.
8. Set içerikleri alet masa örtüsüne sarılı bir şekilde bir tarafı medikal kağıt, diğer tarafı medikal filmde 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, TSEK 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 ÜBB 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 tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmesi ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.3. Malzemeyi 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 kalem ve cetvel olmalıdır.
14. 1 adet cerrahi alanı kaplayan 50x50 cm ebatlarında drape penceresi olan 240x240 cm ebatlarında örtü olmalı.

Göky. Çiğdem

Sahin

Emine Sen

N. Eminehan Tayan

A

19. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/06/2025 09:52:01

TEKNİK ŞARTNAME

12372 STERİL KORUMALI ÖNLÜK (199.0001)

1. Kollarda dirseğe kadar olmak üzere, göğüs ve karın kısmında da ayrıca su geçirmez bir parça olmalıdır.
2. Ürünün imal maddesi medikal non-woven olmalıdır. Ürün cildin nefes almasına izin verecek ancak sıvıları emmeden ortamdan iten nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
3. Ürün ölçütleri; gömleğin uzunluğu 135-140 cm olmalıdır.
4. Kollarda elastik manşet olmalıdır.
5. Her pakette elleri kurulmak için 2 adet kağıt havlu bulunmalıdır.
6. Standart cerrahi tarzda katlanmış olmalıdır.
7. Gömleğin dönme yönü sağdan olmalı ve solda bağlanmalıdır.
8. Ürün tesliminden sonra bağcıkları yanlış hazırlanıp steril giymeye uygun olmayan önlüklerin yenisi tedarikçiden bedelsiz olarak talep edilecektir.
9. Ürünün gömlek ve bağcıklarının birleştiği yer sağlam olmalıdır.
10. Ürün bir kat kreple sarıldıktan sonra paketlenmelidir.
11. Ürün steril ambalajda teslim edilmelidir.
12. Sterilizasyon şekli belirtilmeli istenildiğinde ise belgelerle ibraz edilebilmelidir.
13. Ürün istenilen ölçülerde teslim edilmeli. (M-L-XL)
14. Paketlerin üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğundan gösterir indikatör olmalıdır
15. Gömlekler ETO veya Gamma ile steril edilmelidir.
16. Paketlerin üzerinde CE işareti olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB 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 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 satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
23. Malzemeyi 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. (M-L-XL-XXL)
25. Paket üzerinde genişlik ve boy ebatları yazılmalıdır.

Prof. Dr. Özgür Altın
Özkan

Hems. Kübra ALBAŞ

Özkan

20. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 11:48:45

TEKNİK ŞARTNAME

13090 KOTER PLAĞI (221.0002)

1. Koter plağı polietilen, köpük, alüminyum ve hidrojenenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plakdan 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) giriş olmalıdır.
6. Koter plağı erişkin hasta için gerekli boyu olmalıdır.
7. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
8. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurummasına 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, barkot numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
12. Kablo kesiti en az 2x2 mm olmalıdır.
13. Ameliyathanede kullanılmakta 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 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun 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 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. 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

Sema Akın

Canan Öztürk

21. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/06/2025 09:52:36

TEKNİK ŞARTNAME

12373 DISPOSABLE KOTER KALEMİ VE UCU (221.0003)

1. Koter kalemı elle kumanda edilebilmeli,yakıcı ve kesici özellikleri için ayrı kontrol düğmeleri olmalıdır.
2. Koter kalemı 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 kalemı 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.

Prof. Dr. Özgür Akar
08/06/2025

Emel Kobra AKBAS
08/06/2025

22. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2023 11:54:22

TEKNİK ŞARTNAME

13093 UZUN KOTER UCU (221.0011)

1. Koter ucu, standart üç girişli koter kalemine uyumlu ve en az 16,5 cm boyunda olmalıdır.
2. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmı hariç diğer kısımları yalıtılmış 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, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi 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 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. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Mevcut disposable koter kalemi ile uyumlu olmalıdır.Takıldığında uç sallanmamalı ve düşmemelidir.
15. 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

Cafer Öztürk
GA

Henz. Serilay Atacan
S. Atacan

23. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:26:07

TEKNİK ŞARTNAME

ort

1303 OMUZ ÖRTÜ SETİ (245.0011)

- Örtüler ,non-woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup ,tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımaktadır.
- Hasta üst örtülerinde kullanılan malzeme üst katı ,ameliyat esnasında oluşacak kan ,alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlayan çok emici medikal non-woven ,bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli medikal polietilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır.
- Tüm ürünler medikal amaçla üretilmiş hammaddelerden mamul olmalıdır.
- Örtü ve önlük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek tipte olmalıdır.(yarı-şeffaf ve şeffaf malzemeler kabul edilemez.
- Örtülerde kullanılacak cilt bantları non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş olmalıdır.(istendiğinde üretici firma tarafından teknik döküman verilebilmelidir).
- Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
- Set içerisinde u yarıklı 2 örtü bulunmalıdır. bu ortopedik u örtüler polietilenden imal edilmiş olmalıdır. örtüyü hastaya sabitleyebilmek için yarığın etrafı cilt bandı ile bantlanmış olmalıdır.
- 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.
- Tüm set içeriği alet masa örtüsü ile bohçalanmış olmalıdır.bohça non-steril bir kişinin açabileceği biçimde katlanmış olmalıdır.
- Set bir yüzü medikal kağıt,diğer yüzü medikal filminden oluşan ambalajlarda verilmelidir.
- Set eto veya gama yöntemi ile steril edilmelidir.
- Üretici firma ISO 13485 kalite sistem belgelerinden birine sahip olmalıdır.ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalı ve bu işaretle ilgili sertifikanın kopyası ihale evrakları ile verilmelidir.
- 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 CETVEL
- 13.7. 1 ADET STOKİNET 36X75CM
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 UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. 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.
- 17.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Hang. D. Emine Tazun
Hang. İrya Burunkaya

26. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:08:41

TEKNİK ŞARTNAME

13098 BİYOSİD BARIYERLİ STERİL CERRAHİ EL DİVEN 200.0012

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma 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 irradition 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 katlanmış 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 bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb 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 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.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
13. 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

Sema Akın

Gökhan Öztürk

GÖ2

25. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/05/2025 12:22:05

P15

TEKNİK ŞARTNAME

13099 DERMATOM BIÇAĞI 225.0081

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.
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

İsmail Kocak

Hasan İsmail Burunkaya

26. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/06/2025 09:53:01

TEKNİK ŞARTNAME

11798 KOTER PLAĞI PEDIATRİK (221.0014)

1. Koter plağı polietilen, köpük, aliminyum ve hidrojenenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plakdan 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) giriş olmalıdır.
6. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
7. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurummasına engel olacak hava geçirmez ısı ve ışık geçirgenliğini engelleyici, aliminyum kaplı matzemeden 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 kullanım tarihleri, barkot numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
11. Kablo kesiti en az 2x2 mm olmalıdır.
12. Ameliyathanede kullanılmakta olan Koter-Ligasuro kombine cihazı ile uyumlu olmalıdır.
13. Düşük doğum ağırlıklı (500 gr. altı) 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 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.
- 14.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Özgür Akar
Özkan

Hemş. Vebna Akar
R. Akar